



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 102639125 A

(43) 申请公布日 2012. 08. 15

(21) 申请号 201080033526. X

(51) Int. Cl.

(22) 申请日 2010. 05. 26

A61K 31/00 (2006. 01)

(30) 优先权数据

61/181, 442 2009. 05. 27 US

A61K 31/155 (2006. 01)

(85) PCT申请进入国家阶段日

2012. 01. 29

A61K 31/4439 (2006. 01)

A61K 31/70 (2006. 01)

A61P 3/10 (2006. 01)

(86) PCT申请的申请数据

PCT/US2010/036120 2010. 05. 26

(87) PCT申请的公布数据

W02010/138535 EN 2010. 12. 02

(71) 申请人 百时美施贵宝公司

地址 美国新泽西州

申请人 阿斯利康英国有限公司

(72) 发明人 P. 斯特伦夫 S. 莫兰 J. 利斯特

(74) 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

11105

代理人 陈桉

权利要求书 4 页 说明书 44 页

(54) 发明名称

使用 SGLT2 抑制剂及其组合物在对先前用其它抗糖尿病药进行的治疗具有耐受的患者中治疗 II 型糖尿病的方法

(57) 摘要

本发明提供了用于治疗患有 II 型糖尿病的患者的方法，所述患者已在先前的一种或多种口服和 / 或注射用抗糖尿病药的给药方案中治疗失败，所述方法包括对所述患者单独给药治疗有效量的 SGLT2 抑制剂或与其它抗糖尿病药和 / 或其它治疗剂联合给药的步骤。本发明也提供了用于本发明方法的药物组合物，其含有达格列嗪或达格列嗪 -S- 丙二醇溶剂化物及一种或多种抗糖尿病药和 / 或其它治疗剂。

1. 用于在哺乳动物患者中治疗 II 型糖尿病的方法,所述患者先前已用一种或多种口服抗糖尿病药和 / 或一种或多种注射用抗糖尿病药治疗,所述先前治疗已失败,所述方法包括对需要治疗的所述患者给药治疗有效量的 SGLT2 抑制剂。

2. 权利要求 1 的方法,其中所治疗的患者先前已用胰岛素和 / 或一种或多种其它抗糖尿病药治疗。

3. 权利要求 1 的方法,其中所述患者先前已用二甲双胍和 / 或噻唑烷二酮和 / 或胰岛素治疗。

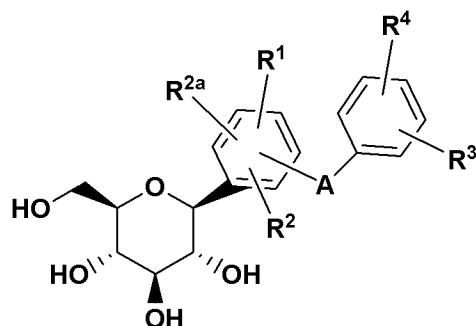
4. 权利要求 1 的方法,其中所述患者用 SGLT2 抑制剂与一种或多种口服抗糖尿病药和 / 或一种或多种注射用抗糖尿病药联合治疗。

5. 权利要求 1 的方法,其中所述 SGLT2 抑制剂以在约 0.5 至约 350mg/ 天的范围内的量给药。

6. 权利要求 4 的方法,其中所述患者用 SGLT2 抑制剂与下述药物联合治疗 :

- a) 胰岛素 ;或
- b) 胰岛素和二甲双胍 ;或
- c) 胰岛素和噻唑烷二酮 ;或
- d) 胰岛素和二甲双胍和噻唑烷二酮。

7. 权利要求 1 的方法,其中所述 SGLT2 抑制剂具有下述结构 :



其中

R¹、R² 和 R^{2a} 独立为氢、OH、OR⁵、烷基、CF₃、OCHF₂、OCF₃、SR⁵ⁱ 或卤素,或 R¹、R² 和 R^{2a} 中的两个与它们所连接的碳可一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环,所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子,所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂ ;

R³ 和 R⁴ 独立为氢、OH、OR^{5a}、-O 芳基、-OCH₂ 芳基、烷基、环烷基、CF₃、-OCHF₂、-OCF₃、卤素、-CN、-CO₂R^{5b}、-CO₂H、COR^{6b}、-CH(OH)R^{6c}、-CH(OR^{5h})R^{6d}、-CONR⁶R^{6a}、-NHCOR^{5c}、-NHSO₂R^{5d}、-NHSO₂芳基、芳基、-SR^{5e}、-SOR^{5f}、-SO₂R^{5g}、-SO₂ 芳基或 5-、6- 或 7- 元杂环,所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子,所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂,或 R³ 和 R⁴ 与它们所连接的碳一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环,所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子,所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂ ;

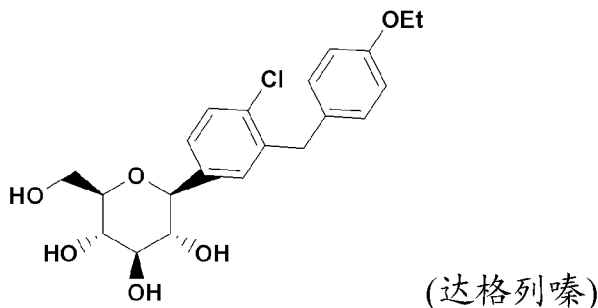
R⁵、R^{5a}、R^{5b}、R^{5c}、R^{5d}、R^{5e}、R^{5f}、R^{5g}、R^{5h} 和 R⁵ⁱ 独立为烷基 ;

R⁶、R^{6a}、R^{6b}、R^{6c} 和 R^{6d} 独立为氢、烷基、芳基、烷基芳基或环烷基,或 R⁶ 和 R^{6a} 与它们所连接的氮一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元杂环,所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子,所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂ ;

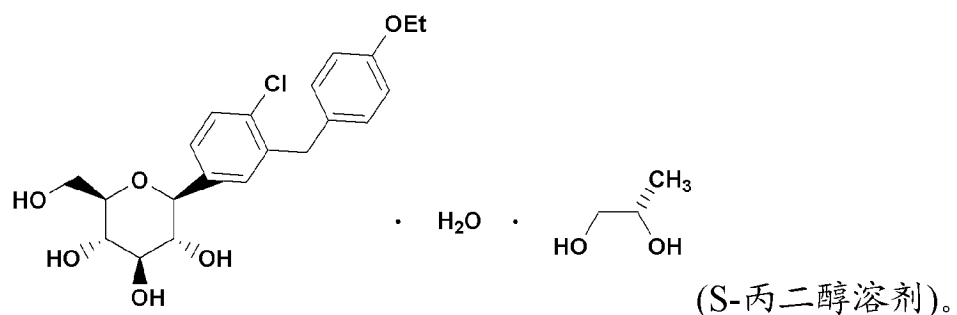
A 为 O、S、NH 或 (CH₂)_n,其中 n 为 0-3,或其药用盐、立体异构体或前药酯 ;

条件是,当 A 为 $(\text{CH}_2)_n$,其中 n 为 0、1、2 或 3,或 A 为 0,且 R¹、R² 和 R^{2a} 中的至少一个为 OH 或 OR⁵ 时,则 R¹、R² 和 R^{2a} 中的至少一个为 CF₃、OCF₃ 或 OCHF₂,和 / 或 R³ 和 R⁴ 中的至少一个为 CF₃、-OCHF₂、-OCF₃、-CN、-CO₂R^{5b}、CH(OR^{5h})R^{6d}、CH(OH)R^{6c}、COR^{6b}、-NHCOR^{5c}、-NHSO₂R^{5d}、-NHSO₂芳基、芳基、-SR^{5e}、-SOR^{5f}、-SO₂R^{5g} 或 -SO₂芳基,或其药用盐、其所有立体异构体或其前药酯或其溶剂化物。

8. 权利要求 1 的方法,其中所述 SGLT2 抑制剂具有下述结构 :



或



9. 权利要求 6 的方法,其中所述 SGLT2 抑制剂为 :

(a) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS, 其与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素联合给药; 或

(b) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS, 其与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素及剂量为约 500 至约 2000mg/ 天的二甲双胍联合给药; 或

(c) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS, 其与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素、剂量为约 0.5 至约 75mg/ 天的吡格列酮 (Actos, Takeda Pharmaceuticals America, Inc.) 或剂量为约 0.5 至约 25mg/ 天的罗格列酮 (Avandia, Glaxo-Wellcome) 联合给药; 或

(d) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS, 其与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素、剂量为约 500 至约 2000mg/ 天的二甲双胍及剂量为约 0.5 至约 75mg/ 天的吡格列酮或剂量为约 0.5 至约 25mg/ 天的罗格列酮联合给药。

10. 权利要求 1 的方法,其中所述患者用一种或多种抗肥胖症药治疗。

11. 权利要求 1 的方法,其中所给药的 SGLT2 抑制剂是剂量为约 0.5 至约 350mg 的达格列嗪或达格列嗪 -PGS, 其与其它抗糖尿病药和 / 或其它治疗剂联合给药, 其中所述抗糖尿病药为胰岛素促分泌剂或胰岛素增敏剂, 其为双胍、磺酰脲、葡萄糖苷酶抑制剂、醛糖还原酶抑制剂、PPAR γ 激动剂、PPAR α 激动剂、PPAR δ 拮抗剂或激动剂、PPAR α / γ 双重激动剂、11- β -HSD-1 抑制剂、二肽基肽酶 IV (DPP4) 抑制剂、SGLT2 抑制剂、糖原磷酸化酶抑

制剂、氯茴苯酸、胰高血糖素样肽 -1(GLP-1)、GLP-1 受体激动剂和 / 或 PTP-1B 抑制剂 (蛋白酪氨酸磷酸酶 -1B 抑制剂) 或胰岛素、葡萄糖激酶活化剂、DGAT 抑制剂、CCR2 拮抗剂或 11- β -HSD ;且所述其它治疗剂为抗高脂血症药或用于治疗动脉粥样硬化的药物、抗高血压药或血小板聚集抑制剂或抗肥胖症药,且其中

所述其它治疗剂为抗高脂血症药或用于治疗动脉粥样硬化的药物,其为 HMG CoA 还原酶抑制剂、角鲨烯合酶抑制剂、纤维酸衍生物、阿司匹林、胆汁酸多价螯合剂、ACAT 抑制剂、LDL 受体活性上调剂、胆固醇吸收抑制剂、胆甾醇转移蛋白 (CETP) 抑制剂、回肠 Na⁺/胆汁酸协同转运蛋白抑制剂、植物雌激素、 β -内酰胺胆固醇吸收抑制剂、HDL 上调剂、PPAR α -激动剂和 / 或 FXR 激动剂 ;LDL 分解代谢促进剂,诸如钠 - 质子交换抑制剂、LDL 受体诱导剂或甾体糖苷、抗氧化剂或抗高半胱氨酸药、异烟肼、HMG-CoA 合酶抑制剂或羊毛固醇脱甲基酶抑制剂、PPAR δ 激动剂或固醇调节元件结合蛋白 -I (SREBP-1) ;或

所述其它治疗剂为抗高血压药,其为 β 肾上腺素能阻断剂、钙通道阻断剂 (L-型和 / 或 T-型)、利尿药、肾素抑制剂、ACE 抑制剂、AT-1 受体拮抗剂、ET 受体拮抗剂、双重 ET/AII 拮抗剂、中性肽链内切酶 (NEP) 抑制剂、血管肽酶抑制剂 (双重 NEP-ACE 抑制剂) 或硝酸盐 / 硝酸酯 ;或

所述其它治疗剂为血小板聚集抑制剂,其为氯吡格雷、噻氯匹定、普拉格雷或阿司匹林 ;或

所述其它治疗剂为抗肥胖症药,其为 SGLT2 抑制剂、 β -3 肾上腺素能激动剂、脂肪酶抑制剂、5-羟色胺 (和多巴胺) 重摄取抑制剂、甲状腺 β 化合物、厌食药、NPY 拮抗剂、瘦蛋白类似物、MC4 激动剂、MCH-1 受体拮抗剂或 5-HT_{2c} 受体激动剂或大麻素受体拮抗剂。

12. 权利要求 11 的方法,其中所述其它抗糖尿病药为二甲双胍、格列本脲、胰岛素、格列吡嗪、吡格列酮、罗格列酮、沙格列汀、维格列汀、西他列汀或艾塞那肽 (Byetta) ;或

所述其它治疗剂为阿托伐他汀、普伐他汀、辛伐他汀、罗苏伐他汀钙、氟伐他汀、氯吡格雷、阿司匹林、噻氯匹定或普拉格雷,且所述其它治疗剂为选自下述的抗肥胖症药 :奥利司他、西布曲明、MCHR1 拮抗剂、芬特明、利莫那班、苯非他明、安非拉酮、去氧麻黄碱、苯甲曲秦、ATL-962、AJ9677、L750355、CP331648、托吡酯、Axokine、右旋安非他命、苯丙醇胺和马吲哚。

13. 权利要求 11 的方法,其中达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与下述药物联用 :

- a) 二甲双胍 ;或
- b) 吡格列酮或罗格列酮 ;或
- c) 胰岛素 ;或
- d) 二甲双胍和胰岛素 ;或
- e) 吡格列酮或罗格列酮和二甲双胍 ;或
- f) 吡格列酮或罗格列酮和胰岛素 ;或
- g) 二甲双胍、吡格列酮或罗格列酮和胰岛素。

14. 权利要求 13 的方法,其中在约 0.5 至约 200mg/ 天的范围内的剂量的 SGLT2 抑制剂达格列嗪或达格列嗪 -PDS 与医生开具处方的剂量或在最新的 Physicians' Desk Reference (PDR) 中公开的剂量的胰岛素和 / 或在约 500 至约 2000mg/ 天的范围内的剂量的二甲双胍和 / 或在约 0.5 至约 25mg/ 天的范围内的剂量的罗格列酮 (Avandia,

Glaxo-Wellcome) 或在约 0.5 至约 75mg/ 天的范围内的剂量的吡格列酮 (Actos, Takeda Pharmaceuticals America, Inc.) 联合给药。

15. 一种药物组合物, 其包含达格列嗪或达格列嗪 -PGS 和二甲双胍和 / 或吡格列酮或罗格列酮及用于所述药物组合物的药用载体。

使用 SGLT2 抑制剂及其组合物在对先前用其它抗糖尿病药 进行的治疗具有耐受的患者中治疗 II 型糖尿病的方法

技术领域

[0001] 本发明提供了单独使用 SGLT2 抑制剂或与其它抗糖尿病药和 / 或其它治疗剂联用以在哺乳动物中治疗 II 型糖尿病的方法，所述哺乳动物已在用一种或多种口服和 / 或注射用抗糖尿病药进行的治疗中治疗失败且本发明提供了在所述方法中使用的药物组合物。

背景技术

[0002] 高血糖，即血糖升高，是糖尿病的一个标志。血糖通常在肾中在肾小球过滤但在近端小管（肾）中主动重吸收。钠依赖性葡萄糖协同转运蛋白 SGLT2 似乎是负责在该位点葡萄糖重摄取的主要转运蛋白。所述 SGLT 抑制剂根皮昔 (phlorizin) 及紧密相关的类似物在糖尿病啮齿动物和狗中抑制所述重摄取过程，通过促进葡萄糖分泌导致血糖水平的正常化而无血糖过低的副作用。已报道对 Zucker 糖尿病大鼠用 SGLT2 抑制剂进行长期 (6 个月) 治疗改善了对血糖过高的胰岛素反应、改善了胰岛素敏感性且延缓了这些动物中的肾病和神经病变的发作，而在肾中无可检测的病状且在血浆中无电解质失衡。在糖尿病患者中对 SGLT2 的选择性抑制预期地通过增强葡萄糖在尿中的分泌来使血糖正常化，由此改善胰岛素敏感性且延缓糖尿病并发症的发展。

[0003] 糖尿病治疗是重要的健康问题且尽管存在广泛的可用疗法，病情仍然继续发展。II 型糖尿病 (T2DM) 为由胰岛素抵抗和减弱的胰脏 β -细胞功能引起的进行性疾病。胰岛素由胰脏 β -细胞产生且介导细胞内葡萄糖摄取和清除。胰岛素抵抗的特征在于缺乏对该激素作用的反应，其导致葡萄糖由循环的细胞内清除降低和葡萄糖通过肝的生产过剩。

[0004] 目前可用的治疗 II 型糖尿病的疗法增强了所述作用或递送胰岛素以降低血糖。然而，尽管进行了所述疗法，但是许多患者不能实现对它们的 II 型糖尿病的控制。根据全国健康和营养检查调查 (National Health and Nutrition Examination Survey, NHANES) III，仅 36% 的用目前疗法治疗的 II 型糖尿病实现了定义为 $A1C < 7.0\%$ 的血糖控制。为了治疗 II 型糖尿病，可建议使用多重药理药物的强力疗法。由 NHANES II 至 III，胰岛素 + 口服药物的使用已由约 3% 增加至 11%。

[0005] 因此，II 型糖尿病 (T2DM) 的高血糖治疗仍然是一个重大挑战，特别是对于随着疾病发展需要胰岛素的患者。近年来已研究了胰岛素与口服抗糖尿病药 (OADs) 的各种组合且增加的数目的患者已采取了这些治疗方案。Poulsen, M. K. et al., "The combined effect of triple therapy with rosiglitazone, metformin, and insulin in type 2 diabetic patients", Diabetes Care, 26(12) :3273-3279 (2003) ;Buse, J. , "Combining insulin and oral agents", Am. J. Med. , 108 (Supp. 6a) :23S-32S (2000) 。通常，这些组合疗法随着时间推移在控制高血糖中变得不那么有效，特别是在体重增加和恶化的胰岛素抵抗损害胰岛素反应途径时。

[0006] 低血糖、体重增加及随后的增加的胰岛素抵抗为限制胰岛素的最佳滴定和有效性的显著因素 (Holman, R. R. et al. , "Addition of biphasic, prandial, or basal insulin

to oral therapy in type 2 diabetes”, N. Engl. J. Med., 357(17) :1716–1730 (2007))。胰岛素疗法中的体重增加主要是糖尿减少的结果且认为与血糖过多的校正成正比 (Makimattila, S. et al., “Causes of weight gain during insulin therapy with and without metformin in patients with Type II diabetes mellitus”, Diabetologia, 42(4) :406–412 (1999))。当单独使用胰岛素或与 OAD 一起使用时, 胰岛素驱使体重增加 (Buse, J., supra)。在一些情况下, 强力的胰岛素疗法可能使脂质超载恶化且经一连串热量过剩、增加的脂肪形成、增加的肥胖、增加的胰岛素抵抗、 β -细胞毒性和高血糖使疾病进程复杂化 (Unger, R. H., “Reinventing type 2 diabetes :pathogenesis, treatment, and prevention”, JAMA, 299(10) :1185–1187 (2008))。在通常使用的 OAD 中, 由于随着改善的血糖控制而糖尿排出, 噻唑烷二酮 (thiazolidinedione, TZD) 和磺酰脲 (sulfonylurea) 本质上促成体重增加。使用二甲双胍 (metformin) (通过抑制肝葡萄糖排出量起作用) 或基于肠降血糖素的 DPP-4 抑制剂时体重增加不太明显。总体上, 存在对新的可安全增加至胰岛素 - 依赖性疗法以帮助实现血糖目标而不增加体重增加或低血糖的风险的药物的迫切需要。

[0007] 治疗高血糖的新方法涉及用于肾的葡萄糖重吸收的靶向转运蛋白 (Kanai, Y. et al., “The human kidney low affinity $\text{Na}^+/\text{glucose}$ cotransporter SGLT2. Delineation of the major renal reabsorptive mechanism for D-glucose”, J. Clin. Invest., 93(1) :397–404 (1994))。选择性阻断位于肾的近端小管的钠 - 葡萄糖协同转运蛋白 2 (SGLT2) 的药物可抑制葡萄糖的重吸收且诱导其经排尿消除 (Brown, GK., “Glucose transporters : structure, function and consequences of deficiency”, J. Inherit. Metab. Dis., 23(3) :237–246 (2000))。SGLT2 抑制已在临床前模型中显示为降低胰岛素的血糖不依赖性 (Han, S. et al., “Dapagliflozin, a selective SGLT2 inhibitor, improves glucose homeostasis in normal and diabetic rats”, Diabetes, 57(6) :1723–1729 (2008) ; Katsuno, K. et al., “Sergliflozin, a novel selective inhibitor of low-affinity sodium glucose cotransporter(SGLT2), validates the critical role of SGLT2 in renal glucose reabsorption and modulates plasma glucose level”, J. Pharmacol. Exp. Ther., 320(1) :323–330 (2007))。

[0008] 达格列嗪 (dapagliflozin) (其在美国专利 6,515,117 中披露) 为经肾通过抑制 SGLT2 的钠 - 葡萄糖重吸收抑制剂, 其导致尿中葡萄糖的增加的分泌。该作用以非胰岛素依赖方式降低血糖。

[0009] 达格列嗪目前正在用于治疗 II 型糖尿病的临床研究 (Han, S. et al., supra ;Meng, W. et al., “Discovery of dapagliflozin :a potent, selective renal sodium-dependent glucose cotransporter 2 (SGLT2) inhibitor for the treatment of type 2 diabetes”, J. Med. Chem., 51(5) :1145–1149 (2008))。达格列嗪的 2a 和 2b 期研究已证实在患有 T2DM 的患者中单独使用达格列嗪或与二甲双胍联用时降低高血糖的效力 (Komoroski, B. et al., “Dapagliflozin,a novel,selective SGLT2 inhibitor,improved glycemic control over 2 weeks in patients with type 2diabetic mellitus”, Clin. Pharmacol. Ther., 85(5) :513–519 (2009) ;List, J. F. et al., “Dapagliflozin-induced glucosuria is accompanied by weight loss in type 2diabetic patients”, 68th

Scientific Sessions of the American Diabetes Association, San Francisco, CA, June 6–10, 2008, Presentation No. 0461P)。

[0010] 已发现达格列嗪不经胰岛素信号转导途径起作用且在控制患者血糖中有效,所述患者的胰岛素信号转导途径不能很好工作。这应用于在 II 型糖尿病及由例如胰岛素受体突变引起的胰岛素抵抗综合征中的极度胰岛素抵抗 (extreme of insulin resistance)。

发明内容

[0011] 本发明提供了用于在哺乳动物受试者或患者 (包括人类受试者或患者) 中治疗 II 型糖尿病的方法,所述受试者或患者已在用一种或多种口服抗糖尿病药和 / 或注射用抗糖尿病药 (其可包括胰岛素) 进行的治疗中治疗失败,所述方法包括对需要所述治疗的哺乳动物受试者或患者给药治疗有效量的 SGLT2 抑制剂的步骤。

[0012] 在一些实施方案中,本发明用于在哺乳动物受试者或患者 (包括人类受试者或患者) 中治疗 II 型糖尿病的方法包括给药治疗有效量的达格列嗪或达格列嗪丙二醇水合物 (也称为达格列嗪丙二醇溶剂化物或达格列嗪 -PGS) 的步骤,所述受试者或患者已在用一种或多种抗糖尿病药进行的治疗中治疗失败。

[0013] 进一步根据本发明,在所描述的任何方法中,所述方法包括对哺乳动物受试者或患者给药药物组合物的步骤,所述药物组合物包含治疗有效量的 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 及至少一种药用载体、稀释剂或辅料。例如,在本发明任何方法中,所述方法包括对哺乳动物受试者或患者给药药物组合物的步骤,所述药物组合物含有治疗有效量诸如约 1 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 及至少一种药用载体、稀释剂或辅料。

[0014] 在本发明任何方法中,诸如 0.5 至约 350mg/ 天的 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 可与一种或多种其它口服和 / 或注射用抗糖尿病药联合给药,所述其它口服和 / 或注射用抗糖尿病药可为本申请描述的其它 SGLT2 抑制剂和 / 或可为除 SGLT2 抑制剂外的一种或多种抗糖尿病药,所述除 SGLT2 抑制剂外的一种或多种抗糖尿病药可包括胰岛素和 / 或其它或额外治疗剂,所述其它或额外治疗剂可为抗肥胖症药、抗高脂血症药、用于治疗动脉粥样硬化的药物、抗高血压药和 / 或抗血栓或抗凝血药诸如血小板聚集抑制剂。在一个实施方案中,所述一种或多种抗糖尿病药和 / 或一种或多种其它治疗剂以治疗有效量来给药。

[0015] 在本发明使用一种或多种 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药和 / 或其它额外治疗剂的组合的方法的一个实施方案中,所述其它额外治疗剂可为抗肥胖症药、抗高脂血症药、用于治疗动脉粥样硬化的药物、抗高血压药和 / 或抗血栓或抗凝血药诸如血小板聚集抑制剂,所述一种或多种其它抗糖尿病药的剂量 (与 SGLT2 抑制剂联用) 为通常推荐用于治疗糖尿病的最低剂量的约 20% 至通常推荐用于治疗糖尿病的剂量的约 100%。

[0016] 在本发明方法的其它实施方案中,所述患者用 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 及一种或多种抗糖尿病药治疗,其中所述抗糖尿病药选自双胍诸如二甲双胍、磺酰脲诸如格列本脲 (glyburide) 或格列吡嗪 (glipizide)、葡萄糖苷酶抑制剂、PPAR γ 激动剂、PPAR α / γ 双重激动剂、aP2 抑制剂、DPP4 抑制剂、胰岛素增敏剂诸如罗格列酮

(rosiglitazone) 或吡格列酮 (pioglitazone)、胰高血糖素样肽 -1 (GLP-1) 受体激动剂、葡萄糖激酶活化剂、DGAT 抑制剂、CCR2 拮抗剂、11- β -HSD (羟化类固醇脱氢酶)、胰岛素、氯茴苯酸 (meglitinide)、PTP1B 抑制剂、糖原磷酸化酶抑制剂、葡萄糖 -6- 磷酸酶抑制剂或它们的组合。

[0017] 在其它实施方案中,本发明提供了在哺乳动物特别是人类中治疗 II 型糖尿病的方法,所述方法包括对所述哺乳动物给药 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药的组合的步骤,其中所述抗糖尿病药选自二甲双胍、格列本脲、格列美脲 (glimepiride)、格列甲嗪 (glipizide)、格列吡嗪、艾塞那肽 (exenatide)、氯磺丙脲 (chlorpropamide)、格列齐特 (gliclazide)、沙格列汀 (saxagliptin)、西他列汀 (sitagliptin)、维格列汀 (vildagliptin)、阿卡波糖 (acarbose)、米格列醇 (miglitol)、吡格列酮、罗格列酮、胰岛素、Gl-262570、伊格列酮 (isaglitazone)、JTT-501、NN-2344、L895645、YM-440、R-119702、AJ9677、瑞格列奈 (repaglinide)、那格列奈 (nateglinide)、KAD 1129、AR-H039242、GW-409544、KRP297、AC2993、LY315902、NVP-DPP-728A 或它们中两种或更多种的组合。

[0018] 在本发明方法的其它实施方案中,剂量范围为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与医生开具处方的剂量或在最新的 Physicians' Desk Reference (PDR) 中公开的剂量的胰岛素和 / 或剂量范围为约 500 至约 2000mg/ 天的二甲双胍和 / 或剂量范围为约 0.5 至约 25mg/ 天的罗格列酮 (AVANDIA®, Glaxo-Wellcome) 或剂量范围为约 0.5 至约 75mg/ 天的吡格列酮 (ACTOS®, Takeda Pharmaceuticals America, Inc.) 联合给药。

[0019] 在本发明方法的其它实施方案中,

[0020] (a) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素联合给药 ;或

[0021] (b) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素及剂量为约 500 至约 2000mg/ 天的二甲双胍联合给药 ;或

[0022] (c) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素及剂量为约 0.5 至约 75mg/ 天的吡格列酮 (ACTOS®, Takeda Pharmaceuticals America, Inc.) 或剂量为约 0.5 至约 25mg/ 天的罗格列酮 (AVANDIA®, Glaxo-Wellcome) 联合给药 ;或

[0023] (d) 剂量为约 0.5 至约 200mg/ 天的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与医生开具处方的剂量或在 PDR 中描述的剂量的胰岛素、剂量为约 500 至约 2000mg/ 天的二甲双胍及剂量为约 0.5 至约 75mg/ 天的吡格列酮或剂量为约 0.5 至约 25mg/ 天的罗格列酮联合给药。

[0024] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 在制备用于在哺乳动物特别是人类中治疗 II 型糖尿病的药物中的用途。

[0025] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药和 / 或一种或多种抗肥胖症药的组合在制备用于治疗 II 型糖尿病的药物中的用途。所述抗糖尿病药和 / 或抗肥胖症药在 SGLT2 抑制剂前给药、在 SGLT2 抑制剂后给药或与 SGLT2 抑制剂同时给药。

[0026] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 在制备用于治疗本申请定义的 II 型糖尿病的药物中的用途，其中所述治疗包括以同时使用或按任何顺序先后使用的方式对哺乳动物给药 SGLT2 抑制剂与抗糖尿病药和 / 或抗肥胖症药的组合的步骤。

[0027] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药的组合在制备用于治疗本申请定义的 II 型糖尿病的药物中的用途，其中所述抗糖尿病药为双胍、磺酰脲、葡萄糖苷酶抑制剂、PPAR γ 激动剂、PPAR α / γ 双重激动剂、aP2 抑制剂、DPP4 抑制剂、胰岛素增敏剂、胰高血糖素样肽 -1 (GLP-1) 受体激动剂、葡萄糖激酶活化剂、DGAT 抑制剂、CCR2 拮抗剂、11- β -HSD、胰岛素、氯茴苯酸、PTP1B 抑制剂、糖原磷酸化酶抑制剂、葡萄糖 -6- 磷酸酶抑制剂或它们中两种或更多种的组合。所述抗糖尿病药在 SGLT2 抑制剂前给药、在 SGLT2 抑制剂后给药或与 SGLT2 抑制剂同时给药。

[0028] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 在制备用于治疗本申请定义的 II 型糖尿病的药物中的用途，其中所述治疗包括以同时使用或按任何顺序先后使用的方式对哺乳动物物种给药 SGLT2 抑制剂与一种或多种抗糖尿病药的组合，其中所述抗糖尿病药选自双胍、磺酰脲、葡萄糖苷酶抑制剂、PPAR γ 激动剂、PPAR α / γ 双重激动剂、aP2 抑制剂、DPP4 抑制剂、胰岛素增敏剂、胰高血糖素样肽 -1 (GLP-1) 受体激动剂、葡萄糖激酶活化剂、DGAT 抑制剂、CCR2 拮抗剂、11- β -HSD、胰岛素、氯茴苯酸、PTP1B 抑制剂、糖原磷酸化酶抑制剂、葡萄糖 -6- 磷酸酶抑制剂或它们中两种或更多种的组合。

[0029] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与其它或额外治疗剂联用的用途，所述其它或额外治疗剂为抗肥胖症药、抗高脂血症药或用于治疗动脉粥样硬化的药物，所述药物为 HMG CoA 还原酶抑制剂、角鲨烯合酶抑制剂、纤维酸衍生物、阿司匹林、胆汁酸多价螯合剂、ACAT 抑制剂、LDL 受体活性上调剂、胆固醇吸收抑制剂、胆甾醇转移蛋白 (CETP) 抑制剂、回肠 Na^+ / 胆汁酸协同转运蛋白抑制剂、植物雌激素、 β -内酰胺胆固醇吸收抑制剂、HDL 上调剂、PPAR α 激动剂和 / 或 FXR 激动剂；LDL 分解代谢促进剂诸如钠 - 质子交换抑制剂、LDL 受体诱导剂或甾体糖苷、抗氧化剂或抗高半胱氨酸药、异烟肼、HMG-CoA 合酶抑制剂或羊毛固醇脱甲基酶抑制剂、PPAR δ 激动剂或固醇调节元件结合蛋白 -I (SREBP-1)；或

[0030] 所述其它治疗剂为抗高血压药，其为 β 肾上腺素能阻断剂、钙通道阻断剂 (L-型和 / 或 T-型)、利尿药、肾素抑制剂、ACE 抑制剂、AT-1 受体拮抗剂、ET 受体拮抗剂、双重 ET/AII 拮抗剂、中性肽链内切酶 (NEP) 抑制剂、血管肽酶抑制剂 (双重 NEP-ACE 抑制剂) 或硝酸盐 / 硝酸酯；或

[0031] 所述其它治疗剂为血小板聚集抑制剂，其为氯吡格雷 (clopidogrel) 或噻氯匹定 (ticlopidine) 或普拉格雷 (prasugrel) 或阿司匹林。

[0032] 所述额外治疗剂在 SGLT2 抑制剂前给药、在 SGLT2 抑制剂后给药或与 SGLT2 抑制剂同时给药。

[0033] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 及如上定义的其它或额外治疗剂在制备用于治疗 II 型糖尿病的药物中的用途。

[0034] 所述其它或额外治疗剂在 SGLT2 抑制剂前给药、在 SGLT2 抑制剂后给药或与 SGLT2 抑制剂同时给药。

[0035] 在本发明使用 SGLT2 抑制剂与一种或多种其它或额外治疗剂的组合的方法的一个实施方案中, SGLT2 抑制剂以相对于一种或多种其它或额外治疗剂的范围为约 200 : 1 至约 0.1 : 1 的重量比给药。在其它实施方案中, SGLT2 抑制剂以相对于一种或多种其它或额外治疗剂的范围为约 100 : 1 至约 0.2 : 1 的重量比给药。

[0036] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药的组合在制备用于治疗 II 型糖尿病的药物中的用途, 其中所述抗糖尿病药选自二甲双胍、格列本脲、格列美脲、格列甲嗪、格列吡嗪、氯磺丙脲、格列齐特、沙格列汀、西他列汀、维格列汀、阿卡波糖、米格列醇、吡格列酮、罗格列酮、胰岛素、G1-262570、伊格列酮、JTT-501、艾塞那肽、NN-2344、L895645、YM-440、R-119702、AJ9677、瑞格列奈、那格列奈、KAD1129、AR-H039242、GW-409544、KRP297、AC2993、LY315902、NVP-DPP-728A 或它们中两种或更多种的组合。所述抗糖尿病药在 SGLT2 抑制剂前给药、在 SGLT2 抑制剂后给药或与 SGLT2 抑制剂同时给药。

[0037] 本发明其它实施方案为 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 仅与胰岛素的组合、SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 仅与二甲双胍的组合、SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 仅与噻唑烷二酮诸如吡格列酮或罗格列酮的组合、达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与二甲双胍和胰岛素的组合、达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与胰岛素和噻唑烷二酮的组合、达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与二甲双胍和噻唑烷二酮的组合或达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与胰岛素、二甲双胍和噻唑烷二酮的组合在本发明方法中的用途, 其中所述噻唑烷二酮优选为吡格列酮或罗格列酮。

[0038] 在本发明方法中使用的 SGLT2 抑制剂可为 C- 芳基葡萄糖苷 (也称为 C- 葡萄糖苷) 或 O- 芳基葡萄糖苷 (也称为 O- 葡萄糖苷), 其将在下文详细描述。

[0039] 在本发明使用 SGLT2 抑制剂诸如达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药的组合的方法的一个实施方案中, SGLT2 抑制剂以相对于一种或多种其它抗糖尿病药的范围为约 200 : 1 至约 0.1 : 1 的重量比给药。在其它实施方案中, SGLT2 抑制剂以相对于一种或多种其它抗糖尿病药的范围为约 100 : 1 至约 0.2 : 1 的重量比给药。

[0040] 本发明提供了 SLGT2 抑制剂在制备用于治疗 II 型糖尿病的药物中的用途。在一个实施方案中, 本发明提供了 C- 芳基葡萄糖苷或 O- 芳基葡萄糖苷和一种或多种抗糖尿病药在制备用于治疗 II 型糖尿病的药物中的用途。例如, 本发明提供了达格列嗪或达格列嗪 -PGS 在制备用于治疗 II 型糖尿病的药物中的用途。在所描述的任何用途中, 所述 SLGT2 抑制剂以治疗有效量来给药。

[0041] 本发明提供了作为用于治疗 II 型糖尿病的药物的 SLGT2 抑制剂与一种或多种抗糖尿病药的组合。在一个实施方案中, 本发明提供了作为用于治疗 II 型糖尿病的药物的 C- 芳基葡萄糖苷或 O- 芳基葡萄糖苷与一种或多种抗糖尿病药的组合。例如, 本发明提供了作为用于治疗 II 型糖尿病的药物的达格列嗪或达格列嗪 -PGS 与一种或多种抗糖尿病药的组合。在所描述的任何用途中, 所述 SLGT2 抑制剂以治疗有效量来给药。

[0042] 本申请使用的术语“极度胰岛素抵抗”也称为“严重胰岛素抵抗”, 是指尽管用每天 ≥ 50 个单位的胰岛素 + 口服胰岛素增敏剂 (噻唑烷二酮诸如吡格列酮或罗格列酮和 / 或二甲双胍) 进行治疗, 但血糖控制仍然是不充分的。

[0043] 本申请使用的术语“治疗有效量的 SLGT2 抑制剂”是指在哺乳动物受试者或人类

中将血浆葡萄糖水平降低至医学上可接受的水平（通过 ADA 标准来确定）的 SGLT2 抑制剂的量或剂量。

[0044] 本申请使用的术语“达格列嗪 -PGS”是指达格列嗪丙二醇溶剂化物或达格列嗪丙二醇水合物，包括达格列嗪丙二醇的 (S) 形式和 (R) 形式。

[0045] 本申请使用的术语“低血糖症”是指每分升 (dL) 低于 60mg 的血糖水平。

[0046] 本申请使用的术语“糖尿病”是指 II 型糖尿病或非胰岛素依赖性糖尿病 (NIDDM)，其中患者在饮食和运动的情况下具有不充分的血糖控制 ($HbA_{1c} < 7\%$) 且包括高血糖症且可包括极度胰岛素抵抗。

[0047] 本申请使用的术语“高血糖症”是指每分升 (dL) 高于 180mg 的血糖水平。

[0048] 就先前用一种或多种口服抗糖尿病药和 / 或注射用抗糖尿病药进行的治疗而言的术语“失败”是指接受所述先前治疗的 II 型糖尿病患者不能实现被定义为 $HbA_{1c} < 7.0\%$ 的血糖控制。

[0049] 本申请使用的术语“药用载体”是指无毒的惰性的固体、半固体或液体的填充剂、稀释剂、包囊材料或任何类型的制剂辅料。可作为药用载体的一些物质实例为糖类，诸如乳糖、葡萄糖和蔗糖；淀粉，诸如玉米淀粉和马铃薯淀粉；纤维素及其衍生物，诸如羧甲基纤维素钠、乙基纤维素和乙酸纤维素；粉末状西黄蓍胶；麦芽醇；明胶；滑石；赋形剂，诸如可可脂和栓剂蜡；油类，诸如花生油、棉子油、红花油、芝麻油、橄榄油、玉米油和大豆油；二醇类，诸如丙二醇；酯类，诸如油酸乙酯和月桂酸乙酯；琼脂；缓冲剂，诸如氢氧化镁和氢氧化铝；海藻酸；不含有热原的水；等渗盐水；林格溶液；乙醇；磷酸盐缓冲液；其它无毒的相容的润滑剂，诸如月桂基硫酸钠和硬脂酸镁；着色剂；释放剂；包衣剂；甜味剂；矫味剂；芳香剂；防腐剂；和抗氧化剂。

[0050] 本发明提供了药物组合物，其单独含有 SGLT2 抑制剂（优选为达格列嗪或达格列嗪 -PGS）或含有 SGLT2 抑制剂（优选为达格列嗪或达格列嗪 -PGS）及上述一种或多种抗糖尿病药诸如二甲双胍和噻唑烷二酮和 / 或一种或多种治疗剂诸如抗肥胖症药，将它们与在本发明方法中使用的一种或多种无毒的药用载体、稀释剂或辅料配制在一起。可将所述药物组合物配制成用于口服给药的固体或液体形式或配制成用于胃肠外注射或直肠给药。水性和非水性载体、稀释剂、溶剂或媒介物的合适实例包括水、乙醇、多元醇（丙二醇、聚乙二醇、甘油等）及其合适的混合物、植物油（诸如橄榄油）及注射用有机酯诸如油酸乙酯。可例如通过使用包衣诸如卵磷脂、在分散液的情况下保持所需要的粒度及使用表面活性剂来保持合适的流动性。

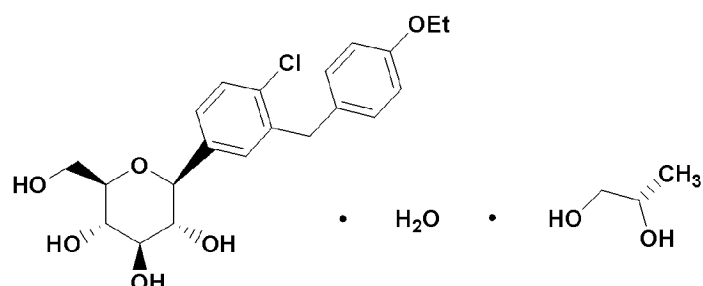
[0051] 这些组合物也可含有辅料诸如防腐剂、润湿剂、乳化剂及分散剂。对微生物活动的防止可通过各种抗菌剂和抗真菌剂例如对羟基苯甲酸酯、三氯叔丁醇、苯酚、山梨酸等来保证。还可包括等渗剂例如糖、氯化钠等。注射用药物形式的延长吸收可通过使用吸收延长剂例如单硬脂酸铝和明胶来实现。

[0052] 在实施本发明方法以治疗哺乳动物受试者或患者的过程中，可对需要治疗的哺乳动物受试者或患者以一定量单独给药 SGLT2 抑制剂或联合给药 SGLT2 抑制剂与一种或多种其它抗糖尿病药和 / 或一种或多种其它治疗剂，所述一定量可高达用于治疗糖尿病（升高的血糖水平）的量但低于引起低血糖症的量。每天剂量基于哺乳动物受试者或患者及所使用的具体 SGLT2 抑制剂和所使用的其它抗糖尿病药来调整。当成功地治疗 II 型糖尿病且

可能出现极度胰岛素抵抗时,可降低所述剂量。在一个实施方案中,可对哺乳动物受试者或患者以一定量给药 SGLT2 抑制剂,所述一定量可成功地治疗糖尿病(升高的血糖水平)且低于引起低血糖症的量。例如,在一个实施方案中,以每天约 1mg 至约 1000mg 的量口服给药所述 SGLT2 抑制剂。在其它实施方案中,以约 0.5mg 至约 350mg/ 天的量口服给药所述 SGLT2 抑制剂。在其它实施方案中,以约 1mg 至约 200mg/ 天或约 2.5mg 至约 75mg/ 天的量口服给药所述 SGLT2 抑制剂。在其它实施方案中,以约 5mg 至约 50mg/ 天的量口服给药所述 SGLT2 抑制剂。所描述的所有剂量可按单一剂量或按例如每天 1 至 4 次的分份给药形式来给药。

[0053] 在一个实施方案中,本发明方法包括给药 SGLT2 抑制剂达格列嗪丙二醇水合物(称为达格列嗪 -PGS 或 dapa-PGS)的步骤,所述 SGLT2 抑制剂达格列嗪丙二醇水合物参见美国申请 11/765,481(公开号为 US 2008/0004336 A1),出于任何目的而将所述美国申请 11/765,481 的全部内容并入本申请作为参考。达格列嗪 -PGS 可呈 (S) 形式或 (R) 形式。达格列嗪 -PGS 的 (S) 形式如以下化合物 I 所示:

[0054]

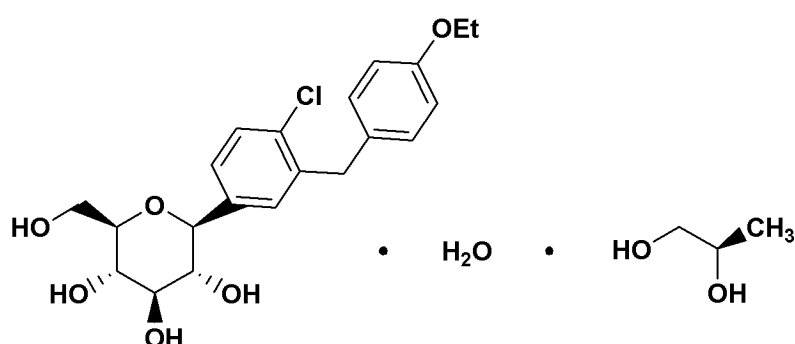


达格列嗪-PGS

[0055] 化合物 I

[0056] 达格列嗪 -PGS 的 (R) 形式如以下化合物 IA 所示:

[0057]



[0058] 化合物 IA

[0059] 达格列嗪 -PGS 的结晶结构通过以下一项或多项来表征:

[0060] a) 基本等于下述的晶胞参数:

[0061] 晶胞尺寸:

[0062]

$$a=11.2688(8)\text{\AA}$$

[0063]

$$b=4.8093(3)\text{\AA}$$

[0064]

$$c=46.723(3)\text{\AA}$$

[0065] $\alpha = 90^\circ$

[0066] $\beta = 90^\circ$

[0067] $\gamma = 90^\circ$

[0068] 空间群 = $P2_12_12_1$

[0069] 分子 / 不对称单元 = 1

[0070] 其中在室温对所述结晶结构进行测量且所述结晶结构的特征在于分级原子坐标基本如在美国临时申请 60/817,118 和美国非临时申请 11/765,481 (US2008/0004336 A1) 的表 4 中列出的那样；

[0071] b) 包含选自以下 2θ 值 ($\text{CuK}\alpha \lambda=1.5418 \text{\AA}$) 的粉末 X 射线衍射图 (室温) :
 $3.8 \pm 0.1, 7.6 \pm 0.1, 8.1 \pm 0.1, 8.7 \pm 0.1, 15.2 \pm 0.1, 15.7, 4 \pm 0.1, 17.1 \pm 0.1, 18.9 \pm 0.1$ 和 20.1 ± 0.1 ；

[0072] c) 固态 ^{13}C NMR 谱, 其用 400MHz 波谱仪相对于在 0 处的 TMS 来确定且具有与以下基本类似的峰位置 : $16.2, 17.6, 39.3, 60.9, 63.3, 69.8, 76.9, 78.7, 79.4, 113.8, 123.6, 129.3, 130.5, 132.0, 135.7, 139.1$ 和 158.0ppm ；

[0073] d) 差示扫描量热法热谱图, 其在约 50°C 至 78°C 的范围内具有吸热或如在美国临时申请 60/817,118 和美国非临时申请 11/765,481 (US 2008/0004336 A1) 的图 7 中显示的那样；

[0074] e) 热重分析曲线, 其在约室温至约 240°C 具有约 18.7% 的重量损失或如在美国临时申请 60/817,118 和美国非临时申请 11/765,481 (US 2008/0004336 A1) 的图 5 中显示的那样；或

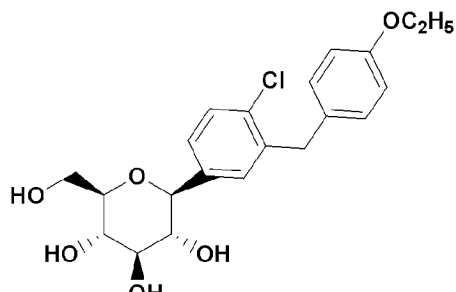
[0075] f) 质子 NMR, 其具有与在美国临时申请 60/817,118 和美国非临时申请 11/765,481 (US 2008/0004336 A1) 的表 1A 中所列基本类似的峰位置。

[0076] 适于本发明用途的 SGLT2 抑制剂还包括 C- 芳基葡萄糖昔和 O- 芳基葡萄糖昔。

[0077] 可用于本发明方法的 C- 芳基葡萄糖昔 (也称为 C- 葡萄糖昔) SGLT2 抑制剂的实例包括但不限于下述：

[0078] 1) 美国专利 6,515,117 和 PCT/US03/15591 中描述的 C- 芳基葡萄糖昔, 出于任何目的而将所述美国专利 6,515,117 和 PCT/US03/15591 的全部内容并入本申请作为参考。在一个实施方案中, 所述 C- 芳基葡萄糖昔为达格列嗪或 (2S,3R,4R,5S,6R)-2-(4-氯-3-(4-乙氧基苄基)苯基)-6-(羟基甲基)四氢-2H-吡喃-3,4,5-三醇, 其如以下化合物 II 所示 :

[0079]

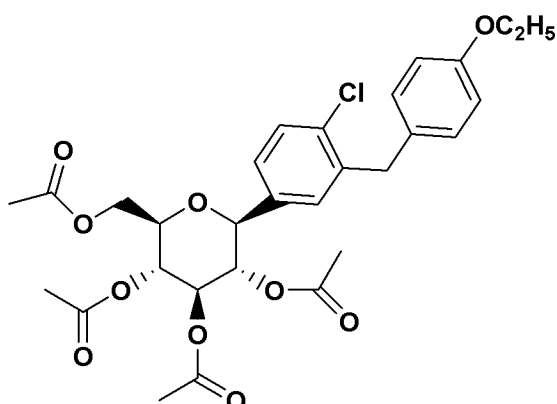


达格列嗪

[0080] 化合物 II

[0081] 在其它实施方案中, 所述 C- 芳基葡萄糖苷为达格列嗪的四乙酸酯类似物或三乙酸 (2R,3R,4R,5S,6S)-2-(乙酰氧基甲基)-6-(4-氯-3-(4-乙氧基苄基)苯基) 四氢-2H-吡喃-3,4,5-三基酯, 还参见美国专利 6,515,117 和 PCT/US03/15591 且如以下化合物 IIIA 所示:

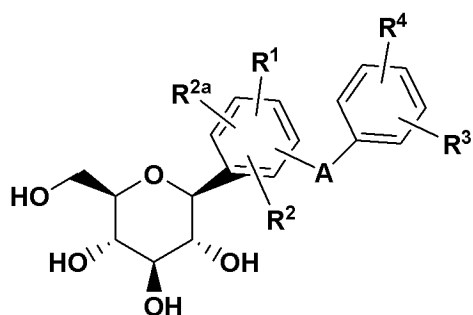
[0082]



[0083] 化合物 IIIA

[0084] 2) 美国专利 6,414,126 和 PCT/US00/27187 中描述的 C- 芳基葡萄糖苷或其药用盐, 出于任何目的而将所述美国专利 6,414,126 和 PCT/US00/27187 的全部内容并入本申请作为参考, 所述 C- 芳基葡萄糖苷包括式 III 化合物:

[0085]



[0086] 式 III

[0087] 其中

[0088] R^1 、 R^2 和 R^{2a} 独立为氢、OH、OR⁵、烷基、CF₃、OCHF₂、OCF₃、SR⁵ⁱ 或卤素, 或 R^1 、 R^2 和 R^{2a} 中的两个与它们所连接的碳可一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环, 所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子, 所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂;

[0089] R³ 和 R⁴ 独立为氢、OH、OR^{5a}、-O 芳基、-OCH₂ 芳基、烷基、环烷基、CF₃、-OCHF₂、-OCF₃、卤素、-CN、-CO₂R^{5b}、-CO₂H、-COR^{6b}、-CH(OH)R^{6c}、-CH(OR^{5h})R^{6d}、-CONR⁶R^{6a}、-NHCOR^{5c}、-NHSO₂R^{5d}、-NHSO₂ 芳基、芳基、-SR^{5e}、-SOR^{5f}、-SO₂R^{5g}、-SO₂ 芳基或 5-、6- 或 7- 元杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂，或 R³ 和 R⁴ 与它们所连接的碳一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂；

[0090] R⁵、R^{5a}、R^{5b}、R^{5c}、R^{5d}、R^{5e}、R^{5f}、R^{5g}、R^{5h} 和 R⁵ⁱ 独立为烷基；

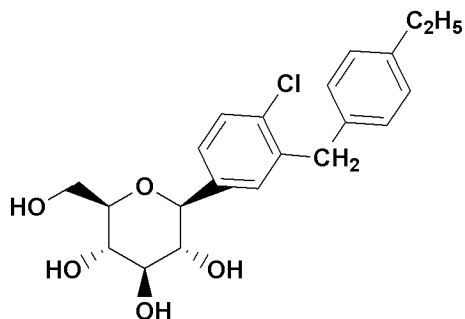
[0091] R⁶、R^{6a}、R^{6b}、R^{6c} 和 R^{6d} 独立为氢、烷基、芳基、烷基芳基或环烷基，或 R⁶ 和 R^{6a} 与它们所连接的氮一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂；且

[0092] A 为 O、S、NH 或 (CH₂)_n，其中 n 为 0-3，

[0093] 条件是，当 A 为 (CH₂)_n，其中 n 为 0、1、2 或 3 或 A 为 O 且 R¹、R² 和 R^{2a} 中的至少一个为 OH 或 OR⁵ 时，则 R¹、R² 和 R^{2a} 中的至少一个为 CF₃、OCF₃ 或 OCHF₂ 和 / 或 R³ 和 R⁴ 中的至少一个为 CF₃、-OCHF₂、-OCF₃、CH(OR^{5h})R^{6d}、CH(OH)R^{6c}、COR^{6b}、-CN、-CO₂R^{5b}、-NHCOR^{5c}、-NHSO₂R^{5d}、-NHSO₂ 芳基、芳基、-SR^{5e}、-SOR^{5f}、-SO₂R^{5g} 或 -SO₂ 芳基。

[0094] 在其它实施方案中，所述化合物为 (2S,3R,4R,5S,6R)-2-(4-氯-3-(4-乙基苄基)苯基)-6-(羟基甲基)四氢-2H-吡喃-3,4,5-三醇，如在美国专利申请 11/233,617 和 US 2006/0063722 A1 中披露且如以下化合物 IIIA 中显示：

[0095]



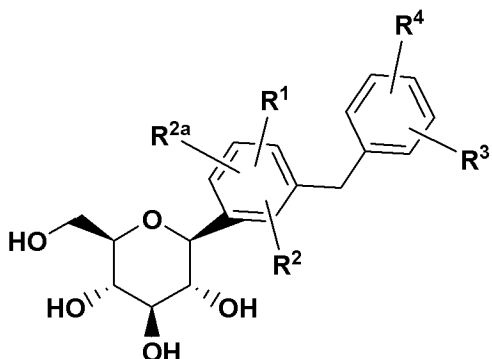
(2S,3R,4R,5S,6R)-2-(4-氯-3-(4-乙基苄基)苯基)-6-

(羟基甲基)四氢-2H-吡喃-3,4,5-三醇

[0096] 化合物 IIIA.

[0097] 3) C- 芳基葡萄糖苷，其为 D- 或 L- 氨基酸的结晶络合物，如在 PCT/US02/11066、US 2003/0064935 和美国专利 6,774,112 中所述，出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考。所述 C- 芳基葡萄糖苷包含式 IV 的结晶 D- 或 L- 氨基酸络合物：

[0098]



[0099] 式 IV

[0100] 其中

[0101] R^1 、 R^2 和 R^{2a} 独立为氢、OH、OR⁵、烷基、-OCHF₂、-OCF₃、-SR^{5a} 或卤素；

[0102] R^3 和 R^4 独立为氢、OH、OR^{5b}、烷基、环烷基、CF₃、-OCHF₂、-OCF₃、卤素、-CONR^{6a}、-CO₂R^{5c}、-CO₂H、-COR^{6b}、-CH(OH)R^{6c}、-CH(OR^{5d})R^{6d}、-CN、-NHCOR^{5e}、-NHSO₂R^{5f}、-NHSO₂ 芳基、-SR^{5g}、-SOR^{5h}、-SO₂R^{5f} 或 5-、6- 或 7- 元杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂，或 R^3 和 R^4 与它们所连接的碳一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环，所述杂环可在环中含有为 N、O、S、SO、SO₂ 的 1 至 4 个杂原子；

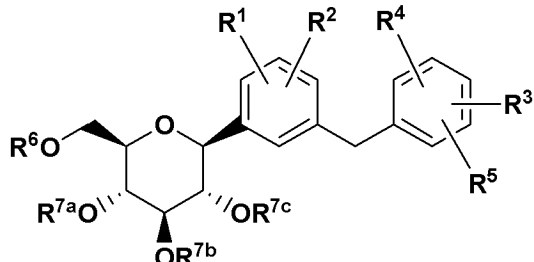
[0103] R^5 、 R^{5a} 、 R^{5b} 、 R^{5c} 、 R^{5d} 、 R^{5e} 、 R^{5f} 、 R^{5g} 、 R^{5h} 和 R^{5i} 独立为烷基；

[0104] R^6 、 R^{6a} 、 R^{6b} 、 R^{6c} 和 R^{6d} 独立为氢、烷基、芳基、烷基芳基或环烷基，或 R^6 和 R^{6a} 与它们所连接的氮一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂，所述化合物披露作为用于治疗肥胖。

[0105] 在一个实施方案中，结晶氨基酸络合物包括 L- 脯氨酸、L- 苯基丙氨酸和 D- 苯基丙氨酸络合物，其中 R^{2a} 、 R^2 和 R^4 为氢， R^1 为 4-C1 且 R^3 为 4-C₂H₅ 或 4-OC₂H₅。

[0106] 4) 式 V 的吡喃葡萄糖基 - 取代的苯衍生物或其药用盐，如在 US2005/0209166 中所述，出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考：

[0107]

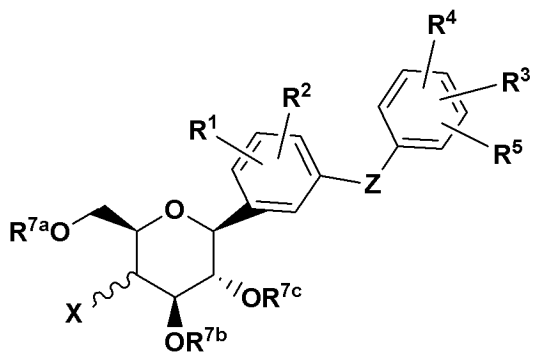


[0108] 式 V

[0109] 其中 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^{7a} 、 R^{7b} 和 R^{7c} 如在 US 2005/0209166 中定义。

[0110] 5) 式 VI 的 D- 吡喃糖基 - 取代的苯基化合物或其药用盐，如在 US2006/0074031 中定义，出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考：

[0111]

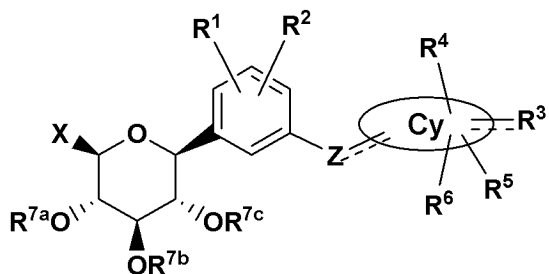


[0112] 式 VI

[0113] 其中 R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R^{7a}、R^{7b}、R^{7c}、X 和 Z 如在 US 2006/0074031 中定义。

[0114] 6) 式 VII 的 D- 木吡喃基 - 取代的化合物或其药用盐, 如在 US 2006/0035841 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考 :

[0115]

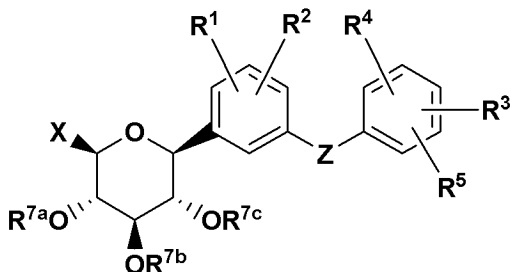


[0116] 式 VII

[0117] 其中 ___ 表示单键或双键且 Cy、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R^{7a}、R^{7b}、R^{7c}、X 和 Z 如在 US 2006/0035841 中定义。

[0118] 7) 式 VIII 的 D- 木吡喃基 - 取代的苯基化合物或其药用盐, 如在 US2006/0009400 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考 :

[0119]

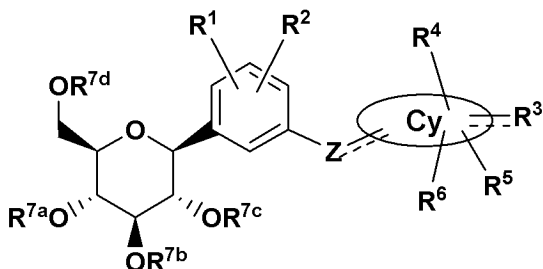


[0120] 式 VIII

[0121] 其中 R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R^{7a}、R^{7b}、R^{7c}、X 和 Z 如在 US 2006/0009400 中披露。

[0122] 8) 式 IX 的 D- 吡喃葡萄糖基 - 苯基 - 取代的化合物或其药用盐, 如在 US2006/0025349 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考 :

[0123]

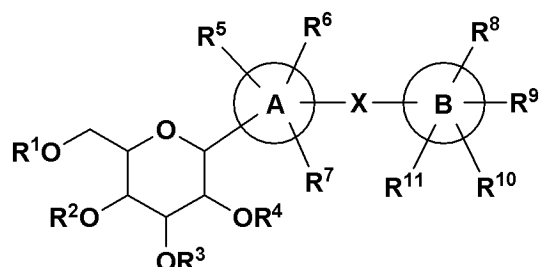


[0124] 式 IX

[0125] 其中 — 表示单键或双键且 Cy、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R^{7a}、R^{7b}、R^{7c}、R^{7d} 和 Z 如在 US 2006/0025349 中定义。

[0126] 9) 式 X 的 C- 糖昔衍生物或其药用盐, 如在 US 2006/0122126 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0127]

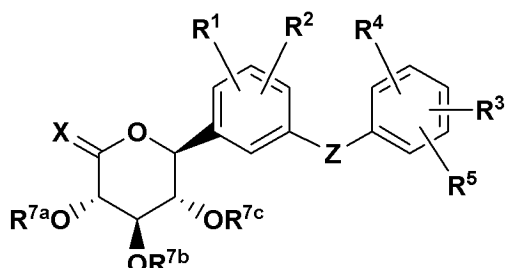


[0128] 式 X

[0129] 其中 R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰、R¹¹、X、A 和 B 如在 US 2006/0122126 中定义。

[0130] 10) 式 XI 的 D- 木吡喃基 - 取代的苯基化合物或其药用盐, 如在 US 2006/0019948 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0131]



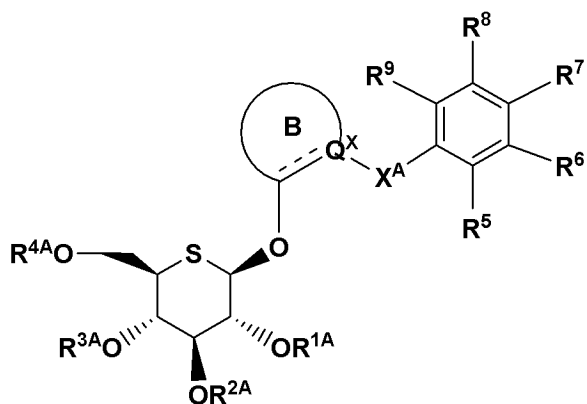
[0132] 式 XI

[0133] 其中 R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R^{7a}、R^{7b}、R^{7c}、X 和 Z 如在 US 2006/0019948 中定义。

[0134] 用于本发明方法的 O- 葡萄糖昔 SGLT2 抑制剂实例包括但不限于下述:

[0135] 1) 式 XII 的 5- 硫基 - β-D- 吡喃葡萄糖昔化合物或其药用盐或水合物, 如在 US 2006/0194809 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0136]

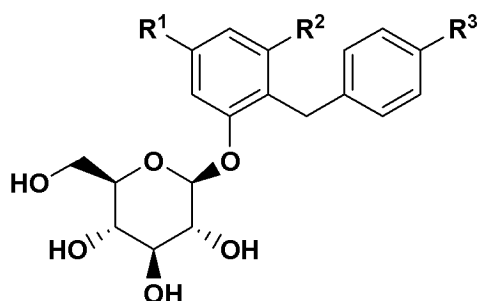


[0137] 式 XII

[0138] 其中 R^{1A}、R^{2A}、R^{3A}、R^{4A}、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、Q^X、X^A 和 B 如在 US2006/0194809 中定义。

[0139] 2) 式 XIII 的吡喃葡萄糖氧基苯衍生物、所述衍生物的药理学可接受盐或它们的前药,如在 WO 03/01180 中所述,出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0140]



[0141] 式 XIII

[0142] 其中

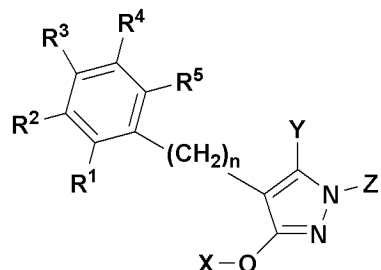
[0143] R¹ 表示氢、羟基、任选取代的氨基、氰基、氨基甲酰基、任选取代的低级烷基、任选取代的低级烷氧基或任选取代的环状氨基;

[0144] R² 表示氢或低级烷基;且

[0145] R³ 表示任选取代的芳基、任选取代的环烷基、任选取代的脂族杂环基或任选取代的芳族杂环基。

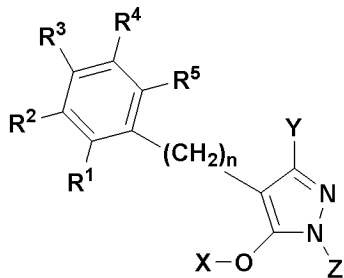
[0146] 3) 式 XIV 或 XV 的吡唑衍生物或其药用盐,如在美国专利 6,908,905 中所述,出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0147]



[0148] 式 XIV 或

[0149]



[0150] 式 XV

[0151] 其中

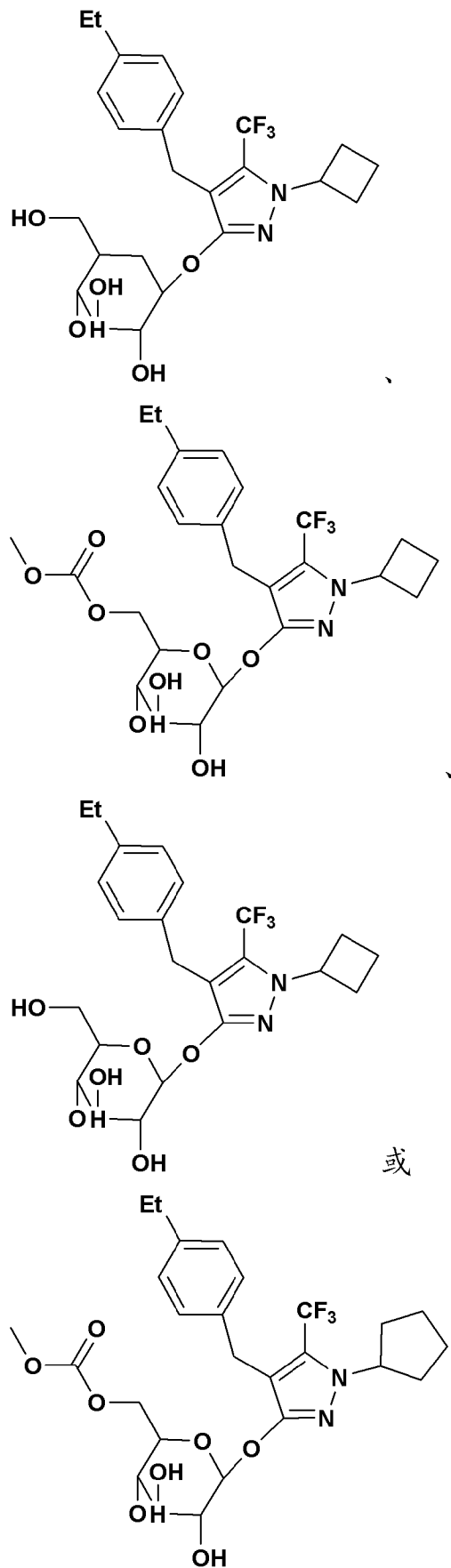
[0152] X 表示 β -D- 吡喃葡萄糖基, 其中一个或多个羟基可被酰化;

[0153] Y 表示低级烷基或全氟低级烷基;

[0154] Z 表示可具有一个或多个取代基的环状烷基、可具有一个或多个取代基的环状不饱和烷基、可具有一个或多个取代基的具有环状烷基的低级烷基、或可具有一个或多个取代基的具有环状不饱和烷基的低级烷基;

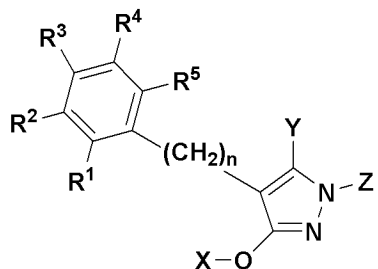
[0155] R^1 至 R^5 可为相同或不同的且各自表示氢原子、低级烷基、全氟低级烷基、低级烷基氧基、全氟低级烷氧基、低级烷基硫基、全氟低级烷基硫基、低级烷基氨基、卤素、低级烷酰基、烯基、环状烯基、炔基、可具有一个或多个取代基的苯基、或低级烷氧基羰基; 且 n 为 0 至 3 的整数, 所述化合物包括:

[0156]



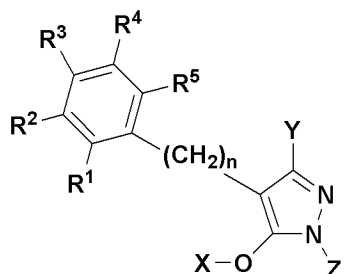
[0157] 4) 式 XVI 或 XVII 的吡唑化合物或其药用盐, 如在美国专利 6,815,428 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0158]



[0159] 式 XVI 或

[0160]



[0161] 式 XVII

[0162] 其中

[0163] X 表示其中一个或多个羟基可被酰化的 β -D- 吡喃葡萄糖基, 或其中一个或多个羟基可被酰化的 β -D- 葡糖醛酸基及可被酯化的羧基;

[0164] Y 表示低级烷基或全氟低级烷基;

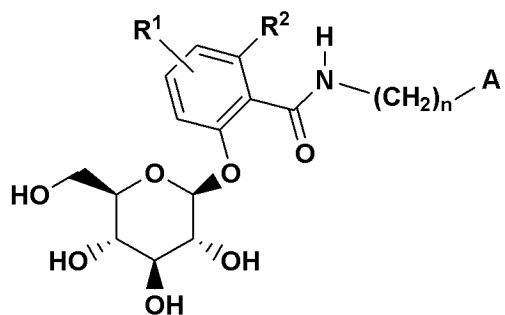
[0165] Z 表示氢原子、低级烷基、全氟低级烷基、芳烷基或苯基;

[0166] R^1 、 R^2 、 R^4 和 R^5 可为相同或不同的且各自表示氢原子、低级烷基、全氟基团、低级烷氧基、氟代低级烷氧基、低级烷基硫基、全氟低级烷基硫基、低级烷基氨基、卤素、低级烷酰基、低级烯基或低级炔基;且 n 表示 0 至 3 的整数;

[0167] 其中 R^1 、 R^2 、 R^4 和 R^5 中的至少一个表示具有 1 至 6 个碳原子的低级烷基、具有 1 至 6 个碳原子的低级烷基硫基、卤素原子、低级烷氧基、低级烯基或低级炔基;且 R^3 表示具有 1 至 6 个碳原子的低级烷基、具有 1 至 6 个碳原子的低级烷基硫基、卤素原子、低级烷氧基、低级烯基或低级炔基。

[0168] 5) 式 XVIII 的 O- 葡萄糖基化的苯甲酰胺化合物或其药用盐, 如在美国专利 6,555,519 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考:

[0169]



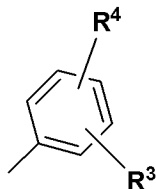
[0170] 式 XVIII

[0171] 其中

[0172] N 为 0、1 或 2；

[0173] A 为

[0174]



[0175] 或带有取代基 R³ 和 R⁴ 的杂芳基, 其可在环中含有选自 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂ 的 1 至 4 个杂原子；

[0176] R¹ 选自氢、OR⁵、低级烷基、芳基、芳基烷基、NHCOR⁵、NR⁶R⁶a 或卤素；

[0177] R² 选自氢、OH、OR⁵a 或低级烷基；

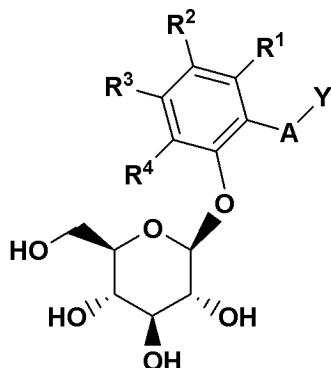
[0178] R³ 和 R⁴ 为相同或不同的且独立选自氢、OH、OR⁵b、-O 芳基、-OCH₂ 芳基、低级烷基、环烷基、芳基、芳基烷基、CF₃、-SCF₃、-OCHF₂、-OCF₃、卤素、-CN、-CO₂R⁵c、-CO₂H、-CONR⁶b、R⁶c、-NR⁶dR⁶e、-SO₂NH₂、-NHCOR⁵d、-NHSO₂R⁵e-NHSO₂ 芳基、-SR⁵f、-SOR⁵g、-SO₂R⁵h、-SO₂ 芳基、-OCH₂CO₂R⁵i、-OCH₂CO₂H、-OCH₂CONR⁶fR⁶g、-OCH₂CH₂NR⁶hR⁶i 或 5-、6- 或 7- 元杂环, 所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子, 所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂, 或 R³ 和 R⁴ 与它们所连接的碳一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环, 所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子, 所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂；

[0179] R⁵、R⁵a、R⁵b、R⁵c、R⁵d、R⁵e、R⁵f、R⁵g、R⁵h 和 R⁵i 独立为低级烷基；

[0180] R⁶、R⁶a、R⁶b、R⁶c、R⁶d、R⁶e、R⁶f、R⁶g、R⁶h 和 R⁶i 为相同或不同的且独立选自氢、烷基、芳基、芳基烷基或环烷基。

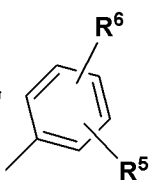
[0181] 6) 式 XIX 的 O- 芳基葡萄糖昔化合物或其药用盐, 如在美国专利 6,683,056 中所述, 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考 :

[0182]



[0183] 式 XIX

[0184] 其中当 Y 为



[0185] 或杂芳基时；

[0186] R¹、R²、R³ 和 R⁴ 为相同或不同的且独立选自氢、OH、OR⁷、低级烷基或卤素, 或 R¹、R²、

R³ 和 R⁴ 中的两个与它们所连接的碳可一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂；

[0187] R⁵ 和 R⁶ 为相同或不同的且独立选自氢、OH、OR^{7a}、-O 芳基、-OCH₂ 芳基、低级烷基、环烷基、芳基、芳基烷基、CF₃、芳基烯基、-OCHF₂、-OCF₃、卤素、-CN、-CO₂R^{7b}、-CO₂H、COR^{8f}、CHOHR^{8g}、CH(OR^{7h})R^{8h}、-CONR^{8a}R^{8a}、-NHCOR^{7c}、-NHSO₂R^{7d}、-NHSO₂ 芳基、-SR^{7e}、-SOR^{7f}、-SO₂R^{7g}、-SO₂ 芳基、-OCH₂CO₂R⁷ⁱ、-OCH₂CO₂H、-OCH₂CONR^{8b}R^{8c}、-OCH₂CH₂NR^{8d}R^{8e} 或 5-、6- 或 7- 元杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂，或 R⁵ 和 R⁶ 与它们所连接的碳一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元碳环或杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂；

[0188] R⁷、R^{7a}、R^{7b}、R^{7c}、R^{7d}、R^{7e}、R^{7f}、R^{7g}、R^{7h} 和 R⁷ⁱ 独立为低级烷基；

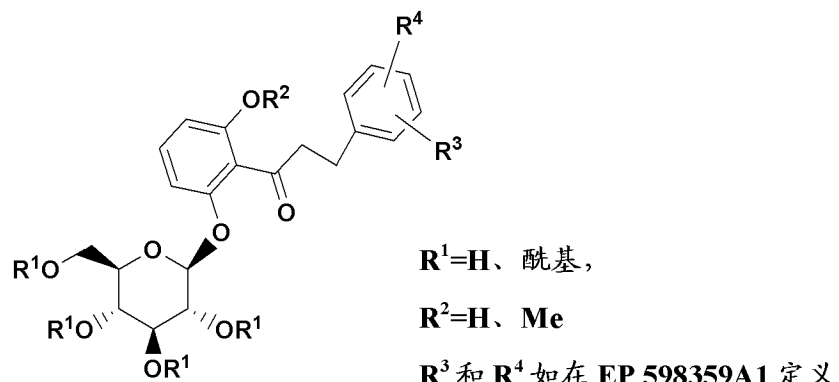
[0189] R⁸、R^{8a}、R^{8b}、R^{8c}、R^{8d}、R^{8e}、R^{8f}、R^{8g} 和 R^{8h} 为相同或不同的且独立选自氢、烷基、芳基、芳基烷基、环烷基，或与它们所连接的氮一起形成环状的 5-、6- 或 7- 元杂环，所述杂环可在环中含有 1 至 4 个杂原子，所述杂原子为 N、O、S、SO 和 / 或 SO₂；

[0190] A 为 O(CH₂)_m、S、NH(CH₂)_m 或 (CH₂)_n，其中 n 为 0-3 且 m 为 0-2。

[0191] 可在本发明中使用的其它 0- 芳基葡萄糖苷 SGLT2 抑制剂在下述参考文献中有述，出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考：

[0192] 1) EP 598359 A1 (JP 035988 和 US 5,731,292) (出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考) 披露了式 XX 的化合物, 如下显示：

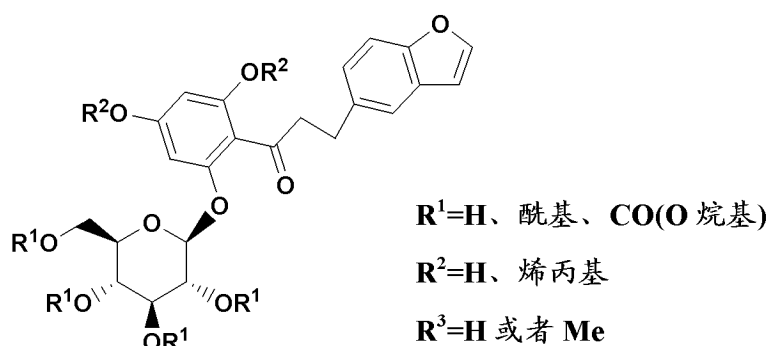
[0193]



[0194] 式 XX.

[0195] 2) EP 0850948A1 (US 6,048,842) (出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考) 披露了式 XXI 的化合物, 如下显示：

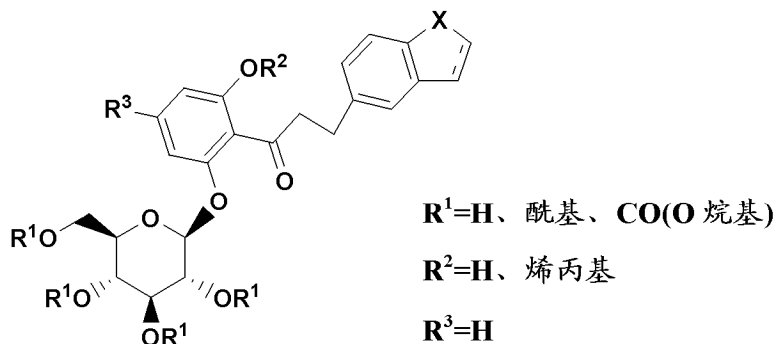
[0196]



[0197] 式 XXI.

[0198] 3) JP 09188625 A(出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考)披露了式 XXII 的化合物,其中 R³ 为 H, —— 表示单键或双键且 X = S 或 CH₂,如下显示:

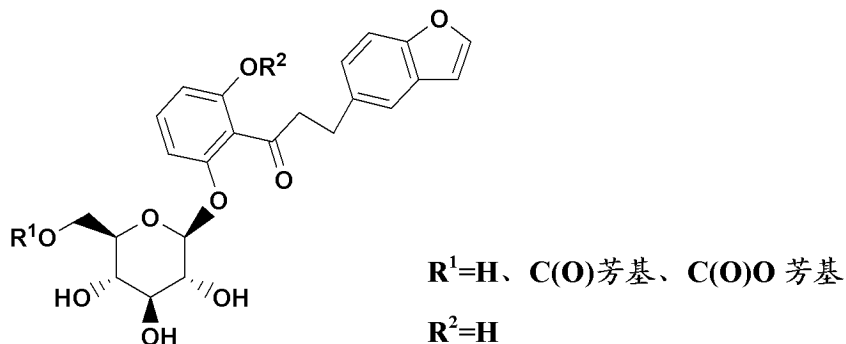
[0199]



[0200] 式 XXII.

[0201] 4) JP 09124685 A(出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考)包括式 XXIII 的衍生物,其中 C(O)-芳基或 C(O)O-芳基的芳基为取代的苯甲酸或吡啶基羧酸或由相应的苯酚产生的氨基甲酸乙酯,如下显示:

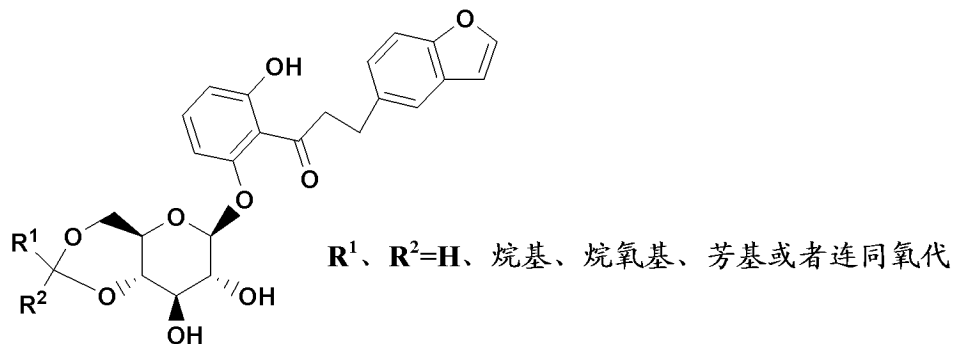
[0202]



[0203] 式 XXIII.

[0204] 5) JP 09124684(出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考)披露了式 XXIV 的衍生物,如下显示:

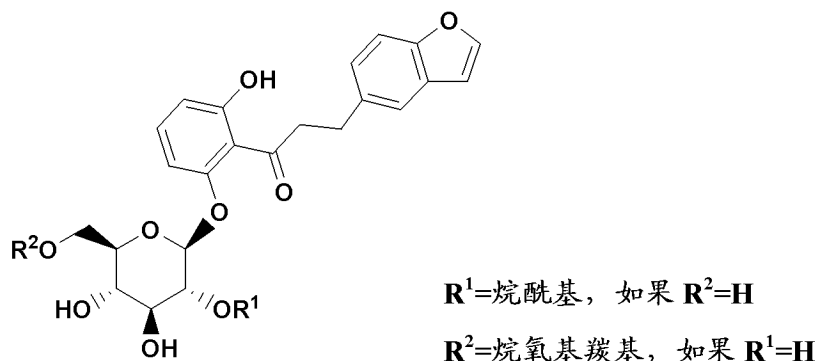
[0205]



[0206] 式 XXIV.

[0207] 6) EP 773226 A1 (US 5,767,094) (出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考)披露了式 XXV 的衍生物,如下显示:

[0208]



[0209] 式 XXV.

[0210] 7) JP 08027006 A(出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考)披露了式 XXV 的衍生物, 其中葡萄糖羟基的各种组合被酰化, 如在类似于 EP 598359 A1 披露的所显示。

[0211] 8)EP 684254 A1(出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考)披露了式 XXII(如上显示)的化合物, 类似于在 JP 09188625 A 中所述。

[0212] 披露了可在本发明方法中使用的 SGLT2 抑制剂的其它公开和出版物如下:

[0213] 9) Tsujihara, K. et al., Chem. Pharm. Bull., 44 :1174-1180 (1996) ;

[0214] 10) Hongu, M. et al., Chem. Pharm. Bull., 46 :22-33 (1998) ;

[0215] 11) Hongu, M. et al., Chem. Pharm. Bull., 46 :1545-1555 (1998) ; 和

[0216] 12) Oku, A. et al., Diabetes, 48 :1794-1800 (1999)。

[0217] 13) JP 10245391 (Dainippon) 披露了作为用于治疗糖尿病的降血糖药的 500 种结构。这些结构为羟基化香豆素的 O- 葡萄糖昔。

[0218] 除上述 SGLT2 抑制剂外, 可在本发明方法中使用的其它 SGLT2 抑制剂包括在如下披露的那些:US 2005/0233982(Boehringer Ingelheim Corp.)、US2005/0119192(Kissei Pharmaceutical Co.)、WO 2006/035796(Kissei Pharmaceutical Co.)、JP 2006/117651(Taisho Pharmaceutical Co.)、JP2004/4359630(Yamanouchi Pharmaceutical Co.)、WO 2006/080421(Chugai Seiyaku Kabushiki Kaishi)、US 2005/0233988(Tanabe Seiyaku Co.)、W02005/012321(Tanabe Seiyaku Co.)、美国专利 7,015,201(Ajinomoto Co.)、W02006/058597(Merck Patent GmbH)、W0 2006/011469(Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha)、US 2003/0195235(Johnson & Johnson) 和 WO 2006/037537(Boehringer Ingelheim), 出于任何目的而将它们的全部内容并入本申请作为参考。

[0219] 当需要时, 所述 SGLT2 抑制剂可与一种或多种其它抗糖尿病药和 / 或其它治疗剂诸如抗肥胖症药、抗高脂血症药、抗动脉粥样硬化药、抗高血压药和 / 或血小板聚集抑制剂联用, 其可以相同剂型、在分开的口服剂型中或通过注射进行口服给药。

[0220] 可任选与本发明方法的 SGLT2 抑制剂联用的其它抗糖尿病药可为一种或多种抗高血压药, 包括胰岛素促分泌剂或胰岛素增敏剂或优选具有不同于 SGLT2 抑制的作用机制的其它抗糖尿病药, 但也可为 SGLT2 抑制剂。所述其它抗糖尿病药可包括双胍、磺酰脲、葡萄糖苷酶抑制剂、PPAR γ 激动剂诸如噻唑烷二酮、aP2 抑制剂、PPAR α / γ 双重激动剂、二肽基肽酶 IV(DPP4) 抑制剂和 / 或氯茴苯酸, 及胰岛素、高血糖素样肽 -1(GLP-1) 受体激动

剂、葡萄糖激酶活化剂、DGAT 抑制剂、CCR2 拮抗剂、11- β -HSD、PTP1B 抑制剂、糖原磷酸化酶抑制剂和 / 或葡萄糖 -6- 磷酸酶抑制剂。

[0221] 这些其它抗糖尿病药可为口服抗高血糖药，优选为双胍诸如二甲双胍或苯乙双胍或其盐，优选为二甲双胍盐酸盐。

[0222] 当所述其它抗糖尿病药为双胍时，以约 0.01 : 1 至约 100 : 1、优选约 0.1 : 1 至约 5 : 1 范围内的与双胍的重量比使用所述 SGLT2 抑制剂。

[0223] 所述其它抗糖尿病药也可优选为磺酰脲诸如格列本脲（也已知为格列本脲 (glibenclamide)）、格列美脲（如在美国专利 4,379,785 中披露）、格列吡嗪、格列齐特或氯磺丙脲、其它作用于 β - 细胞的 ATP- 依赖性通道的已知的磺酰脲或其它抗高血糖药，其中优选为格列本脲和格列吡嗪。这些其它抗糖尿病药可在相同或分开的口服剂型中给药。

[0224] 优选地以约 0.01 : 1 至约 100 : 1、优选约 0.2 : 1 至约 10 : 1 范围内的与磺酰脲的重量比使用所述 SGLT2 抑制剂。

[0225] 所述口服抗糖尿病药也可为葡萄糖苷酶抑制剂诸如阿卡波糖（在美国专利 4,904,769 中披露）或米格列醇（在美国专利 4,639,436 中披露）且可在相同或分开的口服剂型中给药。

[0226] 优选地以约 0.01 : 1 至约 100 : 1、优选约 0.5 : 1 至约 50 : 1 范围内的与葡萄糖苷酶抑制剂的重量比使用所述 SGLT2 抑制剂。

[0227] 所述 SGLT2 抑制剂也可与 PPAR γ 激动剂诸如噻唑烷二酮口服抗糖尿病药或其它胰岛素增敏剂（其在 NIDDM 患者中具有胰岛素敏感性作用）诸如曲格列酮 (Warner-Lambert's Rezulin®, 在美国专利 4,572,912 中披露)、罗格列酮 (SKB)、吡格列酮 (Takeda)、Mitsubishi's MCC-555 (在美国专利 5,594,016 中披露)、Glaxo-Wellcome's GL-262570、恩格列酮 (CP-68722, Pfizer) 或达格列酮 (CP-86325, Pfizer)、伊格列酮 (MIT/J&J)、JTT-501 (JPNT/P&U)、L-895645 (Merck)、R-119702 (Sankyo/WL)、NN-2344 (Dr. Reddy/NN) 或 YM-440 (Yamanouchi) 联用，优选地与吡格列酮和罗格列酮联用。

[0228] 优选地以约 0.01 : 1 至约 100 : 1、优选约 0.2 : 1 至约 10 : 1 范围内的与噻唑烷二酮的重量比使用所述 SGLT2 抑制剂。

[0229] 在所述实施方案中，磺酰脲和噻唑烷二酮以小于约 150mg 口服抗糖尿病药的量给药且可掺入至具有 SGLT2 抑制剂的单一片剂中。

[0230] 所述 SGLT2 抑制剂也可与抗高血糖药诸如胰岛素或与高血糖素样肽 -1 (GLP-1) 诸如 GLP-1(1-36) 酰胺、GLP-1(7-36) 酰胺、GLP-1(7-37)（如在美国专利 5,614,492 中披露，Habener，将其并入本申请作为参考）及 AC2993 (Amylen) 和 LY-315902 (Lilly) 联用。这些抗糖尿病药可经注射、鼻内、或通过经皮或口腔含化装置给药。

[0231] 当存在时，二甲双胍、磺酰脲诸如格列本脲、格列美脲、格列甲嗪、格列吡嗪、氯磺丙脲和格列齐特及葡萄糖苷酶抑制剂阿卡波糖或米格列醇或胰岛素（注射、肺内、口腔或口服给药）可在如上所述的制剂中且以如在 Physicians' Desk Reference (PDR) 或 Remington's Pharmaceutical Sciences (Mack Publishing Co., Easton, PA) 中指明的量和给药方案使用。

[0232] 当存在时，二甲双胍或其盐优选地以每天约 500 至约 2000mg 的范围内的量使用且可以单一或分开的剂量每天一至四次给药。二甲双胍或其盐可与噻唑烷二酮诸如吡格列酮

或罗格列酮及 SGLT2 抑制剂一起联用。

[0233] 当存在时,噻唑烷二酮抗糖尿病药诸如罗格列酮或吡格列酮优选地以约 0.01 至约 150mg/ 天的范围内的量使用且可以单一或分开的剂量每天一至四次给药。

[0234] 当存在时,胰岛素可如在 Physicians' Desk Reference(PDR) 或 Remington's Pharmaceutical Sciences. 中指明的制剂、量和给药方案中使用。

[0235] 当存在时,GLP-1 肽优选地可在口服口腔含化制剂中通过鼻部或胃肠外给药,如在美国专利 5, 346, 701(TheraTech)、5, 614, 492 和 5, 631, 224 中所述,将它们的各自内容并入本申请作为参考。

[0236] 所述其它抗糖尿病药也可为 PPAR α / γ 双重激动剂诸如 AR-H039242(Astra/Zeneca)、GW-409544(Glaxo-Wellcome)、KRP297(Kyorin Merck) 及 在 Murakami et al., "A Novel Insulin Sensitizer Acts As a Coligand for Peroxisome Proliferation-Activated Receptor Alpha(PPAR alpha) and PPAR gamma. Effect on PPAR alpha Activation on Abnormal Lipid Metabolism in Liver of Zucker Fatty Rats", Diabetes, 47 :1841-1847(1998) 和美国专利 6, 414, 002(将它们的各自内容并入本申请作为参考) 中披露的那些,使用本申请阐述的剂量,其中指明优选的化合物在本申请中优选使用。

[0237] 所述其它抗糖尿病药可为如在 WO 2008/005964 中披露的葡萄糖激酶活化剂和 / 或如在 US2008/0090876A1 中披露的 DGAT-1 抑制剂。

[0238] 所述其它抗糖尿病药可为使用本申请阐述的剂量的诸如美国专利 6, 548, 529 中披露的 aP2 抑制剂。优选的为在上述申请中指明优选的化合物。

[0239] 所述其它抗糖尿病药可为使用上述参考文献中阐述的剂量的诸如在美国 专 利 6, 395, 767、WO 99/38501、WO 99/46272、W099/67279(PROBIDRUG)、WO 99/67278(PROBIDRUG)、W099/61431(PROBIDRUG) 中披露的 DPP4 抑制剂、Hughes et al., Biochemistry, 38(36) :11597-11603(1999) 中披露的 NVP-DPP728A(1-[[2-[(5- 氟基吡啶 -2- 基) 氨基] 乙基] 氨基] 乙酰基]-2- 氟基 -(S)- 吡咯烷)(Novartis) (优选的)、TSL-225(色氨酰 -1,2,3,4- 四氢异喹啉 -3- 羧酸(Yamada et al., Bioorg. & Med. Chem. Lett., 8 :1537-1540(1998) 中披露);Ashworth et al, Bioorg. & Med. Chem. Lett., 6(22) : 1163-1166 和 2745-2748(1996) 中披露的 2- 氟基吡咯烷和 4- 氟基吡咯烷,其中沙格列汀、维格列汀和西他列汀是优选的。

[0240] 任选与本发明 SGLT2 联用的氯茴苯酸可为瑞格列奈、那格列奈(Novartis) 或 KAD1229(PF/Kissei),其中瑞格列奈是优选的。

[0241] 优选地以约 0.01 : 1 至约 100 : 1、优选约 0.2 : 1 至约 10 : 1 的范围内的与氯茴苯酸、PPAR γ 激动剂、PPAR α / γ 双重激动剂、aP2 抑制剂或 DPP4 抑制剂的重量比使用所述 SGLT2 抑制剂。

[0242] 可任选与本发明方法中的 SGLT2 抑制剂联用的抗肥胖症药包括下述中的一种或多种: β 3 肾上腺素能激动剂、脂肪酶抑制剂、5- 羟色胺(和多巴胺)重摄取抑制剂、甲状腺受体 β 药物、MCH-1 受体拮抗剂、5-HT2c 受体激动剂、厌食药、神经肽 Y(NPY) 拮抗剂(s) 诸如 NPY5 拮抗剂和 NPY2 拮抗剂、瘦蛋白类似物、MC4 受体激动剂和 / 或大麻素受体拮抗剂。

[0243] 合适的可任选与 SGLT2 抑制剂联合给药的 β 3 肾上腺素能激动剂的实例包括但

不限于 AJ9677 (Takeda/Dainippon)、SB-418790、L750355 (Merck)、CP331648 (Pfizer) 和其它已知的在美国专利 5,541,204, 5,770,615, 5,491,134, 5,776,983 和 5,488,064 中披露的 β 3 激动剂。在一个实施方案中, 所述 β 3 肾上腺素能激动剂选自 AJ9677、L750355 和 CP331648。

[0244] 合适的可任选与 SGLT2 抑制剂联合给药的脂肪酶抑制剂的实例包括但不限于奥利司他和 ATL-962 (Alizyme)。在一个实施方案中, 所述抑制剂为奥利司他。

[0245] 合适的可任选与 SGLT2 抑制剂联合给药的 5- 羟色胺 (和多巴胺) 重摄取抑制剂的实例包括但不限于西布曲明、托吡酯 (Johnson & Johnson)、axokine® (Regeneron)、dexfenfluramine 和四氢抑脂素。在一个实施方案中, 所述 5- 羟色胺 (和多巴胺) 重摄取抑制剂选自西布曲明和托吡酯。

[0246] 合适的可任选与 SGLT2 抑制剂联合给药的甲状腺受体 β 化合物的实例包括但不限于如在 WO 97/21993 (U. Cal SF)、WO 99/00353 (KaroBio) 和 WO00/039077 (KaroBio) 中披露的甲状腺受体配体。在一个实施方案中, 所述甲状腺受体 β 化合物选自在 WO 99/00353 和 WO 00/039077 中披露的化合物。

[0247] 合适的可任选与 SGLT2 抑制剂联合给药的厌食药的实例包括但不限于右旋安非他命、芬特明、苯丙醇胺和马吲哚。在一个实施方案中, 所述厌食药为右旋安非他命。

[0248] 可在具有 SGLT2 抑制剂的相同剂型中或在不同剂型中按照在本领域或 Physicians' Desk Reference 中通常已知的剂量和给药方案使用上述各种抗肥胖症药。

[0249] 根据本发明方法, 所述 SGLT2 抑制剂可与抗高血脂 (或降血脂) 药物或用于治疗动脉粥样硬化的药物联用。降血脂药物或用于治疗动脉粥样硬化的药物的实例可为 HMG CoA 还原酶抑制剂, 其包括但不限于美伐他汀和在美国专利 3,983,140 中披露的相关化合物、洛伐他汀 (美维诺林) 和在美国专利 4,231,938 中披露的相关化合物、普伐他汀和诸如在美国专利 4,346,227 中披露的相关化合物、辛伐他汀和在美国专利 4,448,784 和 4,450,171 中披露的相关化合物。本申请可使用的其它 HMG CoA 还原酶抑制剂包括但不限于在美国专利 5,354,772 中披露的氟伐他汀、在美国专利 5,006,530 和 5,177,080 中披露的西立伐他汀、在美国专利 4,681,893, 5,273,995, 5,385,929 和 5,686,104 中披露的阿托伐他汀、在美国专利 5,011,930 中披露的匹伐他汀 (Nissan/Sankyo 的尼伐他汀 (NK-104) 或伊伐他汀)、在美国专利 5,260,440 中披露的 Shionogi-Astra/Zeneca 罗苏伐他汀 (维沙他汀 (ZD-4522))、及在美国专利 5,753,675 中披露的相关的抑制素化合物、在美国专利 4,613,610 中披露的甲羟戊酸内酯衍生物的吡唑类似物、在 PCT 申请 WO 86/03488 中披露的甲羟戊酸内酯衍生物的茚类似物、在美国专利 4,647,576 中披露的 6-[2-(取代的 - 吡咯 -1- 基) - 烷基] 吡喃 -2- 酮及其衍生物、Searle's SC-45355 (3- 取代的戊二酸衍生物) 二氯乙酸盐、在 PCT 申请 WO 86/07054 中披露的甲羟戊酸内酯的咪唑类似物、在法国专利 2,596,393 中披露的 3- 羧基 -2- 羟基 - 丙烷 - 磷酸衍生物、在欧洲专利申请 0221025 中披露的 2,3- 二取代的吡咯、呋喃和噻吩衍生物、在美国专利 4,686,237 中披露的甲羟戊酸内酯的萘基类似物、诸如在美国专利 4,499,289 中披露的八氢萘、在欧洲专利申请 0142146A2 中披露的美维诺林 (洛伐他汀) 的酮类似物、及在美国专利 5,506,219 和 5,691,322 中披露的喹啉和吡啶衍生物、罗苏伐他汀钙和相关化合物。此外, 适于本申请用途的用于抑制 HMG CoA 还原酶的膦酸化合物在 GB 2205837 中披露。

[0250] 适于本申请用途的所述角鲨烯合酶抑制剂包括但不限于在美国专利 5,712,396 中披露的 α -膦酰基-磺酸酯, Biller et al., J. Med. Chem., 31 :1869-1871(1998) 中披露的那些包括类异戊二烯(氧膦基-甲基)膦酸酯及例如在美国专利 4,871,721 和 4,924,024 及 Biller, S. A. et al., Current Pharmaceutical Design, 2 :1-40(1996) 中披露的其它已知的角鲨烯合酶抑制剂。

[0251] 此外, 适于本申请用途的其它角鲨烯合酶抑制剂包括 Ortiz de Montellano, P. et al., J. Med. Chem., 20 :243-249(1977) 披露的萜类化合物焦磷酸盐、Corey et al., J. Am. Chem. Soc., 98 :1291-1293(1976) 披露的法呢基二磷酸酯类似物 A 和原角鲨烯焦磷酸盐 (PSQ-PP) 类似物、McClard, R. W. et al., J. Am. Chem. Soc., 109 :5544(1987) 报道的氧膦基膦酸酯和 Capson, T. L, Ph. D. dissertation, June, 1987, Dept. Med. Chem. U of Utah, Abstract, Table of Contents, pp. 16, 17, 40-43, 48-51, Summary 报道的环丙烷。

[0252] 适于本申请用途的其它降血脂药包括但不限于纤维酸衍生物诸如非诺贝特、吉非贝齐、氯贝丁酯、苯扎贝特、环丙贝特、克利贝特等、普罗布考和在美国专利 3,674,836 中披露的相关化合物, 其中普罗布考和吉非贝齐是优选的, 所述其它降血脂药还包括胆汁酸多价螯合剂诸如考来烯胺、考来替泊和 DEAE-Sephadex (SECHOLEX®, Policexide) 和考来胶 (Sankyo/Geltex) 及保脂妥 (Rhone-Poulenc)、卫材 E-5050 (N-取代的乙醇胺衍生物)、伊马昔尔 (HOE-402)、四氢抑脂素 (THL)、istigmastanyl 脂酰胆碱 (SPC, Roche)、氨基环糊精 (Tanabe Seiyoku)、味之素 AJ-814 (甘菊环烃衍生物)、甲亚油酰胺 (Sumitomo)、环孢素 (Sandoz) 58-035、American Cyanamid CL-277,082 和 CL-283,546 (二取代的脲衍生物)、烟酸 (niacin)、阿昔莫司、阿昔呋喃、新霉素、对氨水杨酸、阿司匹林、诸如在美国专利 4,759,923 中披露的多聚 (二烯丙基甲基胺) 衍生物、诸如在美国专利 4,027,009 中披露的季铵多聚 (二烯丙基二甲基氯化铵) 和紫罗烯及其它已知的血清胆固醇降低药物。

[0253] 所述其它降血脂药可为诸如在如下披露的 ACAT 抑制剂 (其也具有抗动脉粥样硬化活性) :Drugs of the Future, 24 :9-15(1999) (Avasimibe) ;Nicolosi et al., "The ACAT inhibitor, Cl-1011 is effective in the prevention and regression of aortic fatty streak area in hamsters", Atherosclerosis (Shannon, Ire.), 137(1) :77-85(1998) ;Ghiselli, G., "The pharmacological profile of FCE 27677 : a novel ACAT inhibitor with potent hypolipidemic activity mediated by selective suppression of the hepatic secretion of ApoB100-containing lipoprotein", Cardiovasc. Drug Rev., 16(1) :16-30(1998) ;Smith, C. et al., "RP 73163 : a bioavailable alkylsulfinyl-diphenylimidazole ACAT inhibitor", Bioorg. Med. Chem. Lett., 6(1) :47-50(1996) ;Krause, B. R. et al., Chapter 6 :"ACAT inhibitors : Physiologic Mechanisms for Hypolipidemic and Anti-Atherosclerotic Activities in Experimental Animals", Inflammation :Mediators and Pathways, CRC Press, Inc., publ., Ruffolo, Jr., R. R. et al., eds., pp. 173-198(1995) ;Sliskovic et al., "ACAT inhibitors : potential anti-atherosclerotic agents", Curr. Med. Chem., 1(3) :204-225(1994) ;Stout et al., "Inhibitors of acyl-CoA : cholesterol O-acyl transferase (ACAT) as hypcholesterolemic agents. 6. The first water-soluble ACAT inhibitor with lipid-regulating activity. Inhibitors of acyl-CoA : cholesterol a

cyltransferase(ACAT). 7. Development of a series of substituted N-phenyl-N' -[(1-phenylcyclopentyl)-methyl]ureas with enhanced hypocholesterolemic activity”, Chemtracts :Org. Chem. , 8(6) :359-362(1995), 或 TS-962(Taisho Pharmaceutical Co. Ltd) 及 F-1394、CS-505、F-12511、HL-004、K-10085 和 YIC-C8-434。

[0254] 所述降血脂药可为 LDL 受体活性上调剂诸如 MD-700(Taisho Pharmaceutical Co. Ltd) 和 LY295427(Eli Lilly)。所述降血脂药可为胆固醇吸收抑制剂, 优选为 Schering-Plough's SCH48461(依泽替米贝) 及在 Atherosclerosis, 115 :45-63(1995) 和 J. Med. Chem. , 41 :973(1998) 中披露的那些。

[0255] 所述其它脂质药物或脂质调节药物可为胆甾醇转移蛋白抑制剂(CETP) 诸如 Pfizer's CP-529,414 及在 WO/0038722 和 EP 818448(Bayer) 和 EP 992496 中披露的那些, Pharmacia's SC-744 和 SC-795, 及 CETi-1 和 JTT-705。

[0256] 所述降血脂药可为诸如在 Drugs of the Future, 24 :425-430(1999) 中披露的回肠 Na⁺/胆汁酸协同转运蛋白抑制剂。可在本发明组合中使用的所述 ATP 柠檬酸裂解酶抑制剂可包括例如在美国专利 5,447,954 中披露的那些。

[0257] 所述其它脂质药物也包括诸如在 WO 00/30665 中披露的植物雌激素化合物, 包括分离的大豆蛋白、浓缩大豆蛋白或大豆面粉及异黄酮诸如染料木黄酮、黄豆昔元、黄豆黄素或牛尿酚, 或在 WO 2000/015201 中披露的植物固醇、植物甾醇或生育三烯酸; 诸如在 EP 675714 中披露的 β- 内酰胺胆固醇吸收抑制剂; HDL 上调剂, 诸如 LXR 激动剂、PPAR α- 激动剂和 / 或 FXR 激动剂; 诸如在 EP 1022272 中披露的 LDL 分解代谢促进剂; 诸如在 DE 19622222 中披露的钠-质子交换抑制剂; 诸如在美国专利 5,698,527 和 GB 2304106 中披露的 LDL 受体诱导剂或甾体糖苷; 抗氧化剂, 诸如在 WO 94/15592 中披露的 β- 胡萝卜素、抗坏血酸、α- 生育酚或视黄醇及维生素 C 和抗高半胱氨酸药, 诸如叶酸、叶酸盐、维生素 B6、维生素 B12 和维生素 E; 在 WO 97/35576 中披露的异烟肼; 在 WO 97/48701 中披露的胆固醇吸收抑制剂、HMG-CoA 合酶抑制剂或羊毛固醇脱甲基酶抑制剂; 用于治疗血脂障碍的 PPAR δ 激动剂; 或在 WO 2000/050574 中披露的固醇调节元件结合蛋白-I(SREBP-1), 例如鞘脂诸如神经酰胺, 或中性鞘磷脂(N-SMase) 或其片段。优选的降血脂药为普伐他汀、洛伐他汀、辛伐他汀、阿托伐他汀、氟伐他汀、匹伐他汀、罗苏伐他汀和依泽替米贝及烟酸和 / 或考来胶。

[0258] 所述 SGLT2 抑制剂可在本发明方法中与一种或多种抗高血压药联用。合适的用于与本发明化合物联用的抗高血压药的实例包括 β 肾上腺素能神经阻断药、钙通道阻断剂(L-型和 / 或 T-型; 例如地尔硫卓、维拉帕米、硝苯地平、氨氯地平和 mybefradil)、利尿剂(例如氯噻嗪、氢氯噻嗪、氟甲噻嗪、氢氟噻嗪、苄氟噻嗪、甲基氯噻嗪、三氯甲噻嗪、泊利噻嗪、苄噻嗪、依他尼酸 tricrynahen、氯噻酮、呋塞米、musolimine、布美他尼、triamtrenene、阿米洛利、螺内酯)、肾素抑制剂、ACE 抑制剂(例如卡托普利、佐芬普利、福辛普利、依那普利、ceranopril、西拉普利、地拉普利、喷托普利、喹那普利、雷米普利、赖诺普利)、AT-1 受体拮抗剂(例如氯沙坦、厄贝沙坦、缬沙坦)、ET 受体拮抗剂(例如西他生坦、阿曲生坦和在美国专利 5,612,359 和 6,043,265 中披露的化合物)、双重 ET/AII 拮抗剂(例如在 WO 00/01389 中披露的化合物)、中性肽链内切酶(NEP) 抑制剂、血管肽酶抑制剂(双重 NEP-ACE 抑制剂)(例如奥马曲拉和格莫曲拉)及硝酸盐 / 硝酸酯。

[0259] 所述 SGLT2 抑制剂也可在本发明方法中与一种或多种抗血栓药或抗凝血药联用，所述抗血栓药或抗凝血药联用诸如凝血酵素抑制剂、血小板聚集抑制剂诸如氯吡格雷、噻氯匹定、普拉格雷 (Eli Lilly)、PAI-1 抑制剂诸如 XR-330 和 T-686、 α -2-抗血纤维蛋白酶抑制剂诸如抗 - α -2- 抗血纤维蛋白酶抗体及血栓素受体拮抗剂 (诸如伊非曲班)、前列环素模拟物、磷酸二酯酶 (PDE) 抑制剂诸如双嘧达莫或西洛他唑、阿司匹林、伊非曲班、吡考他胺、酮色林等。

[0260] 将前面提及的专利和专利申请并入本申请作为参考。

[0261] 当在本发明方法中与 SGLT2 抑制剂联用时，上述其它抗糖尿病药和其它治疗剂可例如以如在上面阐述的专利或申请或披露了这些药物或本领域技术人员另外确定的药物的专利或申请中的 Physicians' Desk Reference (PDR) 或 Remington's Pharmaceutical Sciences 所指明的量来使用。

[0262] 在进行本发明方法的过程中，当药物组合物包含 SGLT2 抑制剂、含有或不含有一种或多种抗糖尿病药和 / 或一种或多种治疗剂、及药物媒介物或稀释剂时，可使用所述药物组合物。所述药物组合物可使用常规固体或液体媒介物或稀释剂及适于预期给药方式的类型的药物添加剂来配制。可对哺乳动物物种包括人、猴、狗等通过口服途径例如片剂、胶囊剂、颗粒剂或粉末剂的形式来给药所述化合物，或它们可通过胃肠外途径以注射制剂的形式来给药，或它们可鼻内给药或以透皮贴剂给药。对于成人的剂量可为每天 0.5 至 350mg，优选地每天 1 和 200mg，更优选地每天 2.5 至 100mg，其可以单一给药或以每天 1-4 次的单独给药的形式进行给药。

[0263] 在进行本发明方法的过程中，使用包含 SGLT2 抑制剂和一种或多种抗糖尿病药和 / 或一种或多种其它治疗剂 (如上所述) 及药物载体、媒介物或稀释剂的药物组合物。所述药物组合物可使用常规固体或液体媒介物、稀释剂及适于预期给药方式的药物添加剂来配制。可对哺乳动物物种包括人、猴、狗和其他哺乳动物通过各种途径包括例如片剂、胶囊剂、颗粒剂、粉末剂等形式的口服给药、注射制剂形式的胃肠外给药、鼻内给药、直肠内给药及例如贴剂形式的经皮给药来给药所述药物组合物。

[0264] 治疗效果所需要的药物的量随着所选药物、病症的性质和严重性及进行治疗的哺乳动物而改变且最终由医生来决定。此外，药物的最优量及单独剂量的间隔由预期的体重减轻的性质和程度、给药的形式、途径和位点、代治疗的特定哺乳动物或患者来确定。给药的剂量根据哺乳动物或患者的年龄、体重和病症及给药途径、剂型和给药方案及预期结果来调节。所述给药的剂量和形式使用常规技术来确定。也应该认识到最优疗程即给药次数可通过本领域技术人员使用常规疗程确定测试来确定。

[0265] 上述剂型也可包含必要的生理学可接受载体材料、赋形剂、润滑剂、缓冲剂、抗菌剂、填充剂 (诸如甘露醇) 等。

[0266] 在本发明方法中使用的各种制剂或组合物可任选包含以按重量计约 0% 至约 90% 且优选地约 1% 至约 80% 的范围内的量的一种或多种填充剂或赋形剂。合适的赋形剂的实例包括但不限于乳糖、糖、玉米淀粉、改良的玉米淀粉、甘露醇、山梨醇、无机盐诸如碳酸钙及纤维素衍生物诸如木纤维素和微晶纤维素。

[0267] 一种或多种粘合剂可在除填充剂外或代替填充剂以约 0% 至约 35% 的范围内的量存在。在一个实施方案中，上述粘合剂以按组合物重量计约 0.5% 至约 30% 的量存

在。合适的粘合剂的实例包括聚维酮（分子量在约 5000 至约 80,000 的范围内且优选地约 40,000）、乳糖、淀粉诸如玉米淀粉、改良的玉米淀粉、糖、阿拉伯胶等，及细粉形式（小于 500 微米）的蜡状粘合剂诸如巴西棕榈蜡、石蜡、鲸蜡、聚乙烯蜡和微晶蜡。

[0268] 当上述组合物为片剂形式时，其可包含以按组合物的重量计约 0.2% 至约 8% 的范围内的量的一种或多种压片润滑剂。在一个实施方案中，所述一种或多种润滑剂的量在按组合物的重量计约 0.5% 至约 2% 的范围内。合适的润滑剂的实例包括但不限于硬脂酸镁、硬脂酸、棕榈酸、硬脂酸钙、滑石、巴西棕榈蜡等。可任选存在其它成分，包括例如防腐剂、稳定剂、着色剂、抗粘剂和硅胶流速调节剂或助流剂诸如 Syloid brand 二氧化硅。

[0269] 在本发明方法中使用的片剂也可任选包含包衣层，其可包含按重量计约 0% 至约 15% 的片剂组合物。所述包衣层可包含任何常规包衣制剂，其可包含例如一种或多种成膜材料或粘合剂和 / 或一种或多种增塑剂。合适的成膜材料或粘合剂的实例包括但不限于亲水聚合物诸如羟丙甲基纤维素、疏水聚合物诸如酯、中性聚合物、乙基纤维素、乙酸纤维素、聚乙烯醇 - 马来酸酐共聚物、 β -蒎烯聚合物、木树脂的甘油酯等。合适的增塑剂的实例包括但不限于枸橼酸三乙酯、酞酸二乙酯、丙二醇、甘油、酞酸丁酯、蓖麻油等。两种片芯片剂及包衣制剂可含有提供颜色的铝色淀。

[0270] 施用来自溶剂系统的成膜材料，所述溶剂系统含有一种或多种溶剂包括水、醇诸如甲醇、乙醇和异丙醇、酮诸如丙酮和乙基甲基酮、氯化烃诸如二氯甲烷、二氯乙烷和 1,1,1-三氯乙烷。

[0271] 当使用颜色时，所述颜色可与成膜材料、增塑剂和溶剂组合物一起施用。

[0272] 用于本发明方法的含有 SGLT2 抑制剂的制剂或组合物的实例及用于制备所述制剂的方法在 2007 年 3 月 22 日提交的美国申请 60/896,286 中阐述，将其用于任何目的的全部内容并入本申请作为参考。

[0273] 用于本发明方法的片剂和胶囊剂的一些具体实施方案的实例如下所述。

[0274] 表 I

[0275] 片剂和胶囊剂

[0276]

材料	片剂或胶囊剂填充物的可能的重量百分比范围	片剂或胶囊剂填充物的更具体的重量百分比范围
达格列嗪或达格列嗪-PGS	0.1 至 70%	0.1 至 30%
填充剂/粘合剂	1 至 95%	10 至 85%
无水乳糖	0 至 95%	20 至 75%
微晶纤维素	0 至 95%	20 至 75%
预胶化淀粉	0 至 95%	10 至 75%
崩解剂	0 至 20%	0.25 至 10%
交联羧甲基纤维素钠	0 至 20%	2 至 10%
交聚维酮	0 至 12%	4 至 10%
淀粉羟乙酸钠	0 至 20%	2 至 10%
润滑剂	0.1 至 5%	0.2 至 2%
硬脂酸镁	0.1 至 5%	0.2 至 2%
抗粘剂/助流剂	0 至 10%	1 至 10%
滑石和二氧化硅		更优选为 1 至 4%

[0277]

外层保护包衣层	片剂或胶囊剂填充物的重量百分比	片剂或胶囊剂填充物的重量百分比
包衣聚合物和任选的增塑剂、助流剂、抗粘剂和着色剂	0.5 至 50%	1 至 5%

[0278] 表 II

[0279] 用于片剂和胶囊剂的颗粒组合物 (% w/w)

成分	重量百分比范围	更具体的重量百分比范围	更具体制剂的重量百分比
达格列嗪或达格列嗪-PGS	0.1-40	5-15	9.84
微晶纤维素	q.s.	q.s.	63.91
无水乳糖	0-50	10-30	20
交聚维酮 XL-10	1-15	3-10	4
二氧化硅	0-6	0.5-4	1.5
硬脂酸镁	0.0-4.0	0.5-2.0	0.75

[0281] q. s. 是指量足以使颗粒组合物为 100% w/w(重量百分比)。

[0282] 表 II 中的用于胶囊剂或片剂的薄膜包衣包含例如聚乙烯醇 (PVA)、二氧化钛、聚乙二醇 3350、滑石和着色剂。

[0283] 各种强度 (0.1–50mg) 的片剂或胶囊剂可使用不同重量的本申请描述的储备颗粒剂来制备。

[0284] 片剂形式的用于本发明方法的药物制剂可由包括以下步骤的方法来得到：

[0285] a) 将惰性成分与 SGLT2 抑制剂 (例如达格列嗪 -PGS) 混合；

[0286] b) 配制颗粒；

[0287] c) 干燥和 / 或筛选颗粒；

[0288] d) 将颗粒共混；和

[0289] e) 将在 (d) 中得到的共混物压片为片剂。

[0290] 在一个实施方案中，所述方法的步骤 a) 使用冲击共混 (impact blending) 或研磨和 / 或分筛 (sizing) 装置。在一个实施方案中，将所述方法的步骤 b) 的颗粒通过干法制粒、湿制粒法或直接压片来配制。在一个实施方案中，将所述颗粒通过干法制粒来配制。在一个实施方案中，将所述方法的步骤 b) 的颗粒与压片辅剂或润滑剂和填充剂共混。

[0291] 胶囊剂形式的药物制剂可由包括以下步骤的方法来得到：

[0292] a) 将惰性成分与药物使用共混和研磨方法的组合来混合；

[0293] b) 配制颗粒；

[0294] c) 干燥和 / 或筛选颗粒；和

[0295] d) 将颗粒装填至胶囊中。

[0296] 在一个实施方案中，所述方法的步骤 a) 使用冲击研磨或共混和 / 或分筛装置。在一个实施方案中，将所述方法的步骤 b) 的颗粒通过干法制粒、湿制粒法或直接压片来配制。在一个实施方案中，将所述颗粒通过干法制粒来配制。

[0297] 达格列嗪的活性可使用例如如下所述的测定系统或本领域已知的任何合适的测定系统来确定。使用标准分子生物学技术将对于人 SGLT2 (GENBANK® 编号 M95549) 的 mRNA 序列通过逆转录作用和扩增 (amplification) 由人肾 mRNA 进行克隆。所述 cDNA 序列

稳定地转染至 CHO 细胞且针对 SGLT2 活性测定所述克隆, 其基本如在 Ryan et al. , “HK-2 : an immortalized proximal tubule epithelial cell line from normal adult human kidney”, Kidney International, 45 :48-57(1994) 中所述。在同源细胞选择的细胞系中对 SGLT2 活性抑制的评价基本如在 Ryan et al. (1994) 中进行且具有如下改进。细胞在 96 孔板中在 F-12 营养素混合物 (Ham's F-12)、10% 胎牛血清、300ug/ml 遗传霉素和青霉素 - 链霉索中生长 2-4 天以达到每孔 75,000 或 30,000 个细胞。在汇合处, 将细胞用 10mM Hepes/Tris (pH 7.4)、137mM N- 甲基-D- 葡萄糖胺、5.4mM KCl、2.8mM CaCl₂、1.2mM MgSO₄ 洗涤两次。然后将细胞与 10 μ M [¹⁴C]AMG 和 10 μ M 抑制剂 (最终 DMSO = 0.5%) 在 10mM Hepes/Tris (pH7.4)、137mM NaCl、5.4mM KCl、2.8mM CaCl₂、1.2mM MgSO₄ 在 37°C 培养 1.5 小时。摄取测定用冰冷的含有 0.5mM 根皮苷的 1X PBS 淬灭, 然后将细胞用 0.1% NaOH 裂解。在加入 MicroScint 闪烁液之后, 将细胞振摇 1 小时, 然后将 [¹⁴C]AMG (葡萄糖类似物 α - 甲基-D- 吡喃葡萄糖苷) 在 TOPCOUNT® 闪烁计数器上定量。对照用 NaCl 或不用 NaCl 来进行。对于确定 EC₅₀ 值的, 历时 2 个对数区间在合适的响应范围内使用 10 个抑制剂浓度 (达格列嗪), 对一式三份的板计算板间的平均值。

[0298] 尽管本发明已根据其优选的实施方案特别显示和描述, 但是本领域技术人员应该理解的是在不脱离随附权利要求所涵盖的本发明范围的情况下, 可作出对形式和细节的各种改变。还应该清楚的是本发明可按照除在前面发明内容及实施例中具体所述的外来实施。根据上述教导, 本发明许多修改和变化是可能的且因此在随附的权利要求的范围内。

[0299] 提供下述实施例以进一步详细地描述本发明。阐述目前认为进行本发明最好的方式的这些实施例意在示例说明而不是限制本发明。

具体实施方式

[0300] 实施例

[0301] 下述操作实施例为本发明示例说明。除非另作说明, 所有温度以°C 表示。

[0302] 含有 SGLT2 抑制剂达格列嗪或达格列嗪 -PGS 的胶囊剂按照如下制备 :2.5mg (实施例 1)、10mg (实施例 2) 和 100mg (实施例 3) (作为非溶剂化物形式) 的强度, 两片, 灰色不透明尺寸 #0 (2.5mg 和 10mg) 和尺寸 #00 (100mg) 的胶囊外壳。

[0303] 实施例 1

[0304] 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 胶囊剂的制备, 2.5mg

[0305] 制备含有填充在灰色、不透明、尺寸 #0 的胶囊外壳中的 10% 达格列嗪或达格列嗪 -PGS 的 25.0mg 储备颗粒。

[0306] A. 储备颗粒组合物

[0307]

成分	量 (% w/w)
达格列嗪 (或等量的达格列嗪丙二醇水合物)	10.0
预胶化淀粉	15.0

微晶纤维素	68.75
淀粉羟乙酸钠	3.0
二氧化硅	2.0
硬脂酸镁	1.25

[0308] 达格列嗪的量理论上等于达格列嗪丙二醇水合物的 81.29%，这两种均可使用。达格列嗪丙二醇水合物的实际量取决于纯度。微晶纤维素为补偿赋形剂 (compensating excipient)，其量可按照所用的达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁的实际量来改变。硬脂酸镁的优选的量为 1.25% (w/w)。有效范围为 1.25–1.50% (w/w)。

[0309] 部分 A 及实施例 1 胶囊剂的储备颗粒根据下述方法制备：

[0310] B. 实施例 1 储备制粒方法

[0311] 1. 筛选达格列嗪或达格列嗪 -PGS。

[0312] 2. 筛选二氧化硅。

[0313] 3. 将二氧化硅与达格列嗪或达格列嗪 -PGS 在合适的搅拌器中混合。

[0314] 4. 如果需要，筛选预胶化淀粉和微晶纤维素。

[0315] 5. 将步骤 4 的成分加入至合适的搅拌器中。

[0316] 6. 将步骤 3 的混合物加入至步骤 5 的共混物中，并混合。

[0317] 7. 筛选淀粉羟乙酸钠。

[0318] 8. 将步骤 7 的成分加入至步骤 6 的共混物中，并混合。

[0319] 9. 筛选步骤 8 的共混物，并混合。

[0320] 10. 筛选部分硬脂酸镁。

[0321] 11. 将步骤 10 的成分加入至步骤 9 的共混物中，并混合。

[0322] 12. 使步骤 11 的共混物稠化。

[0323] 13. 使步骤 12 的稠化共混物稀释。

[0324] 14. 筛选剩余部分的硬脂酸镁。

[0325] 15. 将步骤 14 的成分加入至步骤 13 的颗粒中，并混合。

[0326] C. 实施例 1 产物：达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 胶囊剂, 2.5mg

[0327] 1. 将空的胶囊外壳用针对胶囊剂 (10.0%) w/w (作为非溶剂化物形式) 的实施例 1 部分 A 储备颗粒填充，得到 2.5mg 胶囊。

[0328] 2. 弃去胶囊的粉尘。

[0329] 实施例 2

[0330] 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 胶囊剂的制备, 10mg

[0331] A. 储备颗粒组合物

[0332] 储备颗粒组合物如在实施例 1A 中所述制备。

[0333] B. 实施例 2 储备制粒方法

[0334] 储备制粒方法如在实施例 1B 中所述进行。

[0335] C. 实施例 2 产物：达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 胶囊剂, 10mg

[0336] 1. 将空的胶囊外壳用针对胶囊剂 (10.0% w/w, 作为非溶剂化物形式) 的实施例 1 部分储备颗粒填充, 得到 10mg 胶囊。

[0337] 2. 弃去胶囊的粉尘。

[0338] 3. 将所述胶囊按照重量分类。

[0339] 实施例 3

[0340] 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 胶囊剂的制备, 100mg

[0341] 制备了组合物 : 将针对胶囊剂 (22.8% w/w) 的 438.6mg 达格列嗪 (实施例 3 部分 A) 储备颗粒填充在灰色、不透明、尺寸 #0 的胶囊外壳中。

[0342] A. 储备颗粒组合物

[0343]

成分	量 (% w/w)
达格列嗪 (或等量的达格列嗪丙二醇水合物)	22.8
预胶化淀粉	15.0
微晶纤维素	55.95
淀粉羟乙酸钠	3.0
二氧化硅	2.0
硬脂酸镁	1.25

[0344] 达格列嗪的量理论上等于达格列嗪 PG 水合物的 81.29%, 这两种均可使用。达格列嗪丙二醇水合物的实际量取决于纯度。微晶纤维素为补偿赋形剂, 其量可按照所用的达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁的实际量来改变。硬脂酸镁的优选的量为 1.25% (w/w)。有效范围为 1.25-1.50% (w/w)。

[0345] 部分 3A 及实施例 3 胶囊剂的储备颗粒根据下述方法制备 :

[0346] B. 储备制粒方法

[0347] 1. 筛选二氧化硅。

[0348] 2. 将二氧化硅与达格列嗪或达格列嗪 -PGS 在合适的搅拌器中混合。

[0349] 3. 筛选步骤 2 的共混物, 并再次混合。

[0350] 4. 如果需要, 筛选预胶化淀粉和微晶纤维素。

[0351] 5. 将步骤 4 的成分加入至步骤 3 的共混物中, 并混合。

[0352] 6. 筛选淀粉羟乙酸钠。

[0353] 7. 将步骤 6 的成分加入至步骤 5 的共混物中, 并混合。

[0354] 8. 筛选部分硬脂酸镁。

[0355] 9. 将步骤 8 的成分加入至步骤 7 的共混物中, 并混合。

[0356] 10. 使步骤 9 的共混物稠化。

[0357] 11. 使步骤 10 的稠化共混物稀释。

[0358] 12. 筛选剩余部分的硬脂酸镁。

[0359] 13. 将步骤 12 的成分加入至步骤 11 的颗粒，并混合。

[0360] C. 实施例 3 产物：达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 胶囊剂, 100mg

[0361] 1. 将空的胶囊外壳用针对胶囊剂 (22.8% w/w, 作为非溶剂化物形式) 的实施例 3 储备颗粒填充。

[0362] 2. 弃去胶囊的粉尘。

[0363] 3. 将所述胶囊按照重量分类。

[0364] 实施例 1(2.5mg)、实施例 2(10mg) 和实施例 3(100mg) 形成的胶囊剂用于治疗 II 型糖尿病。

[0365] 实施例 4

[0366] 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂的制备, 2.5mg

[0367] Tablets containing the 含有结构 Ia(达格列嗪 (S)-丙二醇水合物) 的 SGLT2 抑制剂的片剂按照如下所述的 2.5mg (实施例 4)、10mg (实施例 5) 和 50mg (实施例 6) 的强度制备。

[0368] 产物：达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂, 2.5mg

[0369] A. 片剂组合物

[0370]

成分	量
达格列嗪丙二醇水合物 (或等量的达格列嗪)	3.08mg
微晶纤维素	67.11mg
无水乳糖	25.00mg
交聚维酮	8.75mg
交联羧甲基纤维素钠	3.75mg
滑石	12.50mg
二氧化硅	2.88mg
硬脂酸镁	1.94mg

[0371] 达格列嗪的量理论上等于达格列嗪丙二醇水合物的 81.29%，这两种均可使用。达格列嗪丙二醇水合物的实际量取决于纯度。微晶纤维素为补偿赋形剂，其量可按照所用的达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁的实际量来改变。硬脂酸镁的目标量为 1.94mg。可接受范围为约 1.55 至约 2.33mg。

[0372] 部分 4A 及实施例 4 片剂的储备颗粒根据下述方法制备：

[0373] B. 储备制粒方法

[0374] 1. 分别使用合适的筛选对达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁进行解聚。

[0375] 2. 将达格列嗪丙二醇水合物与部分微晶纤维素在合适的混合器中混合、通过研磨

机并转移至合适的搅拌器中。

[0376] 3. “无水淋洗”用于将步骤 2 的共混物与部分微晶纤维素混合的混合器。

[0377] 4. 将步骤 3 的共混物加入至步骤 2 的共混物中。

[0378] 5. 将步骤 4 的混合物与剩余微晶纤维素、部分交聚维酮、部分交联羧甲基纤维素钠、部分二氧化硅和无水乳糖混合。

[0379] 6. 将滑石和粒内 (intragranular) 硬脂酸镁加入至步骤 5 的混合物中并混合。

[0380] 7. 压紧步骤 6 的粉末共混物。

[0381] 8. 使步骤 7 的压紧物稀释以形成颗粒。

[0382] 9. 将步骤 8 的颗粒与剩余量的交聚维酮、交联羧甲基纤维素钠和二氧化硅混合。

[0383] 10. 将步骤 9 的颗粒与剩余量的硬脂酸镁混合。

[0384] C. 实施例 4 产物 : 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂, 2.5mg

[0385] 1. 设置压片装置。

[0386] 2. 将实施例 4 储备颗粒压紧为片剂。

[0387] 实施例 5

[0388] 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂的制备, 10mg

[0389] 产物 : 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂, 10mg

[0390] A. 片剂组合物

[0391]

成分	量
达格列嗪丙二醇水合物 (或等量的达格列嗪)	12.30mg
微晶纤维素	57.89mg
无水乳糖	25.00mg
交聚维酮	8.75mg
交联羧甲基纤维素钠	3.75mg
滑石	12.50mg
二氧化硅	2.88mg
硬脂酸镁	1.94mg

[0392] 达格列嗪的量理论上等于达格列嗪丙二醇水合物的 81.29%，这两种均可使用。达格列嗪丙二醇水合物的实际量取决于纯度。微晶纤维素为补偿赋形剂，其量可按照所用的达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁的实际量来改变。硬脂酸镁的目标量为 1.94mg。可接受范围为约 1.55 至约 2.33mg。

[0393] 部分 5A 及实施例 5 片剂的储备颗粒根据下述方法制备：

[0394] B. 储备制粒方法

- [0395] 1. 分别使用合适的筛选对达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁进行解聚。
- [0396] 2. 将微晶纤维素、达格列嗪丙二醇水合物、部分交聚维酮、部分交联羧甲基纤维素钠、部分二氧化硅和无水乳糖在合适的搅拌器中混合。
- [0397] 3. 将滑石和粒内硬脂酸镁加入至步骤 2 的混合物中并在合适的搅拌器中混合。
- [0398] 4. 压紧步骤 3 的粉末共混物。
- [0399] 5. 使步骤 4 的压紧物稀释以形成颗粒。
- [0400] 6. 将步骤 5 的颗粒与剩余量的交聚维酮、交联羧甲基纤维素钠和二氧化硅混合。
- [0401] 7. 将步骤 6 的颗粒与剩余量的硬脂酸镁混合。
- [0402] C. 实施例 5 产物 : 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂, 10mg
- [0403] 1. 设置压片装置。
- [0404] 2. 将实施例 5 储备颗粒压紧为片剂。
- [0405] 实施例 6
- [0406] 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂的制备, 50mg
- [0407] 产物 : 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂, 50mg
- [0408] A. 片剂组合物
- [0409]

成分	量
达格列嗪丙二醇水合物 (或等量的达格列嗪)	61. 66mg
微晶纤维素	114. 09mg
无水乳糖	62. 60mg
交聚维酮	21. 91mg
交联羧甲基纤维素钠	9. 39mg
滑石	31. 30mg
二氧化硅	7. 20mg
硬脂酸镁	4. 85mg

[0410] 达格列嗪的量理论上等于达格列嗪丙二醇水合物的 81. 29%, 这两种均可使用。达格列嗪丙二醇水合物的实际量取决于纯度。微晶纤维素为补偿赋形剂, 其量可按照所用的达格列嗪丙二醇水合物和硬脂酸镁的实际量来改变。硬脂酸镁的目标量为 4. 85mg。可接受范围为约 3. 76 至约 5. 95mg。

[0411] 部分 6A 及实施例 6 片剂的储备颗粒根据下述方法制备 :

[0412] B. 储备制粒方法

[0413] 1. 将达格列嗪丙二醇水合物、微晶纤维素、无水乳糖、交聚维酮、交联羧甲基纤维素钠、滑石和二氧化硅在合适的搅拌器中混合。

- [0414] 2. 使步骤 1 的混合物通过合适的研磨机。
- [0415] 3. 确定步骤 1 的收率且计算所需要的硬脂酸镁的量。
- [0416] 4. 将步骤 2 的混合物在合适的搅拌器中混合。
- [0417] 5. 将步骤 4 的混合物与硬脂酸镁混合。
- [0418] 6. 干法制粒步骤 5 的粉末共混物。
- [0419] 7. 将步骤 6 的颗粒按照尺寸分类。
- [0420] 8. 确定根据步骤 7 的收率。
- [0421] 9. 将步骤 8 的颗粒与剩余量的交聚维酮、交联羧甲基纤维素钠和二氧化硅混合。
- [0422] 10. 将步骤 9 的颗粒与剩余量的硬脂酸镁混合。
- [0423] C. 实施例 6 产物 : 达格列嗪 / 达格列嗪 -PGS 片剂, 50mg
- [0424] 1. 设置压片装置。
- [0425] 2. 将实施例 6 储备颗粒压紧为片剂。
- [0426] 所形成的实施例 4(2.5mg)、实施例 5(10mg) 和实施例 6(50mg) 的片剂用于治疗 II 型糖尿病。
- [0427] 实施例 7
- [0428] 用达格列嗪治疗 II 型糖尿病
- [0429] 当 II 型糖尿病 (T2DM) 进展发生时,许多糖尿病患者需要胰岛素与口服抗糖尿病药 (OAD) 的组合。不幸的是,这些治疗的有效性通常被进行性体重增加、胰岛素抵抗和低血糖症所限制。达格列嗪选择性抑制肾的近端小管的葡萄糖重吸收且由此可用作非胰岛素依赖性疗法。
- [0430] 设计初步研究以确定达格列嗪是否在降低患有 T2DM 的患者的血糖中有效,所述患者不对与经胰岛素依赖性机制起作用的口服疗法联用的胰岛素很好地响应。为了证实该概念试验,对具有胰岛素抵抗的患者进行达格列嗪的 12 周给药,所述患者不能用外源性胰岛素和二甲双胍和 / 或 TZD 很好地控制。对所述患者的糖化血红蛋白 (HbA_{1c})、空腹血糖 (FPG)、餐后葡萄糖 (PPG) 和总体重的变化进行评估且监测其安全性和低血糖症事件。
- [0431] 方法
- [0432] 研究设计
- [0433] 所述方法为随机、单盲法和双盲法、三组平行组、安慰剂对照的试验以用于确定达格列嗪是否有效地降低高胰岛素抵抗的 T2DM 患者中的高血糖症,所述患者不能用胰岛素和二甲双胍和 / 或噻唑烷二酮很好地控制。所述试验包括 10 至 21 天的定性期、12 周的治疗期及 4 周的随访期。在定性过程中且直到第 1 天,患者保持他们标签公开的 OAD 的稳定给药及他们所开处方的胰岛素的稳定给药。
- [0434] 所述治疗期使用具有两个群 (cohort) 的合适的试验设计:组 1 为胰岛素剂量设定组 (dose-setting group);且组 2 为主要实验组。组 1 的目的为确定当加入达格列嗪时至少可能引起低血糖的胰岛素的理想起始剂量。在组 1 中,在患者的胰岛素剂量降低 50% (在该合适设计中可能的最大减量) 后,在第 1 天对所述患者给药 20mg 单盲法的达格列嗪。在治疗的第一周内,这些患者经历 48 小时的连续血糖监测 (CGM)。按照试验方案,经自我监测血糖 (SMBG) 所证实,如果至少一名患者记录有 CGM 值 $\leq 100\text{mg/dL}$,则对于在组 2 中的患者的胰岛素每天总剂量将设定在它们通常剂量的 50% (即平均每天 52 至 54 个单位的

胰岛素)且未测试到较小的胰岛素剂量减少。在组 1 中至少一名患者满足具有 50% 胰岛素减少的条件,这导致针对组 2 设定 50% 胰岛素的减少。在第 1 天,除他们标签公开的 OAD 和 50% 他们常规每天给药的胰岛素(即平均每天 52 至 54 个单位的胰岛素)外,对组 2 中的患者每天一次随机给药 1 : 1 : 1 比例的双盲法的安慰剂、10mg 达格列嗪或 20mg 达格列嗪。

[0435] 安排对患者在治疗的第 1、2、4、6、8、10 和 12 周进行拜访且在拜访前的 3 至 5 天内每天 5 次进行 SMBG。在治疗期内不允许对盲法研究药物或 OAD 进行剂量改变。在整个试验过程中对控制低血糖和高血糖进行指导。在具有低血糖或有低血糖风险的患者中,如果 SMBG 水平 < 54mg/dL、平均每天葡萄糖 < 100mg/dL 或出现如研究者所确定的临床必然性,则胰岛素可向下滴定 (down-titrated)。当临幊上表明控制低血糖风险时,可实现额外的向下滴定。如果患者经历主要的低血糖(定义为血糖值 < 54mg/dL)、至少一种症状(混乱/定向障碍、异常行为或无意识)及用糖类、葡萄糖或高血糖素进行第三方治疗,则出现停药。

[0436] 高血糖控制标准通过空腹血糖 (FPG) 测量来确定。对于任何 FPG 水平在第 4 和 6 周 > 240mg/dL、在第 8 周 > 220mg/dL 或在第 10 周 > 200mg/dL,将在 3 至 5 天内安排对患者进行随访。如果在随访时 FPG 仍然高于所述阈值,则安排拜访以按照临幊上指明的增加胰岛素剂量。尽管向上滴定仍然进一步缺乏血糖控制的患者或改变的胰岛素剂量超过基线的患者由盲法治疗进行停药且进入随访阶段。

[0437] 所有完成治疗期或过早地由治疗期停药的患者进入 4 周的安全性观察期。对患者继续给药他们标签公开的 OAD 及具有需要时剂量调节的胰岛素治疗,但所述患者不进一步接受调研治疗。在第 14 和 16 周出现随访。

[0438] 患者群体

[0439] 适应症患者为具有 T2DM 的男性和女性,18 至 75 岁,具有 $BMI \leq 45\text{kg/m}^2$ 且具有不合适的血糖控制(定义为 $\text{HbA}_{1c} \geq 7.5\%$ 且 $\leq 10\%$)。对所有患者在招募前进行至少 6 周的胰岛素 - 增敏剂治疗且在招募前 12 周进行至少 12 周的基于胰岛素治疗。所述研究方案将胰岛素 - 增敏剂治疗定义为二甲双胍(稳定剂量 $\geq 1000\text{mg}$)和 / 或吡格列酮(稳定剂量 $\geq 30\text{mg}$)或罗格列酮(稳定剂量为 4mg)治疗。将基于胰岛素治疗定义为在招募前至少 12 周的皮下胰岛素治疗,其中 2 个最小胰岛素每天剂量等于每天 50 个单位(在所有研究组中,中位数为 85 至 93 个单位)的 U100 胰岛素。所述胰岛素给药方案必须在至少 6 周内是稳定的。除每天 10mg 达格列嗪或 20mg 达格列嗪或安慰剂外,74.6% 的患者接受二甲双胍(每天 $\geq 1000\text{mg}$)及胰岛素;16.9% 的患者接受二甲双胍(每天 $\geq 1000\text{mg}$)和吡格列酮(每天 $\geq 30\text{mg}$)或罗格列酮(每天 4mg)和胰岛素及 8.5% 的患者接受吡格列酮(每天 $\geq 30\text{mg}$)或罗格列酮(每天 4mg)和胰岛素。

[0440] 在组 2 中的患者接受平均每天 52 至 54 个单位的胰岛素。

[0441] 实验室标准包括禁食 C- 胎 $\geq 0.8\text{ng/mL}$; 血清肌酸酐 $< 1.5\text{mg/dL}$ (男性) / $< 1.4\text{mg/dL}$ (女性); 及尿微量白蛋白 / 肌酸酐比例 $< 300\text{mg/g}$, 或如果在抽样检查中超标, 则 24- 小时尿内总蛋白 $< 3\text{g}/24\text{ 小时}$ 。

[0442] 主要淘汰标准为 I 型糖尿病病史;AST 和 / 或 ALT $> 2.5 \times \text{ULN}$; 肌酸激酶 $\geq 3 \times \text{ULN}$; 严重不可控的糖尿病症状(包括标记的多尿症和多饮, 其中在招募前的最后 3 个月内体重

减轻> 10%，或其它体征和症状)；严重低血糖病史或低血糖无意识；及不稳定或严重的心血管、肾脏、肝脏、血液、肿瘤性、内分泌、精神或风湿性疾病。

[0443] 试验结果

[0444] 对组 1 中的患者仅进行安全性评价。对组 2 中的患者进行安全性和有效性评价。第一有效性测量为 HbA_{1c} 在第 12 周 (即所进行的最后一次观察 (last observation carried forward, LOCF)) 相对于基线的变化。如果没有可用的第 12 周评估，则使用第 12 周前的最后一次观察。第二有效性测量包括 FPG 和胰岛素给药在第 12 周 (LOCF) 相对于基线的变化、在第 12 周 (LOCF) 实现 HbA_{1c} 相对于基线降低> 0.5% 的患者比例及在第 12 周 (LOCF) 实现 HbA_{1c} < 7% 的患者比例。第三终末点包括总体体重和经口服葡萄糖耐量试验 (OGTT) 测量的餐后葡萄糖 (PPG) 相对于基线的变化。

[0445] 对组 2 中的患者进行安全性和有效性评价。第一有效性测量为 HbA_{1c} 在第 12 周 (即所进行的最后一次观察 (LOCF)) 相对于基线的变化。进行分析，其中排除在胰岛素向上滴定后的数据。如果没有可用的第 12 周评估，则使用第 12 周前的最后一次观察。

[0446] 安全性结果通过治疗 - 紧急不良事件、生命体征、ECG 及实验室测量包括 24 小时尿容量和电解质收集进行评估。

[0447] 统计学分析和样本量

[0448] 对于组 2，选择每治疗组 22 名患者的样本量目标以允许对主要终末点的 95% 置信区间进行计算，其中对于每个治疗组的半宽为 0.42%。这假定了在各个达格列嗪和安慰剂组中对于主要终末点的 1% 标准偏差。在相同的假定下，针对在任何两个治疗平均变化之间的差异的 95% 置信区间的半宽估计为 0.59%。主要有效性数据集包括在治疗期内使用至少一种剂量的双盲法研究药物的所有随机化患者。对有效性变量 (除在胰岛素给药中相对于基线的变化) 进行分析，其中排除在胰岛素向上滴定后的数据。对 HbA_{1c}、FPG、胰岛素给药及总体体重在第 12 周 (LOCF) 相对于基线的变化所进行的分析使用协方差分析 (ANCOVA) 模型 (其中治疗组作为作用且基线值作为协同变量 (covariate)) 来进行。点估计和 95% 置信区间针对在各治疗组内的平均变化及在达格列嗪和安慰剂组之间的平均变化差异来计算。

[0449] 主要结果测量

[0450] 糖化血红蛋白 (HbA_{1c}) 在第 12 周 (即所进行的最后一次观察 (LOCF)) 相对于基线的变化。

[0451] 结果

[0452] 患者群体

[0453] 在美国和加拿大的 26 个场所将总计 11 名患者针对组 1 进行筛选且将总计 163 名患者针对组 2 进行筛选。对组 1 中的四名患者给药单盲法达格列嗪 20mg。对组 2 中的 71 名患者随机给药安慰剂、10mg 达格列嗪和 20mg 达格列嗪 (分别为 23、24 和 24 名患者)。

[0454] 结果和结论的总结

[0455] 在第 12 周 (LOCF)，相比于安慰剂组，达格列嗪 10mg 组和达格列嗪 20mg 组显示了 HbA_{1c} 相对于基线的 -0.70% 和 -0.78% 的平均变化差异。相比于安慰剂组的 15.8%，在两个达格列嗪组中，65.2% 实现了 HbA_{1c} 相对于基线的 ≥ 0.5% 的降低。在第 12 周 (LOCF)，空腹血糖 (FPG) 相对于基线的平均变化为 17.8mg/dL、2.4mg/dL 和 -9.6mg/dL (安慰剂

组、10mg 达格列嗪组和 20mg 达格列嗪组)。服用达格列嗪的经 OGTT 在 120 分钟测量的餐后葡萄糖 (PPG) 的降低也显示了剂量依赖性。在第 12 周 (LOCF) 的总体体重平均变化为 -1.9kg、-4.5kg 和 -4.3kg (安慰剂组、10mg 达格列嗪组和 20mg 达格列嗪组)。

[0456] 基于所得的结果,在具有基线胰岛素减少 50% 的胰岛素抵抗患者中,达格列嗪相比于安慰剂较大地降低了 HbA_{1c}、PPG 和体重且对 FPG 具有剂量依赖性作用。

[0457] 结果的详细讨论

[0458] 表 I 汇总了对于组 2 的有效性结果。在 10mg 和 20mg 达格列嗪治疗组中,在第 12 周 (LOCF) 存在 HbA_{1c} 相对于基线的降低,这导致了它们与安慰剂组相比的平均变化差异为 -0.70% 和 -0.78% (表 I)。表 I 显示了 HbA_{1c} 在第 12 周 (LOCF) 的平均变化。在第 12 周 (LOCF), 相比于安慰剂组的 15.8%, 在两个达格列嗪组中的 65.2% 的患者实现了 HbA_{1c} 相对于基线的至少 0.5% 的降低 (表 I)。在总体每天胰岛素给药中无可观察到的相对于基线的变化。5 名患者 (1 名在达格列嗪 20mg 组中且 1 名在安慰剂组中及 3 名在 10mg 达格列嗪组中) 显示了被定义为 HbA_{1c} < 7% 的治疗反应 (表 I)。在整个 12 周双盲法时期中, 相比于达格列嗪 10mg 组中的 1 名患者及达格列嗪 20mg 组中的 3 名患者, 在安慰剂组中的 4 名患者需要胰岛素的向上滴定。在胰岛素向上滴定前, 相比于安慰剂组中的 39.1% 的患者, 在两个达格列嗪组中, 66.7% 的患者暴露于研究药物达 ≥ 84 天。

[0459] 相比于安慰剂组, 达格列嗪对 FPG 的作用为剂量依赖性的 (表 I)。在第 12 周 (LOCF), 对于安慰剂组、10mg 达格列嗪组和 20mg 达格列嗪组, 相对于基线的平均变化分别为 17.8mg/dL、2.4mg/dL 和 -9.6mg/dL。通过 OGTT 在 120 分钟测量的 PPG 也显示了剂量 - 反应特征 (表 I)。相比于安慰剂, 达格列嗪较可能地降低体重。在第 12 周 (LOCF), 使用安慰剂的总体重平均变化为 -1.9kg, 使用 10mg 达格列嗪的总体重平均变化为 -4.5kg, 且使用 20mg 达格列嗪的总体重平均变化为 -4.3kg (表 I)。

[0460] 生命体征和实验室结果

[0461] 在第 12 周, 安慰剂组经历了站立血压 (standing blood pressure) 的微小增加, 而两个达格列嗪组显示了站立收缩压和舒张压的平均改善 (-7.2 收缩压 / -1.2 舒张压 mm Hg [10mg 达格列嗪], -6.1 收缩压 / -3.9 舒张压 mm Hg [20mg 达格列嗪])。在 20mg 达格列嗪组中, 卧位血压 (supine blood pressure) 降低 (平均变化为 -5.5 收缩压 / -5.8 舒张压 mm Hg)。

[0462] 在第 12 周尿中葡萄糖分泌相对于基线的平均变化为 -1.5g/24h (安慰剂)、83.5g/24h (达格列嗪 10mg) 和 85.2g/24h (达格列嗪 20mg)。使用安慰剂的平均 24- 小时尿排出量由 1869.6 增加至 2124.6mL, 使用达格列嗪 10mg 的平均 24- 小时尿排出量由 1921.0 增加至 2285.8mL, 且使用达格列嗪 20mg 的平均 24- 小时尿排出量由 1808.8 增加至 2253.1mL。相比于基线, 在治疗末期的肾小球滤过率是正常的, 其中在安慰剂组和达格列嗪 10 和 20mg 组中的微小变化分别为 -0.58、-0.84 和 1.45mL/min/1.73m²。一般来说, 关键的实验室参数相对于基线无明显的变化。在两个达格列嗪组中, 血清尿酸相对于基线的变化中位数为 -0.30mg/dL。在第 12 周在达格列嗪 10 和 20mg 组中, 血清血细胞比容相对于基线的增加中位数分别为 2.5% 和 3.05%。

[0463] 安全性和不良事件

[0464] 在所有组中不良事件是平衡的, 报道为在安慰剂组、10mg 达格列嗪组和 20mg 达格

列嗪组中分别在 65.2%、75.0% 和 66.7% 的患者中发生不良事件。在安慰剂组中的 3 名患者、在达格列嗪 10mg 组中的 7 名患者及在 20mg 达格列嗪组中的 6 名患者报道有低血糖症偶发事件。当然，在安慰剂组中的 1 名患者报道有严重低血糖症。在该研究中没有死亡且两名患者经历严重不良事件（一名在安慰剂组中且一名在达格列嗪 20mg 组中）。在三个治疗组中的每组的一名患者经历了导致停药的不良事件。

[0465] 在双盲法时期，6 名患者经历了生殖道感染：在 20mg 达格列嗪组中的 5 名患者，在安慰剂组中的 1 名患者且在 10mg 达格列嗪组中没有患者。在达格列嗪 20mg 组中的一名患者报道有尿路感染。

[0466] 在所有治疗组中报道有尿频事件：4 名患者（安慰剂）、2 名患者（10mg 达格列嗪）及三名患者（20mg 达格列嗪）。在达格列嗪组中的每组的一名患者报道有多尿。在达格列嗪 20mg 组中的微白蛋白尿的一个实例导致该研究的停药。

[0467] 在用 10mg 达格列嗪治疗过程中，出现肾前性氮血症的一个事件。将患者长期用多重抗高血压药包括依那普利、卡维地洛和呋塞米治疗。在开始使用研究药物之后 11 天，由于脱水和肾前性氮血症导致患者在该研究中停药。保持呋塞米和依那普利治疗且肾前性氮血症用口服再水化剂解决。

[0468] 评论

[0469] T2DM 的疾病进展通常伴随有恶化的血糖控制循环，这是由于减弱的 β 细胞功能和胰岛素分泌的进行性失败、使现存的胰岛素抵抗加重的体重增加及对额外的治疗的需求。基于胰岛素补充或分泌的疗法使低血糖症风险、体重增加、降低的胰岛素敏感性及最终的有效性丧失成为必然。因此鉴定有效治疗方式是困难的。这种令人沮丧的临床情况最引人注目地由晚期 T2DM 患者所证实，所述患者需要高剂量的胰岛素，通常伴有口服药物诸如二甲双胍和 / 或 TZD，以保持血糖控制，尽管要为无休止进行不合适血糖控制的循环、增加胰岛素抵抗及提升胰岛素剂量需求支付费用。最终，多于 25% 的患者用基于胰岛素的给药方案治疗来结束，所述给药方案通常与 OAD 联用 (Koro, C. E. et al., "Glycemic control from 1988 to 2000 among U.S. adults diagnosed with type 2 diabetes : a preliminary report", Diabetes Care, 27(1) :17-20 (2004))。用于不依赖胰岛素而控制血糖的新的策略涉及在肾的近端小管限制葡萄糖重吸收，其中葡萄糖经 SGLT2 受体吸收。达格列嗪选择性抑制 SGLT2，由此限制葡萄糖重吸收且诱导剂量依赖性糖尿。

[0470] 招募至本研究的患者具有不合适的血糖控制，尽管已给药了强力的胰岛素和 OAD 的给药方案。在该高胰岛素抵抗群体中减少 50% 的胰岛素剂量后，在安慰剂组中的患者经历了体重减轻而出现极小的 HbA_{1c} 变化，这强调了由在该群体中增加胰岛素剂量导致的受限的额外益处。在非胰岛素依赖性作用机制下，使用达格列嗪的治疗伴有额外的 -2.5kg 的体重减轻且相比于安慰剂其在血糖控制中是改善的。尽管相比于安慰剂，使用达格列嗪的治疗较频繁地报道有总体低血糖症事件，但是在所有组中主要 / 次要偶发事件是平衡的。

[0471] 使用达格列嗪的 HbA_{1c} 的降低及相比于安慰剂的 FPG 和 PPG 的改善是剂量依赖性的。剂量依赖性也似乎是生殖道感染的潜在安全信号的特征，这较频繁地在 20mg 剂量组中观察到。然而，由这些参数所观察到的明显的剂量 - 响应关系对于主要的药效学测量（即 24 小时尿内葡萄糖，其在第 12 周在 10mg 和 20mg 达格列嗪组中均以每天 ~ 85 克增加）来说是不明显的。似乎合理的解释是：如已在其它情况下所观察到的，在研究早期，20mg 达

格列嗪相比于 10mg 达格列嗪可能已引起较多的糖尿 (Komoroski, B. et al., supra ;List, J.F. et al., supra ;Komoroski, B. et al., "Dapagliflozin, a novel SGLT2 inhibitor, induces dose-dependent glucosuria in healthy subjects", Clin. Pharmacol. Ther. , 85 (5) :520-526 (2009)), 但是在 20mg 剂量组中所得到的血糖较大的降低导致肾内葡萄糖的较低的滤过负荷, 以至于到第 12 周为止, 尿中的葡萄糖的量已在两个达格列嗪剂量组之间达到相等。

[0472] 所述主题研究建立了以下概念的证明:以可控的药理学方式进行的恢复糖尿 (re-establishing glucosuria) 可在高胰岛素抵抗患者中打破胰岛素给药的向上螺旋的趋势, 这允许在大的胰岛素剂量降低 (50%) 的情况下改善血糖控制和体重减轻。

[0473]

表 I
就组 2(n=71)中的随机化患者而言有效性参数的基线、治疗和基线变化

参数	安慰剂+胰岛素 ^h +OAD ⁱ (n=23) ^a		达格列酮 10mg+胰岛素 ^h +OAD ^j (n=24) ^a		达格列酮 20mg+胰岛素 ^h +OAD ^j (n=24) ^k	
	数目 ^b	值	数目 ^b	值	数目 ^b	值
基线						
HbA _{1c} , 平均值(SD), %	19	8.3(0.8)	23	8.4(0.7)	23	8.5(0.9)
空腹血浆葡萄糖, 平均值(SD), mg/dL	22	166.8(52.6)	23	155.7(39.8)	23	157.9(53.0)
在第 1 天 50%向下滴定后的胰岛素每天总剂量, 平均值(SD), U	22	54.1(27.3)	24	52.4(24.4)	24	54.5(36.3)
餐后葡萄糖, 平均值(SD), mg/dL ^c	15	312.6(82.2)	19	320.2(51.4)	18	314.5(71.8)
体重, 平均值(SD), kg	22	101.3(16.7)	23	102.8(9.9)	23	102.1(15.0)
双盲法结束(第 12 周 LOCF)						
HbA _{1c} , 平均值(SD), % ^d	19	8.5(0.8)	23	7.8(0.7)	23	7.8(0.6)
具有 HbA _{1c} ≥0.5%的患者, 数目(%), 反应 ^d	19	3(15.8)	23	15(65.2)	23	15(65.2)
具有 HbA _{1c} <7.0%的患者, 数目(%), 反应 ^d	19	1(5.3)	23	3(13.0)	23	1(4.3)
空腹血浆葡萄糖, 平均值(SD), mg/dL ^d	22	180.8(56.9)	23	160.5(38.7)	23	149.4(32.0)
双盲法结束(第 12 周 LOCF)						
胰岛素每天总剂量, 平均值(SD), U ^e	22	55.7(26.5)	24	51.3(20.1)	24	53.5(32.1)
餐后葡萄糖, 平均值(SD), mg/dL ^{c,d}	15	331.3(46.8)	19	286.0(55.1)	18	272.6(51.2)
体重, 平均值(SD), kg ^d	22	99.4(16.7)	23	98.2(9.4)	23	97.8(14.1)
相对于基线的变化及与安慰剂+胰岛素+OAD 的差异						
HbA _{1c} , 平均值(95%CI), % ₀ ^{d,f}	19	0.09(-0.19 至 0.37)	23	-0.61(-0.87 至 -0.36)	23	-0.69(-0.94 至 -0.43)
与安慰剂+胰岛素+OAD 的差异, 平均值(95%CI), % ₀				-0.70(-1.08 至 -0.32)		-0.78(-1.16 至 -0.40)
具有 HbA _{1c} ≥0.5%的患者,				49.4(20.1 至 72.4)		49.4(20.1 至 72.4)
与安慰剂+胰岛素+OAD(95%CI)的比例差异, % ₀						
空腹血浆葡萄糖, 平均值(95%CI), mg/dL ^{d,f}	22	17.8(1.4 至 34.2)	23	2.4(-13.6 至 18.3)	23	-9.6(-25.6 至 6.3)
与安慰剂+胰岛素+OAD 的差异,				-15.4(-38.4 至 7.5)		-27.4(-50.3 至 -4.6)
平均值(95%CI), mg/dL						

[0474]

参数	安慰剂+胰岛素 ^h +OAD ⁱ (n=23) ^a		达格列酮10mg+胰岛素 ^h +OAD ^j (n=24) ^a		达格列酮20mg+胰岛素 ^h +OAD ^j (n=24) ^k	
	数目 ^b	值	数目 ^b	值	数目 ^b	值
相对于基线的变化及与安慰剂+胰岛素+OAD 的差异						
胰岛素每天总剂量, 平均值(95%CI), U ^{c,l}	22	1.7(-3.8 至 7.2)	24	-1.4(-6.6 至 3.9)	24	-0.8(-6.1 至 4.5)
与安慰剂+胰岛素+OAD 的差异, 平均值(95%CI), U				-3.1(-10.7 至 4.6)		-2.5(-10.2 至 5.1)
餐后葡萄糖, 平均值(95%CI), mg/dL ^{c,d}	15	18.7(-13.5 至 50.9)	19	-34.3(-67.5 至 -1.1)	18	-41.9(-74.8 至 -8.9)
体重, 平均值(95%CI), kg ^{d,f}	22	-1.9(-2.9 至 -0.9)	23	-4.5(-5.5 至 -3.5)	23	-4.3(-5.3 至 -3.3)
与安慰剂+胰岛素+OAD 的差异, 平均值(95%CI), kg				-2.6(-4.0 至 -1.2)		-2.4(-3.8 至 -1.0)

缩写: CI, 置信区间; HbA_{1c}, 糖化血红蛋白; OGTT, 口服葡萄糖耐量试验; SD, 标准偏差; U, U100 胰岛素的单位。

^a服用至少一种剂量的双盲法研究药物的随机化患者的目的。

^b具有无缺失基线及第 12 周(所进行的最后一次观察)值的患者的数目。

^c通过口服葡萄糖耐量试验在 120 分钟测量的餐后葡萄糖。

^d胰岛素向上滴定后的排除数据。

^e胰岛素向上滴定后的包括数据。

^f基于 ANCOVA 模型相对于基线的调节变化, 其中治疗组作为作用且基线值作为协因变量。
^g对于实现 HbA1 即治疗反应的患者的比例差异的 95% 确切 CI。

^h平均 52 至 54 个单位的每天胰岛素。

ⁱOAD=口服抗糖尿病药-74.6%的患者每天接受≥1000mg 的二甲双胍; 16.9%的患者每天接受≥1000mg 的二甲双胍和吡

格列酮(每天≥30mg)或罗格列酮(每天 4mg); 及 8.5%的患者每天接受吡格列酮(每天≥30mg)或罗格列酮(每天 4mg)。