

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Trulicity® 0,75 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
Trulicity® 1,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
Trulicity® 3 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
Trulicity® 4,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

## 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Trulicity 0,75 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 0,75 mg Dulaglutid\* in 0,5 ml Lösung.

**Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:**

Ein ml der Lösung enthält 0,20 mg Polysorbitat 80.

Trulicity 1,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 1,5 mg Dulaglutid\* in 0,5 ml Lösung.

**Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:**

Ein ml der Lösung enthält 0,20 mg Polysorbitat 80.

Trulicity 3 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 3 mg Dulaglutid\* in 0,5 ml Lösung.

**Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:**

Ein ml der Lösung enthält 0,25 mg Polysorbitat 80.

Trulicity 4,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 4,5 mg Dulaglutid\* in 0,5 ml Lösung.

**Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:**

Ein ml der Lösung enthält 0,25 mg Polysorbitat 80.

\* Hergestellt mittels rekombinanter DNA-Technologie aus CHO-Zellen.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

## 3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung.

Klare, farblose Lösung.

## 4. KLINISCHE ANGABEN

### 4.1 Anwendungsgebiete

Typ 2-Diabetes mellitus

Trulicity ist angezeigt zur Behandlung von Patienten ab 10 Jahren mit unzureichend kontrolliertem Typ 2-Diabetes mellitus unterstützend zu Diät und Bewegung:

- als Monotherapie, wenn die Einnahme von Metformin wegen Unverträglichkeit oder Kontraindikationen nicht angezeigt ist.
- zusätzlich zu anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus.

Für Studienergebnisse hinsichtlich Kombinationen, Auswirkungen auf die glykämische

sche Kontrolle und kardiovaskuläre Ereignisse, sowie untersuchten Populationen, siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1.

## 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

### Dosierung

#### Erwachsene

#### Monotherapie

Die empfohlene Dosis beträgt 0,75 mg einmal wöchentlich.

#### Zusatztherapie

Die empfohlene Dosis beträgt 1,5 mg einmal wöchentlich.

Bei Bedarf

- kann die 1,5 mg Dosis nach mindestens 4 Wochen auf 3 mg einmal wöchentlich gesteigert werden.
  - kann die 3 mg Dosis nach mindestens 4 Wochen auf 4,5 mg einmal wöchentlich gesteigert werden.
- Die Höchstdosis beträgt 4,5 mg einmal wöchentlich.

#### Kinder und Jugendliche

Die initiale Dosis für Kinder und Jugendliche ab 10 Jahren beträgt 0,75 mg einmal wöchentlich.

Bei Bedarf kann die Dosis nach mindestens 4 Wochen auf 1,5 mg einmal wöchentlich gesteigert werden. Die Höchstdosis beträgt 1,5 mg einmal wöchentlich.

#### Kombinationstherapie

Wird Trulicity zu einer bestehenden Metformin- und/oder Pioglitazon-Therapie hinzugefügt, kann die bisherige Dosierung von Metformin und/oder Pioglitazon beibehalten werden. Wenn Trulicity zu einer bestehenden Therapie mit Metformin und/oder Hemmern des Natrium-Glucose-Cotransporters 2 (SGLT2-Hemmer) hinzugefügt wird, kann die bisherige Dosierung von Metformin und/oder SGLT2-Hemmern beibehalten werden. Wenn es zu einer bestehenden Therapie mit Sulfonylharnstoff oder Insulin hinzugefügt wird, kann eine Reduktion der Sulfonylharnstoff- oder Insulindosis in Betracht gezogen werden, um das Hypoglykämie-Risiko zu senken (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8).

Die Anwendung von Trulicity erfordert keine Blutzuckermessung durch den Patienten. Eine Eigenkontrolle des Blutzuckers durch den Patienten ist erforderlich, um die Dosis des Sulfonylharnstoffs oder des Insulins anzupassen. Dies gilt insbesondere bei Beginn der Behandlung mit Trulicity und bei Verringerung der Insulindosis. Es wird empfohlen, die Insulindosis schrittweise zu verringern.

#### Versäumte Dosis

Falls eine Dosis versäumt wurde, sollte die Gabe so schnell wie möglich nachgeholt werden, vorausgesetzt dass die nächste reguläre Gabe nicht weniger als 3 Tage (72 Stunden) später vorgesehen ist. Falls eine Dosis versäumt wurde und weniger als 3 Tage bis zur nächsten regulären Gabe verbleiben, sollte die versäumte Dosis ausgelassen und die nächste Dosis zum nächsten vorgesehenen Termin angewendet werden. In beiden Fällen können die

Patienten anschließend mit der regelmäßigen, einmal wöchentlichen Gabe fortfahren.

#### Besondere Patientengruppen

##### Ältere Patienten

Es ist keine Dosisanpassung in Abhängigkeit vom Alter erforderlich (siehe Abschnitt 5.2).

##### Eingeschränkte Nierenfunktion

Es ist keine Dosisanpassung bei Patienten mit leichter, mäßiger oder schwerer Einschränkung der Nierenfunktion (eGFR < 90 bis  $\geq 15 \text{ ml/min/1,73 m}^2$ ) erforderlich.

Es gibt nur sehr begrenzte Erfahrungen bei Patienten mit einer terminalen Niereninsuffizienz ( $< 15 \text{ ml/min/1,73 m}^2$ ). Die Anwendung von Trulicity kann deshalb bei diesen Patienten nicht empfohlen werden (siehe Abschnitte 5.1 und 5.2).

##### Eingeschränkte Leberfunktion

Es ist keine Dosisanpassung bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion erforderlich.

##### Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Dulaglutid bei Kindern und Jugendlichen im Alter von unter 10 Jahren ist nicht erwiesen. Es liegen keine Daten vor (siehe Abschnitte 5.1 und 5.2).

##### Art der Anwendung

Trulicity wird subkutan in Abdomen, Oberschenkel oder Oberarm injiziert. Es darf nicht intravenös oder intramuskulär gegeben werden.

Die Dosis kann zu jeder beliebigen Tageszeit unabhängig von den Mahlzeiten gegeben werden.

Wenn nötig, kann der Tag der wöchentlichen Gabe gewechselt werden, sofern die letzte Dosis mindestens 3 Tage (72 Stunden) zurückliegt.

## 4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

## 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

#### Rückverfolgbarkeit

Um die Rückverfolgbarkeit biologischer Arzneimittel zu verbessern, müssen die Bezeichnung des Arzneimittels und die Chargenbezeichnung des angewendeten Arzneimittels eindeutig dokumentiert werden.

#### Typ 1-Diabetes mellitus oder diabetische Ketoazidose

Dulaglutid darf nicht bei Patienten mit Typ 1-Diabetes mellitus oder zur Behandlung der diabetischen Ketoazidose angewendet werden. Dulaglutid ist kein Ersatz für Insulin.

Es liegen Berichte über diabetische Ketoazidose bei insulinabhängigen Patienten nach raschem Absetzen oder einer schnellen Dosisreduktion von Insulin vor (siehe Abschnitt 4.2).

#### Schwere gastrointestinale Erkrankungen

Dulaglutid wurde bei Patienten mit schweren gastrointestinale Erkrankungen, einschließlich schwerer Gastroparese, nicht

untersucht, und wird daher bei diesen Patienten nicht empfohlen.

Ereignisse im Zusammenhang mit einer beeinträchtigten Magenentleerung, einschließlich schwerer Gastroparesie, wurden berichtet. Überwachen Sie Patienten, die während der Behandlung schwere gastrointestinale Symptome entwickeln, und erwägen Sie eine Dosisanpassung oder ein Absetzen der Behandlung.

#### Aspiration in Verbindung mit Vollnarkose oder tiefer Sedierung

Bei Patienten, die GLP-1-Rezeptor-Agonisten erhielten und sich einer Vollnarkose oder einer tiefen Sedierung unterzogen, wurden Fälle von Aspirationspneumonie berichtet. Daher sollte das erhöhte Risiko von verbliebenen Resten von Mageninhalt aufgrund einer verzögerten Magenentleerung (siehe Abschnitt 4.8) bedacht werden vor der Durchführung von Eingriffen mit Vollnarkose oder tiefer Sedierung.

#### Dehydrierung

Bei mit Dulaglutid behandelten Patienten wurde, vor allem zu Beginn der Therapie, über Dehydrierung berichtet, die manchmal zu akutem Nierenversagen oder einer Verschlechterung der Nierenfunktion führte. Oft entwickelten sich die berichteten renalen unerwünschten Ereignisse bei Patienten, die zuvor Übelkeit, Erbrechen, Durchfall oder eine Dehydrierung zeigten. Patienten, die mit Dulaglutid behandelt werden, sollten zum einen auf das potenzielle Risiko einer Dehydrierung, insbesondere im Zusammenhang mit gastrointestinale Nebenwirkungen hingewiesen werden, zum anderen darauf, Maßnahmen zu ergreifen, um einen Flüssigkeitsmangel zu vermeiden.

#### Akute Pankreatitis

Der Einsatz von GLP-1 Rezeptor-Agonisten wurde mit dem Risiko einer akuten Pankreatitis assoziiert. In klinischen Studien wurde akute Pankreatitis in Verbindung mit Dulaglutid berichtet (siehe Abschnitt 4.8).

Patienten sollten über die charakteristischen Symptome einer akuten Pankreatitis aufgeklärt werden. Besteht Verdacht auf Pankreatitis, muss Dulaglutid abgesetzt werden. Ist die Diagnose der Pankreatitis bestätigt worden, darf die Dulaglutid-Behandlung nicht wieder aufgenommen werden. Fehlen andere Anzeichen und Symptome einer akuten Pankreatitis, sind erhöhte Pankreasenzym-Werte allein bezüglich einer akuten Pankreatitis nicht prädiktiv (siehe Abschnitt 4.8).

#### Hypoglykämie

Patienten, die Dulaglutid in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff oder einem Insulin erhalten, können ein erhöhtes Hypoglykämie-Risiko haben. Das Hypoglykämie-Risiko kann durch eine Dosis-Reduktion des Sulfonylharnstoffs oder des Insulins verringert werden (siehe Abschnitte 4.2 und 4.8).

#### Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Dosis, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

#### Polysorbate

##### *Trulicity 0,75 mg und 1,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen*

Dieses Arzneimittel enthält 0,10 mg Polysorbate 80 pro 0,5 ml Dosis entsprechend 0,20 mg/ml.

Polysorbate können allergische Reaktionen auslösen.

##### *Trulicity 3 mg und 4,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen*

Dieses Arzneimittel enthält 0,125 mg Polysorbate 80 pro 0,5 ml Dosis entsprechend 0,25 mg/ml.

Polysorbate können allergische Reaktionen auslösen.

#### **4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Dulaglutid verursacht eine verzögerte Magenentleerung und hat damit potentiell Auswirkungen auf die Absorption von oral gegebener Begleitmedikation. In den nachfolgend beschriebenen klinisch pharmakologischen Studien hatte Dulaglutid bis zu einer Dosis von 1,5 mg keinen klinisch relevanten Einfluss auf die Resorption der oral verabreichten Arzneimittel. Für die 4,5 mg Dosis wurde das Nichtvorhandensein klinisch relevanter Wechselwirkungen durch pharmakokinetische Modellsimulationen auf physiologischer Basis (PBPK) vorhergesagt.

Bei Patienten, die Dulaglutid in Kombination mit oralen Arzneimitteln erhalten, welche gastrointestinal rasch resorbiert oder verzögert freigesetzt werden, besteht die Möglichkeit einer veränderten Arzneimittel-exposition, insbesondere zum Zeitpunkt des Therapiebeginns mit Dulaglutid.

#### Sitagliptin

Die Bioverfügbarkeit von Sitagliptin blieb unverändert, wenn es zusammen mit einer Einzelinjektion von 1,5 mg Dulaglutid gegeben wurde. Nach gemeinsamer Gabe zusammen mit 2 aufeinander folgenden Injektionen von 1,5 mg Dulaglutid, verringerte sich AUC<sub>(0-t)</sub> und C<sub>max</sub> von Sitagliptin um 7,4 % bzw. 23,1 %. t<sub>max</sub> von Sitagliptin verzögerte sich um etwa eine halbe Stunde nach gemeinsamer Gabe mit Dulaglutid im Vergleich zu alleiniger Gabe von Sitagliptin.

Sitagliptin kann über einen 24-stündigen Zeitraum eine bis zu 80 %ige Hemmung von DPP-4 verursachen. Die gleichzeitige Gabe von Dulaglutid und Sitagliptin erhöhte Bioverfügbarkeit und C<sub>max</sub> von Dulaglutid (1,5 mg) um etwa 38 % bzw. 27 %, die mediane t<sub>max</sub> verzögerte sich um etwa 24 Stunden. Daher besitzt Dulaglutid einen hohen Schutz gegen DPP-4 Inaktivierung (siehe Abschnitt 5.1, Wirkungsmechanismus). Die erhöhte Bioverfügbarkeit kann die Wirkung von Dulaglutid auf Blutzuckerspiegel erhöhen.

#### Paracetamol

Nach der ersten Gabe von 1 und 3 mg Dulaglutid wurde der C<sub>max</sub>-Wert von Paracetamol um 36 % bzw. 50 % reduziert und der mediane t<sub>max</sub>-Wert verzögerte sich um 3 bzw. 4 Stunden. Nach gleichzeitiger Gabe von bis zu 3 mg Dulaglutid im Steady State,

gab es keine statistisch signifikanten Änderungen bzgl. AUC<sub>(0-12)</sub>, C<sub>max</sub> oder t<sub>max</sub> von Paracetamol. Eine Dosisanpassung von Paracetamol ist nicht notwendig, wenn es zusammen mit Dulaglutid gegeben wird.

#### Atorvastatin

Eine gleichzeitige Gabe von 1,5 mg Dulaglutid und Atorvastatin resultierte in einer Abnahme von bis zu 70 % beim C<sub>max</sub> und 21 % beim AUC<sub>(0-∞)</sub> von Atorvastatin und seinem Hauptmetaboliten o-Hydroxyatorvastatin. Der mittlere t<sub>1/2</sub>-Wert von Atorvastatin und o-Hydroxyatorvastatin war nach einer Gabe Dulaglutid um 17 % bzw. 41 % erhöht. Diese Beobachtung ist klinisch nicht relevant. Eine Dosisanpassung von Atorvastatin ist nicht notwendig, wenn es zusammen mit Dulaglutid gegeben wird.

#### Digoxin

Nach Kombinationsgabe von Digoxin im Steady State und 2 aufeinander folgenden Dulaglutid-Injektionen von je 1,5 mg waren Gesamt-Bioverfügbarkeit (AUC<sub>t</sub>) und t<sub>max</sub> von Digoxin unverändert; C<sub>max</sub> war um bis zu 22 % reduziert. Es ist nicht zu erwarten, dass diese Änderung klinische Konsequenzen hat. Eine Dosisanpassung von Digoxin ist nicht erforderlich, wenn es zusammen mit Dulaglutid gegeben wird.

#### Antihypertensiva

Die Kombination von mehreren Dulaglutid-Injektionen von je 1,5 mg mit Lisinopril im Steady State verursachte keine klinisch relevanten Änderungen von AUC oder C<sub>max</sub> des Lisinopriols. Statistisch signifikante Verzögerungen der Lisinopril t<sub>max</sub> von etwa 1 Stunde wurden an den Tagen 3 und 24 der Studie beobachtet. Als 1,5 mg Dulaglutid und Metoprolol zusammen als Einzeldosen gegeben wurden, erhöhten sich AUC und C<sub>max</sub> von Metoprolol jeweils um 19 % und 32 %. t<sub>max</sub> von Metoprolol wurde um 1 Stunde verzögert, diese Änderung war statistisch nicht signifikant; daher ist eine Dosisanpassung von Lisinopril oder Metoprolol nicht erforderlich, wenn diese zusammen mit Dulaglutid gegeben werden.

#### Warfarin

Nach Dulaglutid-Gabe (1,5 mg) bleibt die Bioverfügbarkeit von S- und R-Warfarin sowie C<sub>max</sub> von R-Warfarin unverändert, C<sub>max</sub> von S-Warfarin nimmt um 22 % ab. AUC<sub>INR</sub> erhöhte sich um 2 %, dies ist wahrscheinlich nicht klinisch signifikant. Es gab keine Auswirkungen auf die maximale Internal Normalised Ratio Response (INR<sub>max</sub>). Die international normalised ratio response Zeit (tINR<sub>max</sub>) war um 6 Stunden verzögert, dies war konsistent mit den Verzögerungen für t<sub>max</sub> von etwa 4 bzw. 6 Stunden für S- bzw. R-Warfarin. Diese Änderungen waren klinisch nicht relevant. Eine Dosisanpassung von Warfarin ist nicht erforderlich, wenn es zusammen mit Dulaglutid gegeben wird.

#### Orale Kontrazeptiva

Die Gabe von Dulaglutid (1,5 mg) zusammen mit oralen Kontrazeptiva (Norgestimat 0,18 mg / Ethinylestradiol 0,025 mg) beeinflusste die Gesamtbioverfügbarkeit von Norelgestromin und Ethinylestradiol nicht. Eine statistisch signifikante Verringerung von C<sub>max</sub> in Höhe von 26 % bzw. 13 % und eine

Verzögerung von  $t_{max}$  von 2 bzw. 0,30 Stunden wurden für Norelgestromin bzw. Ethynodiol beobachtet. Diese Beobachtungen sind klinisch nicht relevant. Eine Dosisanpassung von oralen Kontrazeptiva ist nicht erforderlich, wenn diese zusammen mit Dulaglutid gegeben werden.

#### Metformin

Nach der Kombination mehrerer Dulaglutid-Injektionen von je 1,5 mg mit Metformin (Zubereitung mit sofortiger Freisetzung) im Steady State stieg die Gesamtbioverfügbarkeit (AUC $\tau$ ) von Metformin um bis zu 15 % und  $C_{max}$  reduzierte sich um bis zu 12 %, ohne dass sich  $t_{max}$  veränderte. Diese Änderung war konsistent mit der durch Dulaglutid bedingten Verzögerung der Magenentleerung und innerhalb der pharmakokinetischen Variabilität von Metformin und daher klinisch nicht relevant. Eine Dosisanpassung von Metformin-Zubereitungen mit sofortiger Freisetzung wird nicht empfohlen, wenn diese zusammen mit Dulaglutid gegeben werden.

#### 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

##### Schwangerschaft

Bisher liegen keine oder nur sehr begrenzte Erfahrungen mit der Anwendung von Dulaglutid bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktions-toxizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Die Anwendung von Dulaglutid während der Schwangerschaft wird nicht empfohlen.

##### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob Dulaglutid in die Muttermilch übergeht. Ein Risiko für das Neugeborene/Kind kann nicht ausgeschlos-

sen werden. Dulaglutid soll während der Stillzeit nicht angewendet werden.

##### Fertilität

Die Auswirkung von Dulaglutid auf die menschliche Fertilität ist nicht bekannt. Bei Ratten hatte eine Dulaglutid-Behandlung keine direkte Wirkung auf Paarung oder Fertilität (siehe Abschnitt 5.3).

#### 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Trulicity hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen. Wenn es in Kombination mit einem Sulfonylharnstoff oder einem Insulin gegeben wird, sollten Patienten angewiesen werden, Maßnahmen zur Vermeidung von Hypoglykämie bei der Teilnahme am Straßenverkehr oder während des Bedienens von Maschinen zu ergreifen (siehe Abschnitt 4.4).

#### 4.8 Nebenwirkungen

##### Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

In den abgeschlossenen Phase 2 und 3 Studien zum Erlangen der Erstzulassung von Dulaglutid 0,75 mg und 1,5 mg waren 4.006 Patienten einer Monotherapie mit Dulaglutid oder einer Kombinationstherapie mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln ausgesetzt. Die am häufigsten beobachteten Nebenwirkungen in klinischen Prüfungen waren gastrointestinal, einschließlich Übelkeit, Erbrechen und Diarrhoe. Der Schweregrad dieser Nebenwirkungen war im Allgemeinen leicht bis mäßig und die Nebenwirkungen waren von vorübergehender Natur. Die Ergebnisse der kardiovaskulären Langzeit-Outcome-Stu-

die mit 4.949 Patienten randomisiert auf Dulaglutid, welche im Median über 5,4 Jahre beobachtet wurden, stimmten mit diesen Befunden überein.

##### Tabellarische Liste der Nebenwirkungen

Die Ermittlung der folgenden Nebenwirkungen erfolgte über eine Auswertung der klinischen Phase 2 und 3 Studien in ihrer Gesamtdauer, der kardiovaskulären Langzeit-Outcome-Studie, sowie über Meldungen nach Markteinführung. Die Nebenwirkungen sind gemäß den bevorzugten Begriffen nach MedDRA in Tabelle 1 aufgelistet, sie sind nach abnehmender Häufigkeit geordnet (sehr häufig:  $\geq 1/10$ ; häufig:  $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ; gelegentlich:  $\geq 1/1.000$ ,  $< 1/100$ ; selten:  $\geq 1/10.000$ ,  $< 1/1.000$ ; sehr selten:  $< 1/10.000$  und nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)). Innerhalb jeder Inzidenzgruppe werden die Nebenwirkungen nach absteigender Häufigkeit aufgeführt. Die Häufigkeit der Nebenwirkungen wurde auf Basis der Fälle in den Phase 2- und Phase 3-Zulassungsstudien berechnet.

##### Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

###### Hypoglykämie

Wenn Dulaglutid 0,75 mg bzw. 1,5 mg als Monotherapie oder in Kombination mit Metformin allein oder Metformin und Pioglitazon gegeben wurde, betrug die Inzidenz dokumentierter symptomatischer Hypoglykämie 5,9 % bis 10,9 % und die Raten betrugen 0,14 bis 0,62 Ereignisse/Patient und Jahr. Episoden einer schweren Hypoglykämie wurden nicht berichtet.

Wenn Dulaglutid 0,75 mg bzw. 1,5 mg in Kombination mit Sulfonylharnstoff (und Metformin) gegeben wurde, betrug die Inzidenz dokumentierter symptomatischer Hy-

Tabelle 1. Die Häufigkeit von Dulaglutid-Nebenwirkungen

Systemorganklasse	Sehr häufig	Häufig	Gelegentlich	Selten	Nicht bekannt
<b>Erkrankungen des Immunsystems</b>			Überempfindlichkeit	Anaphylaktische Reaktion <sup>#</sup>	
<b>Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen</b>	Hypoglykämie* (bei Kombination mit Insulin, Glimepirid, Metformin <sup>†</sup> oder Metformin plus Glimepirid)	Hypoglykämie* (bei Monotherapie oder bei Kombination mit Metformin plus Pioglitazon)	Dehydrierung		
<b>Erkrankungen des Nervensystems</b>			Dysgeusie		
<b>Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts</b>	Übelkeit, Diarrhoe, Erbrechen <sup>†</sup> , Bauchschmerzen <sup>†</sup>	Verminderter Appetit, Dyspepsie, Verstopfung, Blähungen, abdominale Distension, gastroösophageale Reflux-Erkrankung, Aufstoßen		Akute Pankreatitis, verzögerte Magenentleerung	Nicht mechanische intestinale Obstruktion
<b>Leber- und Gallenerkrankungen</b>			Cholelithiasis, Cholezystitis		
<b>Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes</b>				Angioödeme <sup>#</sup>	
<b>Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort</b>		Fatigue	Reaktionen an der Injektionsstelle <sup>§</sup>		
<b>Untersuchungen</b>		Sinustachykardie, Atrioventrikulärer Block ersten Grads (AVB)			

\* Über Meldungen nach Markteinführung.

\* Dokumentiert, symptomatische Hypoglykämie mit einem Blutzucker  $\leq 3,9$  mmol/l

<sup>†</sup> Bei Dulaglutid 0,75 mg liegt die Rate der Nebenwirkungen in der nächst niedrigeren Inzidenzgruppe.

<sup>§</sup> Das in einer pädiatrischen Studie beobachtete Auftreten war häufig; 3,9 % (2 Patienten) in der Dulaglutid-0,75 mg-Gruppe, 3,8 % (2 Patienten) in der Dulaglutid-1,5 mg-Gruppe und 2 % (1 Patient) in der Placebo-Gruppe. Alle Ereignisse waren leicht bis moderat im Schweregrad.

poglykämie 39,0 % bzw. 40,3 % und die Raten betragen 1,67 bzw. 1,67 Ereignisse/Patient und Jahr. Die Inzidenz schwerer Hypoglykämien betrug 0 % bzw. 0,7 %, und die Raten betragen 0,00 bzw. 0,01 Ereignisse/Patient und Jahr für die jeweilige Dosis, 0,75 mg bzw. 1,5 mg Dulaglutid. Die Inzidenz dokumentierter symptomatischer Hypoglykämie betrug bei der Gabe von 1,5 mg Dulaglutid mit Sulfonylharnstoff alleine 11,3 %, und die Rate betrug 0,90 Ereignisse/Patient und Jahr, und es wurden keine Episoden einer schweren Hypoglykämie berichtet.

Die Inzidenz dokumentierter symptomatischer Hypoglykämie betrug bei der Gabe von 1,5 mg Dulaglutid mit Insulin glargin 35,3 % und die Rate betrug 3,38 Ereignisse/Patient und Jahr. Die Inzidenz schwerer Hypoglykämien betrug 0,7 % und die Rate betrug 0,01 Ereignisse/Patient und Jahr.

Wenn Dulaglutid 0,75 mg bzw. 1,5 mg in Kombination mit prandialem Insulin gegeben wurde, betragen die Inzidenzen 85,3 % bzw. 80,0 %, die Raten betragen 35,66 bzw. 31,06 Ereignisse/Patient und Jahr. Die Inzidenz schwerer Hypoglykämien betrug 2,4 % bzw. 3,4 %, und die Raten betragen 0,05 bzw. 0,06 Ereignisse/Patient und Jahr.

In einer Phase 3 Studie, in der Dulaglutid 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg in Kombination mit Metformin angewendet wurde, betragen die Inzidenzen einer dokumentierten symptomatischen Hypoglykämie bis zur Woche 52 3,1 %, 2,4 % bzw. 3,1 %, beziehungsweise lagen die Raten bei 0,07, 0,05 bzw. 0,07 Ereignisse/Patient/Jahr. Es wurde von einer Episode einer schweren Hypoglykämie im Zusammenhang mit Dulaglutid 1,5 mg bzw. 4,5 mg berichtet.

#### **Gastrointestinale Nebenwirkungen**

Die über einen Zeitraum von bis zu 104 Wochen gesammelten Berichte der gastrointestinale Nebenwirkungen von Dulaglutid 0,75 mg bzw. 1,5 mg beinhalteten Übelkeit (12,9 % bzw. 21,2 %), Diarrhoe (10,7 % bzw. 13,7 %) und Erbrechen (6,9 % bzw. 11,5 %). Die Ereignisse waren typischerweise leichten oder mäßigen Schweregrades, sie wurden hauptsächlich während der beiden ersten Behandlungswochen berichtet und nahmen während der nächsten 4 Wochen rasch ab. Danach blieb die Rate relativ konstant.

In einer Phase 3 Studie mit Dulaglutid in den Dosierungen 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg beinhalteten die kumulativen Berichte über gastrointestinale Ereignisse bis zur Woche 52 Übelkeit (14,2 %; 16,1 % bzw. 17,3 %), Diarrhoe (7,7 %; 12,0 % bzw. 11,6 %) und Erbrechen (6,4 %; 9,1 % bzw. 10,1 %).

In Studien zur klinischen Pharmakologie, die bei Typ 2-Diabetikern bis zu 6 Wochen lang durchgeführt wurden, wurde die Mehrzahl der gastrointestinale Ereignisse während der ersten 2–3 Tage nach der Initialdosis berichtet, die Häufigkeit nahm mit den weiteren Injektionen ab.

#### **Akute Pankreatitis**

Die Inzidenz von akuter Pankreatitis in Zulassungsstudien der Phasen 2 und 3 betrug 0,07 % für Dulaglutid im Vergleich zu 0,14 % für Placebo und 0,19 % für Vergleichsprä-

parate mit oder ohne zusätzliche antidiabetische Basistherapie. Akute Pankreatitis und Pankreatitis sind auch nach der Markteinführung gemeldet worden.

#### **Pankreasenzyme**

Eine Dulaglutid-Behandlung steht in Verbindung mit einem mittleren Anstieg der Pankreasenzyme (Lipase und/oder Pankreasamylase) von 11 % bis 21 % (siehe Abschnitt 4.4). In Abwesenheit von anderen Anzeichen und Symptomen einer akuten Pankreatitis sind Erhöhungen der Pankreasenzym-Werte allein bezüglich einer akuten Pankreatitis nicht prädiktiv.

#### **Pulserhöhung**

Eine geringe Pulserhöhung von 2 bis 4 Schlägen pro Minute und eine 1,3 bzw. 1,4 %ige Inzidenz einer Sinustachykardie mit einem gleichzeitigen Pulsanstieg in Höhe von ≥ 15 Schlägen pro Minute bezogen auf den Ausgangswert wurden in Verbindung mit Dulaglutid 0,75 mg bzw. 1,5 mg beobachtet.

In einer Phase 3 Studie mit Dulaglutid in den Dosierungen 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg betrug die Inzidenz einer Sinustachykardie bei einer gleichzeitigen Zunahme von ≥ 15 Schläge pro Minute (beats per minute = bpm) verglichen zum Ausgangswert 2,6 %, 1,9 % bzw. 2,6 %. Es wurden mittlere Anstiege der Herzfrequenz von 1–4 bpm beobachtet.

#### **Atrioventrikulärer Block ersten Grades/PR Intervall-Verlängerung**

Eine geringe mittlere Zunahme des PR-Intervalls von 2 bis 3 msec und eine 1,5 bzw. 2,4 %ige Inzidenz eines Atrioventrikulären Blocks ersten Grades wurden in Verbindung mit Dulaglutid 0,75 mg bzw. 1,5 mg beobachtet.

In einer Phase 3 Studie mit Dulaglutid in den Dosierungen 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg betrug die Inzidenz eines Atrioventrikulären Blocks (AV-Block) ersten Grades 1,2 %, 3,8 % bzw. 1,7 %. Es wurden mittlere Zunahmen des PR-Intervalls von 3–5 msec verglichen zum Ausgangswert beobachtet.

#### **Immunogenität**

In den Zulassungsstudien war die Dulaglutid-Behandlung mit einer 1,6 %igen Inzidenz von behandlungsbedingt auftretenden Anti-Dulaglutid Antikörpern verbunden. Dies deutet darauf hin, dass die strukturellen Veränderungen des GLP-1 sowie die modifizierten IgG4-Teile des Dulaglutid-Moleküls, zusammen mit der ausgeprägten Homologie zu nativem GLP-1 und nativem IgG4 das Risiko einer Immunantwort gegen Dulaglutid minimieren. Patienten mit Anti-Dulaglutid Antikörpern zeigten im allgemeinen niedrige Titer, und obwohl die Zahl der Patienten, die Anti-Dulaglutid Antikörper gebildet hatten, niedrig war, zeigte die Überprüfung der Phase 3 Daten keine deutliche Auswirkung der Anti-Dulaglutid Antikörper auf HbA<sub>1c</sub>-Veränderungen. Keiner der Patienten mit einer systemischen Überempfindlichkeit hatte Anti-Dulaglutid Antikörper entwickelt.

#### **Überempfindlichkeit**

In den Zulassungsstudien der Phasen 2 und 3 wurden Ereignisse, die mit einer systemischen Überempfindlichkeit einher-

gehen (z. B. Urtikaria, Ödeme), bei 0,5 % der mit Dulaglutid behandelten Patienten berichtet. Über Fälle von anaphylaktischen Reaktionen wurde selten bei der Anwendung des vermarkteten Dulaglutid berichtet.

#### **Reaktionen an der Injektionsstelle**

Reaktionen an der Injektionsstelle wurden von 1,9 % der mit Dulaglutid behandelten Patienten berichtet. Nebenwirkungen an der Injektionsstelle (z. B. Ausschlag oder Rötung), die möglicherweise auf eine Immunantwort zurückzuführen sind, wurden bei 0,7 % der Patienten berichtet und waren im Allgemeinen leicht.

#### **Behandlungsabbruch aufgrund einer Nebenwirkung**

In 26-wöchigen klinischen Studien betrug die Inzidenz des Absetzens der Studienmedikation aufgrund von unerwünschten Ereignissen 2,6 % (0,75 mg) bzw. 6,1 % (1,5 mg) für Dulaglutid gegenüber 3,7 % für Placebo. Über die gesamte Studiendauer (bis zu 104 Wochen) betrug die Inzidenz des Absetzens der Studienmedikation aufgrund von unerwünschten Ereignissen 5,1 % (0,75 mg) bzw. 8,4 % (1,5 mg) für Dulaglutid. Die Nebenwirkungen, die am häufigsten zu einem Abbruch der Behandlung mit 0,75 mg bzw. 1,5 mg Dulaglutid führten, waren Übelkeit (1,0 %, 1,9 %), Durchfall (0,5 %, 0,6 %) und Erbrechen (0,4 %, 0,6 %), sie wurden im Allgemeinen während der ersten 4–6 Wochen berichtet.

In einer Phase 3 Studie mit Dulaglutid in den Dosierungen 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg betrug die Inzidenz eines Behandlungsabbruchs aufgrund einer Nebenwirkung bis Woche 52 6,0 % (1,5 mg), 7,0 % (3 mg) bzw. 8,5 % (4,5 mg). Die häufigsten Nebenwirkungen, die zu einem Behandlungsabbruch mit Dulaglutid 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg geführt haben, waren Übelkeit (1,3 %, 1,3 %, 1,5 %), Diarrhoe (0,2 %, 1,0 %, 1,0 %) und Erbrechen (0,0 %, 0,8 %, 1,3 %).

#### **Dulaglutid-Dosierungen von 3 mg und 4,5 mg**

Das Sicherheitsprofil bei Patienten, die mit 3 mg und 4,5 mg Dulaglutid einmal wöchentlich behandelt wurden, ist übereinstimmend mit dem Sicherheitsprofil, welches bereits für Dosierungen von Dulaglutid 0,75 mg und 1,5 mg einmal wöchentlich beschrieben wurde.

#### **Kinder und Jugendliche**

Das Sicherheitsprofil bei Kindern und Jugendlichen ab 10 Jahren, die mit Dulaglutid 0,75 mg und 1,5 mg einmal wöchentlich behandelt wurden, ist mit dem bereits beschriebenen Sicherheitsprofil für erwachsene Patienten vergleichbar.

Das Immunogenitätsprofil bei mit Dulaglutid behandelten Kindern und Jugendlichen stimmt mit dem bereits beschriebenen Immunogenitätsprofil für erwachsene Patienten überein. In der pädiatrischen Studie entwickelten 2,1 % bzw. 4,0 % der mit Placebo bzw. Dulaglutid behandelten Patienten behandlungsbedingte Anti-Dulaglutid Antikörper.

#### **Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen**

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer

Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: <http://www.bfarm.de> anzuzeigen.

#### 4.9 Überdosierung

Auswirkungen einer Überdosierung von Dulaglutid in klinischen Studien umfassten gastrointestinale Beschwerden und Hypoglykämie. Im Fall einer Überdosierung ist eine angemessene, unterstützende Behandlung einzuleiten, die sich an der klinischen Symptomatik des Patienten orientiert.

### 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

#### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antidiabika, exkl. Insuline, ATC-Code: A10BJ05

##### Wirkmechanismus

Dulaglutid ist ein langwirksamer Glukagon-like Peptide-1 (GLP-1) Rezeptoragonist. Das Molekül besteht aus 2 identischen, über Disulfid-Brücken verbundenen Ketten, von denen jede eine modifizierte GLP-1 Analogon Sequenz enthält, die kovalent über eine kleine Peptid-Brücke an das schwere Kettenfragment (Fc) eines modifizierten humanen Immunglobulin G4 (IgG4) gebunden ist. Die GLP-1 Analogon Sequenz von Dulaglutid ist etwa 90 % homolog zu nativem humanem GLP-1 (7–37). Natives GLP-1 hat eine Halbwertszeit von 1,5–2 Minuten durch den Abbau durch DPP-4 und renale Clearance. Im Gegensatz

zu nativem GLP-1 ist Dulaglutid resistent gegen den Abbau durch DPP-4 und seine Größe verlangsamt die Absorption und verringert die renale Clearance. Die Eigenschaften dieser Konstruktion führen zu einer löslichen Formulierung und einer verlängerten Halbwertszeit von 4,7 Tagen, was eine einmal wöchentliche subkutane Injektion möglich macht. Zusätzlich wurde das Dulaglutid-Molekül so konstruiert, dass eine Fcγ Rezeptor-bedingte Immunantwort verhindert wird und das immunogene Potential verringert ist.

Dulaglutid zeigt verschiedene antihyperglykämische Wirkungen des GLP-1. Bei erhöhter Glucose-Konzentration, erhöht Dulaglutid in Pankreas-Betazellen intrazellulär die Konzentration von zyklischer AMP (c-AMP), was zu einer Insulinsekretion führt. Dulaglutid unterdrückt die Glukagon Sekretion, die bekanntermaßen bei Typ 2-Diabetikern unangemessen erhöht ist. Geringere Glukagon-Konzentrationen führen zu einer verringerten Glucosefreisetzung in der Leber. Weiterhin verlangsamt Dulaglutid die Magenentleerung.

##### Pharmakodynamische Wirkungen

Dulaglutid verbessert bei Patienten mit Typ 2-Diabetes die glykämische Kontrolle mittels eines anhaltenden Effekts der Senkung der Nüchtern-, prä- und postprandialen Blutzucker-Konzentrationen. Diese Wirkung beginnt mit der ersten Dulaglutid-Gabe und hält über das einwöchige Dosisintervall an.

In einer pharmakodynamischen Studie mit Dulaglutid wurde bei Patienten mit Typ 2-Diabetes eine Wiederherstellung der ersten Phase der Insulinsekretion auf ein Niveau gezeigt, das das beobachtete Niveau bei gesunden Probanden überstieg, die Placebo erhielten. Auch eine Verbesserung der zweiten Phase der Insulinsekretion als Ant-

wort auf einen intravenösen Glucosebolus wurde nachgewiesen. In derselben Studie schien eine 1,5 mg Dulaglutid-Einzeldosis die maximale Insulinsekretion von β-Zellen zu erhöhen, und die β-Zellfunktion bei Typ 2-Diabetikern im Vergleich zu Placebo zu verbessern.

Im Einklang mit den pharmakokinetischen Eigenschaften besitzt Dulaglutid ein pharmakodynamisches Profil, das eine einmal wöchentliche Gabe ermöglicht (siehe Abschnitt 5.2).

##### Klinische Wirksamkeit und Sicherheit

###### Glykämische Kontrolle

Wirksamkeit und Sicherheit von Dulaglutid wurden in zehn randomisierten, kontrollierten Phase 3 Studien untersucht, in die 8.035 Patienten mit Typ 2-Diabetes eingeschlossen waren. Von diesen waren 1.644 Patienten 65 Jahre oder älter und davon waren 174 Patienten 75 Jahre oder älter. In diesen Studien wurden 5.650 Patienten mit Dulaglutid behandelt, von diesen 1.558 mit Trulicity 0,75 mg wöchentlich, 2.862 mit Trulicity 1,5 mg wöchentlich, 616 mit Trulicity 3 mg wöchentlich und 614 mit Trulicity 4,5 mg wöchentlich. In allen Studien wurde durch Dulaglutid eine klinisch signifikante Verbesserung der glykämischen Kontrolle, gemessen am glykosylierten Hämoglobin A1c (HbA<sub>1c</sub>), erreicht.

###### Monotherapie

Dulaglutid wurde in einer 52-wöchigen aktiv kontrollierten Monotherapie-Studie mit Metformin verglichen. Trulicity 1,5 mg und 0,75 mg waren Metformin (1500–2000 mg/Tag) in der Reduktion des HbA<sub>1c</sub>-Wertes überlegen. Zum Zeitpunkt 26 Wochen erreichte im Vergleich zu Metformin ein signifikant höherer Anteil von Patienten unter Trulicity 1,5 mg und Trulicity 0,75 mg HbA<sub>1c</sub>-Zielwerte von < 7,0 % und ≤ 6,5 %.

Siehe Tabelle 2

Tabelle 2. Ergebnisse einer 52-wöchigen, aktiv kontrollierten Monotherapie-Studie mit zwei Dulaglutid-Dosierungen im Vergleich zu Metformin

	HbA <sub>1c</sub> Ausgangswert (%)	Durch- schnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub> (%)	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert	Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)	Veränderung des Körper- gewichts (kg)
<b>26 Wochen</b>					
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 269)	7,63	-0,78 <sup>††</sup>	61,5 <sup>#</sup>	46,0 <sup>##</sup>	-1,61
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 270)	7,58	-0,71 <sup>††</sup>	62,6 <sup>#</sup>	40,0 <sup>#</sup>	-1,46
Metformin 1500–2000 mg/Tag (n = 268)	7,60	-0,56	53,6	29,8	-1,34
<b>52 Wochen</b>					
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 269)	7,63	-0,70 <sup>††</sup>	60,0 <sup>#</sup>	42,3 <sup>##</sup>	-1,56 <sup>#</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 270)	7,58	-0,55 <sup>†</sup>	53,2	34,7	-1,00
Metformin 1500–2000 mg/Tag (n = 268)	7,60	-0,51	48,3	28,3	-1,15

<sup>†</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Nichtunterlegenheit; <sup>††</sup> Multiplizitäts-bereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Überlegenheit von Dulaglutid über Metformin, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>.

<sup>#</sup> p < 0,05, <sup>##</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Metformin

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % (DCCT) entspricht 53,0 mmol/mol (IFCC) (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % (DCCT) entspricht 47,5 mmol/mol (IFCC) (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

DCCT = Diabetes Control and Complications Trial; IFCC = International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg und 0,75 mg sowie Metformin betragen 0,62, 0,15 bzw. 0,09 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien wurden nicht beobachtet.

#### Kombinationstherapie mit Metformin

Sicherheit und Wirksamkeit von Dulaglutid wurde in einer Placebo- und aktiv-kontrollierten Studie (Sitagliptin 100 mg täglich) von 104-wöchiger Dauer immer in Kombination mit Metformin untersucht. Zum Zeitpunkt 52 Wochen führte die Behandlung mit Trulicity 1,5 mg und 0,75 mg im Vergleich zu

Sitagliptin zu einer überlegenen Reduktion des HbA<sub>1c</sub>. Gleichzeitig erreichte ein signifikant größerer Anteil von Patienten HbA<sub>1c</sub> Zielwerte von < 7,0 % und ≤ 6,5 %. Diese Wirkung hielt bis zum Ende der Studie nach 104 Wochen an.

Siehe Tabelle 3

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg und 0,75 mg sowie Sitagliptin betragen 0,19, 0,18 bzw. 0,17 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien unter Dulaglutid wurden nicht beobachtet.

Sicherheit und Wirksamkeit von Dulaglutid wurde auch in einer aktiv-kontrollierten Studie (Liraglutid 1,8 mg täglich) von 26-wöchiger Dauer immer in Kombination mit Metformin untersucht. Die Behandlung mit Trulicity 1,5 mg führte zu einer ähnlichen Reduktion des HbA<sub>1c</sub>; im Vergleich zu Liraglutid erreichte ein ähnlicher Anteil von Patienten HbA<sub>1c</sub> Zielwerte von < 7,0 % und ≤ 6,5 %.

Siehe Tabelle 4

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg betrug 0,12 Episoden/Patient und Jahr, bei

Tabelle 3. Ergebnisse einer 104-wöchigen, Placebo- und aktiv kontrollierten Studie mit zwei Dulaglutid-Dosierungen im Vergleich zu Sitagliptin

	<b>HbA<sub>1c</sub> Ausgangswert (%)</b>	<b>Durch- schnittliche Veränderung des HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>Anteil Patienten mit HbA<sub>1c</sub>-Zielwert</b>		<b>Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)</b>	<b>Veränderung des Körper- gewichts (kg)</b>
<b>26 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 304)	8,12	-1,22 <sup>†‡,##</sup>	60,9 <sup>**,##</sup>	46,7 <sup>**,##</sup>	-2,38 <sup>**,##</sup>	-3,18 <sup>**,##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 302)	8,19	-1,01 <sup>†‡,##</sup>	55,2 <sup>**,##</sup>	31,0 <sup>**,##</sup>	-1,97 <sup>**,##</sup>	-2,63 <sup>**,##</sup>
Placebo (n = 177)	8,10	0,03	21,0	12,5	-0,49	-1,47
Sitagliptin 100 mg einmal täglich (n = 315)	8,09	-0,61	37,8	21,8	-0,97	-1,46
<b>52 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 304)	8,12	-1,10 <sup>††</sup>	57,6 <sup>##</sup>	41,7 <sup>##</sup>	-2,38 <sup>##</sup>	-3,03 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 302)	8,19	-0,87 <sup>††</sup>	48,8 <sup>##</sup>	29,0 <sup>##</sup>	-1,63 <sup>##</sup>	-2,60 <sup>##</sup>
Sitagliptin 100 mg einmal täglich (n = 315)	8,09	-0,39	33,0	19,2	-0,90	-1,53
<b>104 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 304)	8,12	-0,99 <sup>††</sup>	54,3 <sup>##</sup>	39,1 <sup>##</sup>	-1,99 <sup>##</sup>	-2,88 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 302)	8,19	-0,71 <sup>††</sup>	44,8 <sup>##</sup>	24,2 <sup>##</sup>	-1,39 <sup>##</sup>	-2,39
Sitagliptin 100 mg einmal täglich (n = 315)	8,09	-0,32	31,1	14,1	-0,47	-1,75

<sup>††</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Überlegenheit von Dulaglutid über Sitagliptin, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub> zum Zeitpunkt 52 und 104 Wochen

<sup>##</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,001, für Überlegenheit von Dulaglutid über Placebo, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>

<sup>\*\*</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Placebo

<sup>††</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Sitagliptin

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

Tabelle 4. Ergebnisse einer 26-wöchigen, aktiv kontrollierten Studie mit einer Dulaglutid-Dosierung im Vergleich zu Liraglutid.

	<b>HbA<sub>1c</sub> Ausgangswert (%)</b>	<b>Durch- schnittliche Veränderung des HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>Anteil Patienten mit HbA<sub>1c</sub>-Zielwert</b>		<b>Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)</b>	<b>Veränderung des Körper- gewichts (kg)</b>
<b>26 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 299)	8,06	-1,42 <sup>‡</sup>	68,3	54,6	-1,93	-2,90 <sup>*</sup>
Liraglutid <sup>†</sup> 1,8 mg täglich (n = 300)	8,05	-1,36	67,9	50,9	-1,90	-3,61

<sup>‡</sup> einseitiger p-Wert p < 0,001, für Nichtunterlegenheit Dulaglutid gegenüber Liraglutid, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>.

<sup>\*</sup> p < 0,05 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Liraglutid.

<sup>†</sup> Bei Patienten, die auf Liraglutid randomisiert wurden, betrug die Initialdosis 0,6 mg/Tag. Nach Woche 1 wurden die Patienten auf 1,2 mg/Tag hochtitriert, und nach Woche 2 auf 1,8 mg/Tag.

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

Liraglutid waren es 0,29 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien wurden nicht beobachtet.

#### Kombinationstherapie mit Metformin und Sulfonylharnstoff

In einer 78-wöchigen, aktiv-kontrollierten Studie wurde Dulaglutid gegen Insulin glargin geprüft. Die Basisbehandlung bestand in beiden Gruppen aus Metformin und Sulfonylharnstoff. Zum Zeitpunkt 52 Wochen zeigte Trulicity 1,5 mg eine im Vergleich zu Insulin glargin überlegene HbA<sub>1c</sub>-Senkung, die bis zum Zeitpunkt 78 Wochen anhielt. Dagegen war die HbA<sub>1c</sub>-Senkung bei Trulicity 0,75 mg nicht-unterlegen zu Insulin glargin. Mit Trulicity 1,5 mg erreichte im Vergleich zu Insulin glargin ein signifikant höherer Prozentsatz von Patienten HbA<sub>1c</sub>-Zielwerte von < 7,0% oder ≤ 6,5% zu den Zeitpunkten 52 und 78 Wochen.

Siehe Tabelle 5

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg und 0,75 mg sowie Insulin glargin betragen 1,67, 1,67 sowie 3,02 Episoden/Patient und

Jahr. Zwei Fälle einer schweren Hypoglykämie wurden mit Dulaglutid 1,5 mg beobachtet, und zwei Fälle einer schweren Hypoglykämie wurden mit Insulin glargin beobachtet.

#### Kombinationstherapie mit Sulfonylharnstoff

Wirksamkeit und Sicherheit von Dulaglutid als Kombinationstherapie mit Sulfonylharnstoff wurde in einer placebokontrollierten Studie über 24 Wochen Dauer untersucht. Die Behandlung mit Trulicity 1,5 mg in Kombination mit Glimepirid ergab eine statistisch signifikante Reduktion des HbA<sub>1c</sub> verglichen mit Placebo plus Glimepirid nach 24 Wochen. Mit Trulicity 1,5 mg erreichte ein höherer Anteil an Patienten einen Ziel-HbA<sub>1c</sub> Wert von < 7,0% und ≤ 6,5% zum Zeitpunkt 24 Wochen verglichen mit Placebo.

Siehe Tabelle 6

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien unter Dulaglutid 1,5 mg bzw. Placebo betragen 0,90 bzw. 0,04 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien

wurden weder für Dulaglutid noch für Placebo beobachtet.

#### Kombinationstherapie mit SGLT2-Hemmern mit oder ohne Metformin

Sicherheit und Wirksamkeit von Dulaglutid als Kombinationstherapie mit Natrium-Glucose-Cotransporter 2-Hemmern (SGLT2-Hemmer) – 96 % mit und 4 % ohne Metformin – wurden in einer 24-wöchigen placebokontrollierten Studie untersucht. Die Behandlung mit Trulicity 0,75 mg und Trulicity 1,5 mg als Kombinationstherapie mit SGLT2-Hemmern führte zu einer statistisch signifikanten Reduktion des HbA<sub>1c</sub> im Vergleich zu Placebo mit SGLT2-Hemmer Behandlung zum Zeitpunkt 24 Wochen. Sowohl mit Trulicity 0,75 mg, als auch mit Trulicity 1,5 mg, erreichte ein signifikant größerer Prozentsatz an Patienten einen Ziel-HbA<sub>1c</sub> von < 7,0% und ≤ 6,5% zum Zeitpunkt 24 Wochen im Vergleich zu Placebo.

Siehe Tabelle 7 auf Seite 8

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 0,75 mg, Dulaglutid 1,5 mg und Placebo betragen 0,15,

Tabelle 5. Ergebnisse einer 78-wöchigen, aktiv kontrollierten Studie mit zwei Dulaglutid-Dosierungen im Vergleich zu Insulin glargin.

	<b>HbA<sub>1c</sub> Ausgangswert (%)</b>	<b>Durch- schnittliche Veränderung des HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>Anteil Patienten mit HbA<sub>1c</sub>-Zielwert</b>		<b>Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)</b>	<b>Veränderung des Körper- gewichts (kg)</b>
			< 7,0% (%) <sup>a</sup>	≤ 6,5% (%) <sup>b</sup>		
<b>52 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 273)	8,18	-1,08 <sup>††</sup>	53,2 <sup>##</sup>	27,0 <sup>##</sup>	-1,50	-1,87 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 272)	8,13	-0,76 <sup>†</sup>	37,1	22,5 <sup>#</sup>	-0,87 <sup>##</sup>	-1,33 <sup>##</sup>
Insulin glargin <sup>+</sup> einmal täglich (n = 262)	8,10	-0,63	30,9	13,5	-1,76	1,44
<b>78 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 273)	8,18	-0,90 <sup>††</sup>	49,0 <sup>##</sup>	28,1 <sup>##</sup>	-1,10 <sup>#</sup>	-1,96 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 272)	8,13	-0,62 <sup>†</sup>	34,1	22,1	-0,58 <sup>##</sup>	-1,54 <sup>##</sup>
Insulin glargin <sup>+</sup> einmal täglich (n = 262)	8,10	-0,59	30,5	16,6	-1,58	1,28

<sup>†</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Nichtunterlegenheit; <sup>††</sup> Multiplizitäts-bereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Überlegenheit von Dulaglutid über Insulin glargin, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>

<sup>#</sup> p < 0,05, <sup>##</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Insulin glargin

<sup>+</sup> Insulin glargin Dosierung wurde unter Nutzung eines Algorithmus mit einem Nüchternblutzucker-Zielwert von < 5,6 mmol/l eingestellt

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0% entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5% entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

Tabelle 6. Ergebnisse einer 24-wöchigen placebokontrollierten Studie von Dulaglutid zusätzlich zu Glimepirid

	<b>HbA<sub>1c</sub> Ausgangswert (%)</b>	<b>Durchschnittliche Veränderung des HbA<sub>1c</sub> (%)</b>	<b>Anteil Patienten mit HbA<sub>1c</sub>-Zielwert</b>		<b>Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)</b>	<b>Veränderung des Körper- gewichts (kg)</b>
			< 7,0% (%) <sup>a</sup>	≤ 6,5% (%) <sup>b</sup>		
<b>24 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 239)	8,39	-1,38 <sup>††</sup>	55,3 <sup>##</sup>	40,0 <sup>**</sup>	-1,70 <sup>††</sup>	-0,91
Placebo (n = 60)	8,39	-0,11	18,9	9,4	0,16	-0,24

<sup>††</sup> Multiplizitätsbereinigter p-Wert < 0,001 für die Überlegenheit von Dulaglutid im Vergleich zu Placebo

<sup>\*\*</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Placebo

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0% entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5% entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

Tabelle 7. Ergebnisse einer 24-wöchigen placebokontrollierten Studie von Dulaglutid zusätzlich zu SGLT2-Hemmern

	HbA <sub>1c</sub> Ausgangswert (%)	Durch- schnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub> (%)	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert < 7,0 % <sup>a</sup> (%) <sup>a</sup>	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert ≤ 6,5 % (%) <sup>b</sup>	Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)	Veränderung des Körper- gewichts (kg)
<b>24 Wochen</b>						
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 141)	8,05	-1,19 <sup>††</sup>	58,8 <sup>††</sup>	38,9 <sup>**</sup>	-1,44	-2,6
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 142)	8,04	-1,33 <sup>††</sup>	67,4 <sup>††</sup>	50,8 <sup>**</sup>	-1,77	-3,1
Placebo (n = 140)	8,05	-0,51	31,2	14,6	-0,29	-2,3

<sup>††</sup> Multiplizitätsbereinigter p-Wert < 0,001 für die Überlegenheit von Dulaglutid im Vergleich zu Placebo

<sup>\*\*</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Placebo

<sup>a</sup> Für Patienten, die vor Ablauf der 24 Wochen die randomisierte Behandlung beendeten, wurde der Zielwert als nicht erreicht betrachtet

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

0,16 bzw. 0,12 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien wurden unter Dulaglutid 0,75 mg in Kombination mit SGLT2-Hemmern bei einem Patienten berichtet und bei keinem unter Dulaglutid 1,5 mg bzw. Placebo.

#### Kombinationstherapie mit Metformin und Pioglitazon

In einer Placebo und aktiv (Exenatide zweimal täglich) kontrollierten Studie, beide in Kombination mit Metformin und Pioglitazon waren Trulicity 1,5 mg und 0,75 mg gegenüber Placebo und Exenatide überlegen in Bezug auf die HbA<sub>1c</sub>-Reduktion. Dies wurde begleitet von einem signifikant größeren Prozentsatz von Patienten, die HbA<sub>1c</sub>-Zielwerte von < 7,0 % oder ≤ 6,5 % erreichten.

Siehe Tabelle 8

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg und 0,75 mg sowie Exenatide zweimal täglich betrugen 0,19, 0,14 sowie 0,75 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien wurden bei Dulaglutid nicht beobachtet, und zwei Fälle einer schweren Hypoglykämie wurden mit Exenatide zweimal täglich beobachtet.

#### Kombinationstherapie mit titriertem Basalinsulin mit oder ohne Metformin

In einer 28-wöchigen placebokontrollierten Studie wurde Trulicity 1,5 mg mit Placebo als Kombinationstherapie mit titriertem basalem Insulin glargin (88 % mit und 12 % ohne Metformin) verglichen, um die Auswirkung auf die glykämische Kontrolle sowie Sicherheit zu überprüfen.

Zur Optimierung der Dosis von Insulin glargin wurden beide Gruppen auf einen Nüchtern-Glucose-Zielwert von < 5,6 mmol/L titriert. Die durchschnittliche Ausgangsdosis von Insulin glargin betrug 37 Einheiten/Tag für Patienten, die Placebo erhielten und 41 Einheiten für Patienten, die Trulicity 1,5 mg erhielten. Die Ausgangsdosis von Insulin glargin wurde bei Patienten mit einem HbA<sub>1c</sub> < 8,0 % um 20 % reduziert. Am Ende der 28-wöchigen Behandlungsperiode betrug die Dosis 65 Einheiten/Tag für Patienten, die Placebo erhielten bzw. 51 Einheiten/Tag für Patienten, die Trulicity 1,5 mg erhielten. Nach 28 Wochen zeigte sich unter der einmal wöchentlichen Gabe von Trulicity 1,5 mg eine statistisch signifikante Reduktion des HbA<sub>1c</sub> im Vergleich zu Placebo sowie ein signifikant höherer prozentualer Anteil der Patienten,

Tabelle 8. Ergebnisse einer 52-wöchigen aktiv kontrollierten Studie mit zwei Dulaglutid-Dosierungen im Vergleich zu Exenatide

	HbA <sub>1c</sub> Ausgangswert (%)	Durch- schnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub> (%)	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert < 7,0 % (%) <sup>a</sup>	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert ≤ 6,5 % (%) <sup>b</sup>	Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)	Veränderung des Körper- gewichts (kg)
<b>26 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 279)	8,10	-1,51 <sup>††</sup> / <sup>††</sup>	78,2 <sup>**/#</sup>	62,7 <sup>**/#</sup>	-2,36 <sup>**/#</sup>	-1,30 <sup>**</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 280)	8,05	-1,30 <sup>††/#</sup> / <sup>††</sup>	65,8 <sup>**/#</sup>	53,2 <sup>**/#</sup>	-1,90 <sup>**/#</sup>	0,20 <sup>*/#</sup>
Placebo (n = 141)	8,06	-0,46	42,9	24,4	-0,26	1,24
Exenatide <sup>†</sup> 10 µg zweimal täglich (n = 276)	8,07	-0,99	52,3	38,0	-1,35	-1,07
<b>52 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 279)	8,10	-1,36 <sup>††</sup>	70,8 <sup>#</sup>	57,2 <sup>#</sup>	-2,04 <sup>#</sup>	-1,10
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 280)	8,05	-1,07 <sup>††</sup>	59,1 <sup>#</sup>	48,3 <sup>#</sup>	-1,58 <sup>#</sup>	0,44 <sup>#</sup>
Exenatide <sup>†</sup> 10 µg zweimal täglich (n = 276)	8,07	-0,80	49,2	34,6	-1,03	-0,80

<sup>††</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Überlegenheit von Dulaglutid über Exenatide, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>

<sup>‡‡</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,001 für Überlegenheit von Dulaglutid über Placebo, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>

<sup>\*</sup> p < 0,05, <sup>\*\*</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Placebo

<sup>#</sup> p < 0,05, <sup>##</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Exenatide

<sup>†</sup> Exenatide Dosierung betrug 5 µg zweimal täglich während der ersten 4 Wochen und danach 10 µg zweimal täglich

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

die den Ziel-HbA<sub>1c</sub> von < 7,0% und ≤ 6,5% (Tabelle 9) erreichten.

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg sowie Insulin glargin betragen 3,38 Episoden/Patient und Jahr verglichen mit Placebo und Insulin glargin mit 4,38 Episoden/Patient und Jahr. Schwere Hypoglykämien wurden unter Dulaglutid 1,5 mg in Kombination mit Insulin glargin bei einem Patienten beobachtet und bei keinem unter Placebo.

#### Kombinationstherapie mit prandialem Insulin mit oder ohne Metformin

Patienten, die vor Einschluss in die Studie 1 oder 2 Insulininjektionen erhielten, beendeten während der Studie dieses Insulinregime und wurden dann entweder auf Dulaglutid einmal wöchentlich oder auf Insulin glargin einmal täglich randomisiert, alle in Kombination mit prandialem Insulin lispro dreimal täglich, mit oder ohne Metformin. Zum Zeitpunkt 26 Wochen waren Trulicity 1,5 mg

und 0,75 mg dem Insulin glargin bei der HbA<sub>1c</sub>-Reduktion überlegen, und diese Wirkung hielt bis zum Zeitpunkt 52 Wochen an. Im Vergleich zu Insulin glargin erreichte ein größerer Prozentsatz von Patienten HbA<sub>1c</sub>-Zielwerte von < 7,0% oder ≤ 6,5% zum Zeitpunkt 26 Wochen und von < 7,0% zum Zeitpunkt 52 Wochen.

Siehe Tabelle 10

Die Raten dokumentierter symptomatischer Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg und 0,75 mg sowie Insulin glargin betragen 31,06, 35,66, sowie 40,95 Episoden/Patient und Jahr. 10 Patienten, die mit Dulaglutid 1,5 mg behandelt wurden, berichteten über schwere Hypoglykämie, 7 Patienten unter Dulaglutid 0,75 mg sowie 15 Patienten unter Insulin glargin.

#### Nüchternblutzucker

Die Dulaglutid-Behandlung führte bezogen auf den Ausgangswert zu einer signifikant

ten Reduktion des Nüchternblutzuckers. Die Senkung des Nüchternblutzuckers findet hauptsächlich in den ersten 2 Wochen statt. Die Verbesserung der Nüchternblutzuckerswerte hielt über die Dauer der längsten Studie (104 Wochen) an.

#### Postprandialer Blutzucker

Die Dulaglutid-Behandlung führte bezogen auf den Ausgangswert zu einer signifikanten Reduktion der mittleren postprandialen Glucosewerte (die Veränderungen vom Ausgangswert zum primären Messzeitpunkt lagen zwischen -1,95 mmol/l und -4,23 mmol/l).

#### Betazellfunktion

Klinische Studien mit Dulaglutid weisen auf eine verbesserte Funktion der Betazellen hin, wie durch das *homeostasis model assessment* (HOMA2-% B) ermittelt wurde. Die Wirkung auf die Betazellfunktion blieb über die Dauer der längsten Studie (104 Wochen) erhalten.

Tabelle 9. Ergebnisse einer 28-wöchigen Studie von Dulaglutid verglichen mit Placebo zusätzlich zu titriertem Insulin glargin

	HbA <sub>1c</sub> Ausgangswert	Durchschnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub>	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert	Veränderung des Nüchtern- blutzuckers	Veränderung des Körper- gewichts	
	(%)	(%)	< 7,0 % (%) <sup>a</sup>	≤ 6,5 % (%) <sup>b</sup>	(mmol/l)	(kg)
<b>28 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich und Insulin glargin (n = 150)	8,41	-1,44 <sup>††</sup>	66,7 <sup>††</sup>	50,0 <sup>**</sup>	-2,48 <sup>††</sup>	-1,91 <sup>††</sup>
Placebo einmal wöchentlich und Insulin glargin (n = 150)	8,32	-0,67	33,3	16,7	-1,55	0,50

<sup>††</sup> Multiplizitätsbereinigter p-Wert p < 0,001 für die Überlegenheit von Dulaglutid im Vergleich zu Placebo

<sup>\*\*</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Placebo

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0% entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5% entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

Tabelle 10. Ergebnisse einer 52-wöchigen aktiv kontrollierten Studie mit zwei Dulaglutid-Dosierungen im Vergleich zu Insulin glargin

	HbA <sub>1c</sub> Ausgangswert	Durch- schnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub>	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert	Veränderung des Nüchtern- blutzuckers	Veränderung des Körper- gewichts	
	(%)	(%)	< 7,0 % (%) <sup>a</sup>	≤ 6,5 % (%) <sup>b</sup>	(mmol/l)	(kg)
<b>26 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 295)	8,46	-1,64 <sup>††</sup>	67,6 <sup>#</sup>	48,0 <sup>#</sup>	-0,27 <sup>##</sup>	-0,87 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 293)	8,40	-1,59 <sup>††</sup>	69,0 <sup>#</sup>	43,0	0,22 <sup>##</sup>	0,18 <sup>##</sup>
Insulin glargin <sup>+</sup> einmal täglich (n = 296)	8,53	-1,41	56,8	37,5	-1,58	2,33
<b>52 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 295)	8,46	-1,48 <sup>††</sup>	58,5 <sup>#</sup>	36,7	0,08 <sup>##</sup>	-0,35 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 293)	8,40	-1,42 <sup>††</sup>	56,3	34,7	0,41 <sup>##</sup>	0,86 <sup>##</sup>
Insulin glargin <sup>+</sup> einmal täglich (n = 296)	8,53	-1,23	49,3	30,4	-1,01	2,89

<sup>††</sup> Multiplizitätsbereinigter, einseitiger p-Wert < 0,025, für Überlegenheit von Dulaglutid über Insulin glargin, nur bezogen auf HbA<sub>1c</sub>

<sup>#</sup> p < 0,05, <sup>##</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Insulin glargin

<sup>a</sup> Insulin glargin Dosierung wurde eingestellt unter Nutzung eines Algorithmus mit einem Nüchternblutzucker-Zielwert von < 5,6 mmol/l

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0% entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5% entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

**Körpermengen**

Eine Behandlung mit Trulicity 1,5 mg war mit einer über die Studiendauer anhaltenden Gewichtsreduktion verbunden (vom Ausgangswert bis zum finalen Messzeitpunkt  $-0,35$  kg bis  $-2,90$  kg). Die Veränderungen des Körpermengen bei Behandlung mit Trulicity 0,75 mg bewegten sich zwischen 0,86 kg und  $-2,63$  kg. Die Abnahme an Körpermengen, die bei mit Dulaglutid behandelten Patienten beobachtet wurde, war unabhängig von Übelkeit, allerdings war die Abnahme in der Gruppe, bei der Übelkeit auftrat, numerisch größer.

**Therapiebeurteilung aus Patientensicht**

Dulaglutid verbessert die Gesamtbehandlungszufriedenheit signifikant im Vergleich zu Exenatide zweimal täglich. Zusätzlich gab es eine signifikant niedrigere Häufigkeit wahrgenommener Hyper- und Hypoglykämien im Vergleich zu Exenatide zweimal täglich.

**Blutdruck**

Die Dulaglutid-Wirkung auf den Blutdruck und den Puls wurde in einer Studie mit 755 Patienten mit Typ 2-Diabetes durch ambulante Blutdruckmessungen untersucht. Die Behandlung mit Dulaglutid führte zu einer Senkung des systolischen Blutdrucks ( $-2,8$  mm Hg im Vergleich zu Placebo) nach 16 Wochen. Es bestanden keine Unterschiede beim diastolischen Blutdruck. Die Ergebnisse für systolischen und diastolischen Blutdruck waren am Ende der 26-wöchigen Studie ähnlich.

**Kardiovaskuläre Beurteilung**

**Metaanalyse der Phase 2- und 3-Studien**  
Gemäß einer Metaanalyse der Phase 2 und 3 Zulassungsstudien entwickelten insgesamt 51 Patienten (Dulaglutid: 26 [N = 3.885]; alle Vergleichsstoffe: 25 [N = 2.125]) mindestens ein kardiovaskuläres Ereignis (Tod aus kardiovaskulären Gründen, nicht-fataler Herzinfarkt, nicht-fataler Schlaganfall oder Hospitalisierung aufgrund einer instabilen Angina). Die Ergebnisse zeigen, dass es im Vergleich mit den Kontrolltherapien nicht zu einem Anstieg des kardiovaskulären Risikos durch Dulaglutid kommt (HR: 0,57; CI: [0,30; 1,10]).

**Kardiovaskuläre Outcome-Studie**

Die kardiovaskuläre Langzeit-Outcome-Studie mit Trulicity war eine placebokontrollierte, doppelblinde klinische Studie. Die Patienten mit Typ 2-Diabetes wurden auf Trulicity 1,5 mg (4.949) oder Placebo (4.952) randomisiert, wobei beide Arzneimittel in Kombination mit den Standardmedikationen des Typ 2-Diabetes mellitus verabreicht wurden (die 0,75 mg Dosis wurde in dieser Studie nicht verabreicht). Die mediane Beobachtungsdauer der Studie betrug 5,4 Jahre.

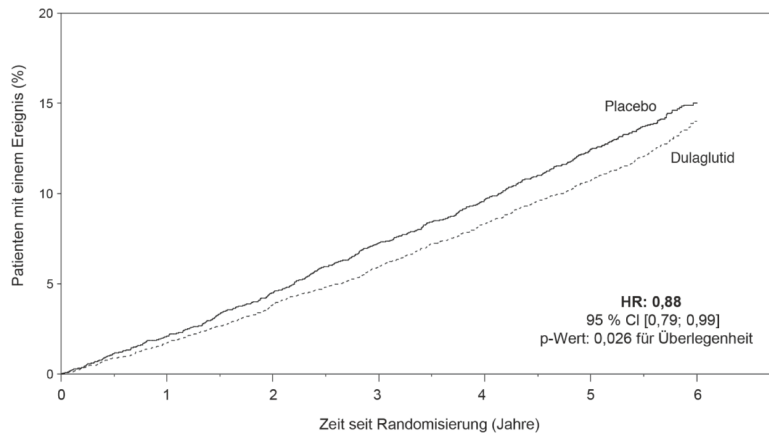
Das Durchschnittsalter betrug 66,2 Jahre, der Durchschnitts-BMI lag bei  $32,3$  kg/m $^2$  und 46,3 % der Patienten waren weiblich. 3.114 (31,5 %) der Patienten hatten eine klinisch manifeste kardiovaskuläre Vorerkrankung. Der durchschnittliche HbA $_{1c}$ -Wert zu Studienbeginn betrug 7,2 %. Der Trulicity-Behandlungsarm schloss Patienten  $\geq 65$  Jahre (N = 2.619) und  $\geq 75$  Jahre (N = 484) und Patienten mit leicht (N = 2.345), mittel-

schwer (N = 1.031) oder schwer (N = 50) eingeschränkter Nierenfunktion ein.

Der primäre Endpunkt war die Zeit von der Randomisierung bis zum ersten Auftreten eines schwerwiegenden unerwünschten kardiovaskulären Ereignisses (major adverse cardiovascular event = MACE): Kardiovasku-

lärer Tod, nicht-tödlicher Myokardinfarkt, oder nicht-tödlicher Schlaganfall. Trulicity war gegenüber Placebo in der MACE-Prävention überlegen (Abbildung 1). Jede MACE-Einzelkomponente trug zu dieser überlegenen MACE-Reduktion bei, dies ist in Abbildung 2 dargestellt.

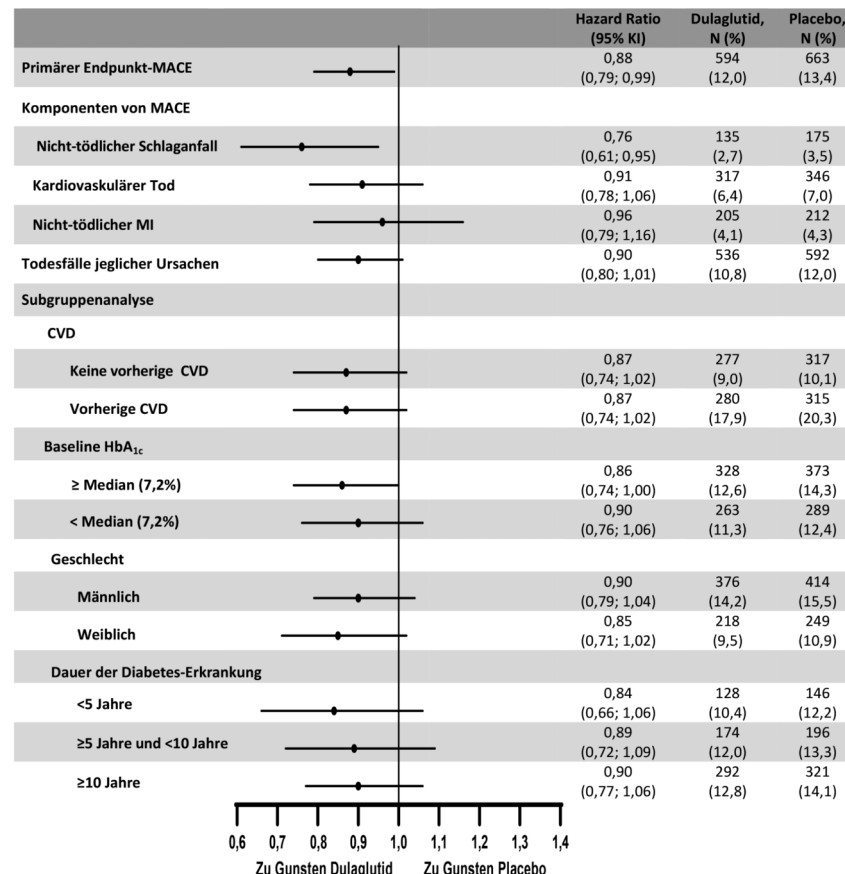
Abbildung 1. Kaplan-Meier Kurve über die Zeit bis zum ersten Auftreten einer der folgenden MACE-Komponenten: Kardiovaskulärer Tod, nicht-tödlicher Myokardinfarkt oder nicht-tödlicher Schlaganfall, in der kardiovaskulären Dulaglutid Langzeit-Outcome-Studie.



Anzahl auf Risiko

	Placebo	4952	4791	4625	4437	4275	3575	742
Dulaglutid	4949	4815	4670	4521	4369	3686	741	

Abbildung 2. Forest-Plot der Analysen des kombinierten Endpunktes (MACE), seinen Einzelkomponenten, Todesfälle jeglicher Ursachen und Subgruppenanalysen: Konsistenter MACE-Effekt (primärer Endpunkt) über alle Subgruppen.



KI - Konfidenzintervall  
CVD - klinisch manifeste kardiovaskuläre Vorerkrankung  
HbA<sub>1c</sub> - glykosyliertes Hämoglobin  
MACE - schwerwiegendes unerwünschtes kardiovaskuläres Ereignis  
MI - Myokardinfarkt

Im Vergleich zu Placebo führte Trulicity in Ergänzung zu einer Standardtherapie zu einer signifikanten und anhaltenden HbA<sub>1c</sub>-Reduktion von Therapiebeginn bis zu Monat 60, (−0,29 % vs 0,22 %, geschätzter Behandlungsunterschied −0,51 % [−0,57; −0,45]; p < 0,001). Im Vergleich zu Placebo benötigten signifikant weniger Trulicity-Patienten eine zusätzliche glykämische Intervention (Trulicity: 2.086 [42,2 %]; Placebo 2.825 [57,0 %]; p < 0,001).

#### Kombinationstherapie von Dulaglutid 4,5 mg, 3 mg, und 1,5 mg mit Metformin

Sicherheit und Wirksamkeit der Kombination von Dulaglutid 3 mg und 4,5 mg einmal wöchentlich mit Metformin im Vergleich zur Kombination von Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich mit Metformin wurden in einer Studie über 52 Wochen untersucht. Trulicity 3 mg und 4,5 mg waren bezüglich der Reduktion von HbA<sub>1c</sub> und Körpergewicht gegenüber Trulicity 1,5 mg in Woche

36 überlegen. Ein prozentual größerer Anteil der Patienten erreichte die HbA<sub>1c</sub>-Ziele von < 7,0 % oder ≤ 6,5 % nach 36 Wochen mit Trulicity 3 mg und Trulicity 4,5 mg. Eine Körpergewichtsreduktion von ≥ 5 % verglichen zum Ausgangswert erreichten 31 %, 40 % und 49 % der Patienten bei Trulicity 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg. Diese Effekte wurden über 52 Wochen aufrecht erhalten.

Siehe Tabelle 11

Ergebnisse zielen auf den Effekt unter der Behandlung ab (die Analyse basiert auf gemischten Modellen für wiederholte Messungen oder longitudinale logistische Regression)

Siehe Abbildung 3

Die Raten von dokumentierten symptomatischen Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg, 3 mg bzw. 4,5 mg betrugen 0,07, 0,05 bzw. 0,07 Episoden/Patient/Jahr. Jeweils ein Patient berichtete über eine schwere Hypoglykämie in Zusammenhang

mit Dulaglutid 1,5 mg und 4,5 mg und kein Patient in Zusammenhang mit Dulaglutid 3 mg.

#### Besondere Patientengruppen

##### Anwendung bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion

In einer 52-wöchigen Studie wurden 1,5 mg und 0,75 mg Trulicity mit titriertem Insulin glargin zusätzlich zu prandialem Insulin lispro verglichen, um den Effekt auf die glykämische Kontrolle und Sicherheit von Patienten mit mäßiger bis schwerer chronischer Nierenfunktionsstörung (eGFR [anhand CKD-EPI] < 60 und ≥ 15 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) festzustellen. Zur Randomisierung wurde die vorangegangene Insulintherapie beendet. Zu Studienbeginn betrug die durchschnittliche eGFR 38 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, 30 % der Patienten hatten eine eGFR < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>.

Zum Zeitpunkt 26 Wochen waren sowohl Trulicity 1,5 mg, als auch Trulicity 0,75 mg, in Hinblick auf die Reduktion des HbA<sub>1c</sub>-

Tabelle 11. Ergebnisse einer aktiv kontrollierten Studie zum Vergleich von drei Dosierungen von Dulaglutid

	HbA <sub>1c</sub> -Ausgangswert (%)	Durchschnittliche Veränderungen des HbA <sub>1c</sub> (%)	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert		Veränderung des Nüchternblutzuckers (mmol/L)	Veränderung des Körpergewichts (kg)
			< 7,0 % (%) <sup>a</sup>	≤ 6,5 % (%) <sup>b</sup>		
<b>36 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 612)	8,64	−1,53	57,0	38,1	−2,45	−3,1
Dulaglutid 3 mg einmal wöchentlich (n = 616)	8,63	−1,71 <sup>#</sup>	64 <sup>,7<sup>#</sup></sup>	48,4 <sup>††</sup>	−2,66	−4,0 <sup>#</sup>
Dulaglutid 4,5 mg einmal wöchentlich (n = 614)	8,64	−1,87 <sup>##</sup>	71,5 <sup>#</sup>	51,7 <sup>††</sup>	−2,90 <sup>#</sup>	−4,7 <sup>##</sup>
<b>52 Wochen</b>						
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 612)	8,64	−1,52	58,6	40,4	−2,39	−3,5
Dulaglutid 3 mg einmal wöchentlich (n = 616)	8,63	−1,71 <sup>†</sup>	65,4 <sup>†</sup>	49,2 <sup>†</sup>	−2,70 <sup>†</sup>	−4,3 <sup>†</sup>
Dulaglutid 4,5 mg einmal wöchentlich (n = 614)	8,64	−1,83 <sup>††</sup>	71,7 <sup>††</sup>	51,3 <sup>††</sup>	−2,92 <sup>††</sup>	−5,0 <sup>††</sup>

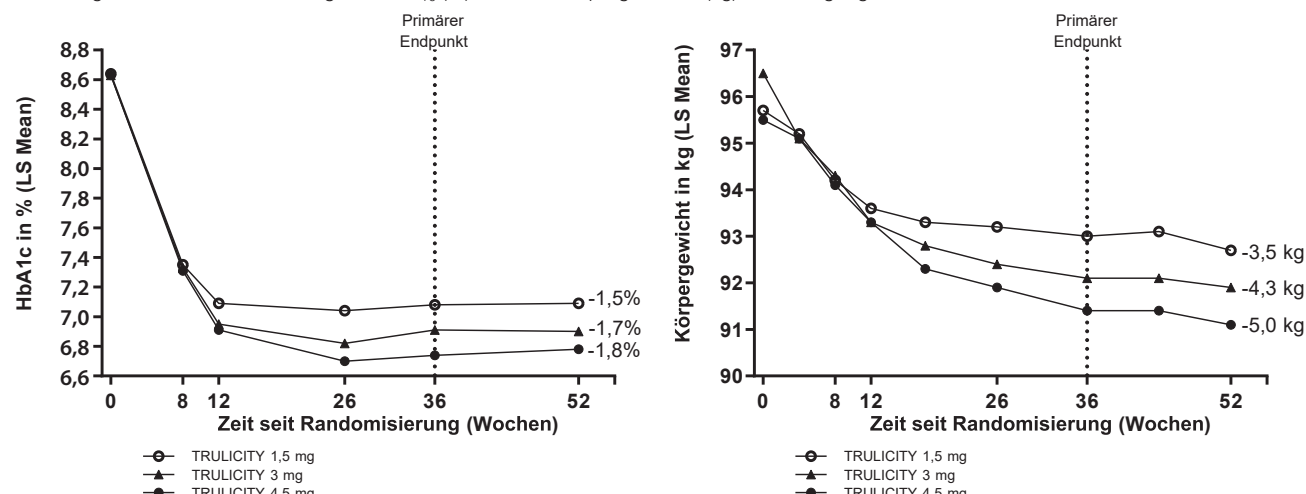
# p < 0,05, ## p < 0,001 für Überlegenheit im Vergleich zu Dulaglutid 1,5 mg, multiplizitätskorrigierter p-Wert (kontrolliert für den Fehler 1. Art)

† p < 0,05, †† p < 0,001 im Vergleich zu Dulaglutid 1,5 mg

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

Abbildung 3. Mittlere Veränderung des HbA<sub>1c</sub> (%) und des Körpergewichts (kg) vom Ausgangswert bis Woche 52



Wertes gegenüber Insulin glargin nicht unterlegen. Dieser Effekt blieb zur Woche 52 erhalten. Ein vergleichbarer Anteil an Patienten erreichte HbA<sub>1c</sub>-Zielwerte von < 8,0% zur Woche 26 und 52 mit beiden Dulaglutid-Dosierungen, sowie mit Insulin glargin.

Siehe Tabelle 12

Die Rate an dokumentierten Hypoglykämien mit Dulaglutid 1,5 mg, Dulaglutid 0,75 mg und Insulin glargin war 4,44, 4,34 beziehungsweise 9,62 Episoden/Patient/Jahr. Kein Patient berichtete über Fälle von schwerer Hypoglykämie mit Dulaglutid 1,5 mg, sechs Patienten mit Dulaglutid 0,75 mg und siebzehn Patienten mit Insulin glargin. Das Sicherheitsprofil von Dulaglutid bei Patienten mit einer Nierenfunktionsstörung war vergleichbar zu dem, das in anderen Studien mit Dulaglutid beobachtet wurde.

#### Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Dulaglutid 0,75 mg und 1,5 mg einmal wöchentlich bei Kindern und Jugendlichen ab 10 Jahren wurden mit Placebo verglichen, das allein zu einer Diät und körperlicher Beteiligung mit oder ohne Metformin und/oder Basalinsulin gegeben wurde. Die doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase dauerte 26 Wochen, danach begannen die Placebo-Patienten eine 26-wöchige unverblindete Behandlung mit Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich und die Patienten, die Dulaglutid erhielten, setzten die unverblindete Behandlung mit Dulaglutid in ihrer zugewiesenen Dosis fort. Nach 26 Wochen war Dulaglutid der Placebo-Behandlung bei der Senkung des HbA<sub>1c</sub> überlegen.

Siehe Tabelle 13 auf Seite 13

#### 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

##### Resorption

Nach subkutaner Gabe wurde die Maximalkonzentration von Dulaglutid im Plasma bei

Patienten mit Typ 2-Diabetes nach 48 Stunden erzielt. Die Maximalkonzentration C<sub>max</sub> und die Gesamtexposition (AUC) betragen nach mehrfacher subkutaner Gabe von 1,5 mg Dulaglutid am Typ 2-Diabetiker etwa 114 ng/ml bzw. 14.000 ng · h/ml. Steady State Plasmakonzentrationen wurden bei einmal wöchentlicher Gabe von 1,5 mg Dulaglutid nach 2 bis 4 Wochen erreicht. Bei subkutaner Gabe einer Einzeldosis Dulaglutid (1,5 mg) in Abdomen, Oberschenkel oder den Oberarm wird jeweils eine ähnliche Exposition erreicht. Die mittlere absolute Bioverfügbarkeit von Dulaglutid nach einer subkutanen Einzeldosis von 1,5 mg und 0,75 mg betrug 47% bzw. 65%. Es wird angenommen, dass die absoluten Bioverfügbarkeiten einer 3 mg bzw. einer 4,5 mg Dosis ähnlich der einer 1,5 mg Dosis ist, allerdings gibt es hier keine spezifischen Studien. Über den Dosisbereich von 0,75 mg bis 4,5 mg ist der Anstieg der Dulaglutid-Konzentration annähernd proportional.

##### Verteilung

Das für die untersuchte Population ermittelte mittlere zentrale Verteilungsvolumen betrug 3,09 l, das mittlere periphere Verteilungsvolumen 5,98 l.

##### Biotransformation

Man nimmt an, dass Dulaglutid auf den herkömmlichen Proteinabbauwegen in seine einzelnen Aminosäuren zerlegt wird.

##### Elimination

Die für die untersuchte Population ermittelte mittlere Dulaglutid-Clearance betrug 0,142 l/h, die mittlere Eliminationshalbwertszeit 5 Tage.

##### Besondere Patientengruppen

##### Ältere Patienten

Alter hat keinen klinisch relevanten Einfluss auf die pharmakokinetischen und pharmakodynamischen Eigenschaften von Dulaglutid.

**Geschlecht und ethnische Zugehörigkeit**  
Geschlecht und ethnische Zugehörigkeit haben keinen klinisch bedeutsamen Einfluss auf die Pharmakokinetik von Dulaglutid.

##### Körpergewicht oder Body Mass Index

Pharmakokinetische Analysen zeigen ein statistisch signifikant inverses Verhältnis zwischen Körpergewicht oder Body Mass Index (BMI) und der Dulaglutid-Bioverfügbarkeit, obwohl es keinen klinisch relevanten Einfluss des Gewichts oder des BMI auf die glykämische Kontrolle gab.

##### Eingeschränkte Nierenfunktion

Die Pharmakokinetik von Dulaglutid wurde in einer Studie zur klinischen Pharmakologie untersucht und war bei gesunden Probanden und Patienten mit leichter bis schwerer Nierenfunktionsstörung (CrCl < 30 ml/min), einschließlich terminaler Niereninsuffizienz mit Dialyse-Pflicht, grundsätzlich ähnlich. Außerdem war in einer 52-wöchigen klinischen Studie mit Patienten mit Typ 2-Diabetes und mäßiger bis schwerer Nierenfunktionsstörung (eGFR [anhand CKD-EPI] < 60 und ≥ 15 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) das pharmakokinetische Profil von Trulicity 0,75 mg und 1,5 mg, jeweils einmal wöchentlich, vergleichbar zu dem in früheren klinischen Studien. In dieser klinischen Studie waren keine Patienten mit einer terminalen Niereninsuffizienz eingeschlossen.

##### Eingeschränkte Leberfunktion

Die Pharmakokinetik von Dulaglutid wurde in einer Studie zur klinischen Pharmakologie untersucht. Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion zeigten im Vergleich zur gesunden Kontrollgruppe eine statistisch signifikante Abnahme der Dulaglutid-Exposition von bis zu 30% – 33% für die mittlere C<sub>max</sub> bzw. die AUC. Im Allgemeinen stieg die t<sub>max</sub> von Dulaglutid mit Zunahme der Leberfunktionseinschränkung an. Allerdings war kein Trend bzgl. der Abhängigkeit der Dulaglutid-Exposition vom Grad der Leberfunktionseinschränkung zu erkennen. Die Wirkungen wurden nicht als klinisch relevant eingestuft.

Tabelle 12. Ergebnisse einer 52-wöchigen aktiv kontrollierten Studie mit zwei Dulaglutid-Dosierungen im Vergleich zu Insulin glargin (bei Patienten mit mäßiger bis schwerer chronischer Nierenerkrankung)

	HbA <sub>1c</sub> Ausgangswert (%)	Durchschnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub> (%)	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert < 8,0% (%) <sup>a</sup>	Veränderung des Nüchtern- blutzuckers (mmol/l)	Veränderung des Körper- gewichts (kg)
<b>26 Wochen</b>					
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 192)	8,60	-1,19 <sup>†</sup>	78,3	1,28 <sup>##</sup>	-2,81 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 190)	8,58	-1,12 <sup>†</sup>	72,6	0,98 <sup>##</sup>	-2,02 <sup>##</sup>
Insulin glargin <sup>+</sup> einmal täglich (n = 194)	8,56	-1,13	75,3	-1,06	1,11
<b>52 Wochen</b>					
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 192)	8,60	-1,10 <sup>†</sup>	69,1	1,57 <sup>##</sup>	-2,66 <sup>##</sup>
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 190)	8,58	-1,10 <sup>†</sup>	69,5	1,15 <sup>##</sup>	-1,71 <sup>##</sup>
Insulin glargin <sup>+</sup> einmal täglich (n = 194)	8,56	-1,00	70,3	-0,35	1,57

<sup>†</sup> Einseitiger p-Wert < 0,025, für Nichtunterlegenheit von Dulaglutid gegenüber Insulin glargin

<sup>##</sup> p < 0,001 Dulaglutid-Behandlungsgruppe im Vergleich zu Insulin glargin

<sup>a</sup> Insulin glargin Dosierungen wurden angepasst unter Nutzung eines Algorithmus mit einem Nüchternblutzucker-Zielwert von ≤ 8,3 mmol/l

<sup>a</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 8,0% entspricht 63,9 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 10,1 mmol/l)

Tabelle 13. Ergebnisse bei Kindern und Jugendlichen ab 10 Jahren mit Typ 2-Diabetes und unzureichender Blutzuckerkontrolle trotz Diät und Bewegung (mit oder ohne Metformin und/oder Basalinsulin)

	HbA <sub>1c</sub> -Ausgangswert (%)	Durchschnittliche Veränderung des HbA <sub>1c</sub> (%)	Anteil Patienten mit HbA <sub>1c</sub> -Zielwert		Veränderung des Nüchternenblutzuckers (mmol/l)	Veränderung des Body-Mass-Index (BMI) (kg/m <sup>2</sup> )
			< 7,0 % (%) <sup>a</sup>	≤ 6,5 % (%) <sup>b</sup>		
<b>26 Wochen</b>						
Dulaglutid gepoolt <sup>c</sup> (n = 103)	8,0	-0,8##	51,5##	41,8##	-1,1##	-0,1
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 51)	7,9	-0,6##	54,9##	43,1##	-0,7#	-0,2
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 52)	8,2	-0,9##	48,1##	40,4##	-1,4##	-0,1
Placebo einmal wöchentlich (n = 51)	8,1	0,6	13,7	9,8	1,0	0,0
<b>52 Wochen<sup>d</sup></b>						
Dulaglutid gepoolt <sup>c</sup> (n = 103)	8,0	-0,4	59,5	45,2	-0,63	0,1
Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich (n = 51)	7,9	-0,2	65,0	55,0	-0,21	0,0
Dulaglutid 1,5 mg einmal wöchentlich (n = 52)	8,2	-0,6	54,6	36,4	-0,95	0,1
Placebo/Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich <sup>e</sup> (n = 51)	8,1	-0,1	50,0	29,4	0,24	-0,2

<sup>a</sup> p < 0,05; <sup>##</sup> p < 0,001 für Überlegenheit im Vergleich zu Placebo, multiplizitätskorrigierter p-Wert (kontrolliert für den Fehler 1. Art).

<sup>b</sup> p < 0,05; <sup>#</sup> p < 0,001 für Überlegenheit im Vergleich zu Placebo.

<sup>c</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 7,0 % entspricht 53,0 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 8,6 mmol/l)

<sup>b</sup> HbA<sub>1c</sub>-Wert von 6,5 % entspricht 47,5 mmol/mol (durchschnittlicher Blutzucker: 7,8 mmol/l)

<sup>c</sup> Kombinierte Ergebnisse für Trulicity 0,75 mg und 1,5 mg. Der Vergleich der beiden Dosen zusammen und einzeln mit Placebo wurde vorab festgelegt, wobei der Gesamtfehler 1. Art kontrolliert wurde.

<sup>d</sup> Das Auswertungsprinzip zum primären Endpunkt (26 Wochen) basiert auf dem „treatment regimen“-Estimand, während die Auswertungen am Ende der unverblindeten Verlängerung (52 Wochen) auf dem Wirksamkeits-Estimand basieren.

<sup>e</sup> Patienten, denen für die anfängliche 26-wöchige doppelblinde Phase Placebo zugewiesen wurde, begannen die Behandlung mit Dulaglutid 0,75 mg einmal wöchentlich für die 26-wöchige unverblindete Folgephase.

### Kinder und Jugendliche

Für Dulaglutid 0,75 mg und 1,5 mg wurde eine populations-pharmakokinetische Analyse anhand von Daten von 128 pädiatrischen Patienten (10 bis < 18 Jahre) mit Typ 2-Diabetes durchgeführt. Die AUC bei pädiatrischen Patienten war etwa 37 % niedriger als bei erwachsenen Patienten. Dieser Unterschied wurde jedoch nicht als klinisch bedeutsam angesehen.

### 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Basierend auf den konventionellen Studien zur Sicherheitspharmakologie oder Toxizität bei wiederholter Gabe lassen die präklinischen Daten keine besonderen Gefahren für den Menschen erkennen.

Während einer 6-monatigen Karzinogenitätsstudie in transgenen Mäusen kam es zu keiner Tumorgenese. In einer zweijährigen Karzinogenitätsstudie in Ratten verursachte Dulaglutid einen statistisch signifikanten, dosisabhängigen Anstieg der Inzidenz von C-Zelltumoren der Schilddrüse (Adenome und / oder Karzinome), dabei lag die Exposition um ≥ 3 mal höher als beim Menschen nach 4,5 mg wöchentlicher Gabe. Die klinische Relevanz dieser Befunde ist derzeit unbekannt.

Während der Fertilitätsstudien wurde eine Reduktion der Zahlen von Corpora Lutea und ein verlängerter weiblicher Zyklus bei solchen Dosierungen beobachtet, die mit einer verminderten Nahrungsaufnahme und einer verminderten Körpergewichtszunahme bei den Muttertieren assoziiert waren.

Allerdings wurden keine Auswirkungen auf die Fertilität, Empfängnis und embryonale Entwicklung beobachtet.

In Studien zur Reproduktionstoxizität wurden bei Ratten und Kaninchen Auswirkungen auf das Skelett und eine Reduktion des fetalen Wachstums beobachtet, allerdings wurden keine Fehlbildungen beobachtet; die Dulaglutid-Exposition lag dabei 5- bis 18-fach über der empfohlenen klinischen Exposition. Eine Dulaglutid-Behandlung von Ratten während der Tragzeit und Stillzeit verursachte Gedächtnisdefizite bei weiblichen Rattenjungen, die Dulaglutid-Exposition lag dabei 7-fach über der empfohlenen klinischen Exposition. Dulaglutid verursachte keine Abnahme der Gedächtnisleistung bei jungen männlichen und weiblichen Ratten beim 38-fachen der höchsten humantherapeutischen Exposition.

### 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

#### 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Natriumcitrat  
Citronensäure  
Mannitol  
Polysorbat 80  
Wasser für Injektionszwecke

#### 6.2 Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

2 Jahre

### 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Im Kühlschrank lagern (2 °C–8 °C).

Nicht einfrieren.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

#### Nach Anbruch

Trulicity kann ungekühlt bis zu 14 Tagen bei einer Temperatur nicht über 30 °C gelagert werden.

### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Glasspritze (Typ I), die in einen Einweg-Pen fest eingebaut ist.

Jeder Fertigpen enthält 0,5 ml Lösung.

Packungen von 2 und 4 Fertigpens und Bündelpackungen von 12 (3 Packungen zu 4) Fertigpens. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu entsorgen

#### Bedienungsanleitung

Der Fertigpen ist nur zur einmaligen Anwendung bestimmt.

Der Bedienungsanleitung für den Fertigpen, die in der Packungsbeilage enthalten ist, muss sorgfältig befolgt werden.

Trulicity darf nicht verwendet werden, wenn Partikel sichtbar sind oder die Lösung trüb und/oder verfärbt ist.

Trulicity, das eingefroren war, darf nicht mehr verwendet werden.

#### 7. INHABER DER ZULASSUNG

Eli Lilly Nederland B.V.  
Orteliuslaan 1000  
3528 BD Utrecht  
Niederlande

#### 8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/14/956/001  
EU/1/14/956/002  
EU/1/14/956/003  
EU/1/14/956/006  
EU/1/14/956/007  
EU/1/14/956/008  
EU/1/14/956/011  
EU/1/14/956/012  
EU/1/14/956/013  
EU/1/14/956/014  
EU/1/14/956/015  
EU/1/14/956/016

#### 9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung:  
21. November 2014  
Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 23. August 2019

#### 10. STAND DER INFORMATION

Januar 2026

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.

#### 11. VERSCHREIBUNGSSTATUS/ APOTHEKENPFLICHT

Verschreibungspflichtig

#### 12. PACKUNGSGRÖSSEN IN DEUTSCH-LAND

Trulicity 0,75 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
4 Fertigpens mit 0,5 ml Lösung  
Bündelpackung: 12 (3 Packungen zu je 4) Fertigpens mit 0,5 ml Lösung.

Trulicity 1,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
4 Fertigpens mit 0,5 ml Lösung  
Bündelpackung: 12 (3 Packungen zu je 4) Fertigpens mit 0,5 ml Lösung.

Trulicity 3 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
4 Fertigpens mit 0,5 ml Lösung  
Bündelpackung: 12 (3 Packungen zu je 4) Fertigpens mit 0,5 ml Lösung.

Trulicity 4,5 mg Injektionslösung in einem Fertigpen  
4 Fertigpens mit 0,5 ml Lösung  
Bündelpackung: 12 (3 Packungen zu je 4) Fertigpens mit 0,5 ml Lösung.

#### 13. KONTAKTADRESSE IN DEUTSCH-LAND

Lilly Deutschland GmbH  
Werner-Reimers-Straße 2-4  
D-61352 Bad Homburg  
Medizinische Abteilung:  
Tel.: +49-(0) 6172 273 2222

Rote Liste Service GmbH

[www.fachinfo.de](http://www.fachinfo.de)

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt



020484-75895-101