

ベイシン[®]誕生秘話

武田薬品工業株式会社 医薬学術部 くすり相談室

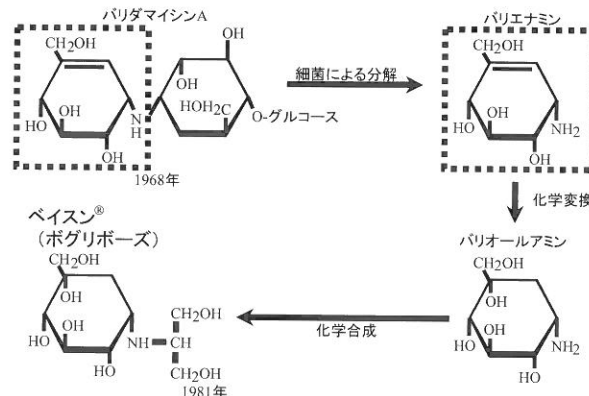
製薬企業の創薬研究は、企業目的を達成するためのニーズ指向型プロジェクト研究といえる。

1970年頃、武田薬品・発酵生産物研究所では、糖を原料とした医薬品の研究が進められていた。稻の紋枯病に効く無公害農薬として定評のあるバリダマイシンという糖類を出発物質として、有用な医薬品を作り出す研究が始まった。この時期、微生物が產生する医薬品として、綠膿菌や結核菌によく奏効するゲンタマイシンやストレプトマイシンなどが高い評価を受けていた。しかし、これらの薬物は、共通して耳や腎臓への副作用が強く現れる側面があった。このような状況下で、研究の狙いは、副作用の少ない抗生物質の合成研究に向けられた。しかし、彼らが工夫して合成した化合物は、いずれも満足な抗菌力を示すことができなかった。

そのような折、バリダマイシンの持つ化学構造がドイツの製薬会社バイエルで研究されていた「アカルボース」という抗肥満薬の構造と類似していることに着目した研究者が社内でも密かに研究をすすめていた。その物質は、アカルボースに比べ100倍も活性が強く、さらに作用機序もアカルボースとは微妙に異なる特徴を持つことが明らかになった。二糖類水解酵素(α -グルコシダーゼ)に対し、 α -アミラーゼより強い阻害作用を示す疑似アミノ糖「バリエナミン」の単離に成功し、さらに、特異的な阻害薬の探索研究を行い、バリエナミンよりも強い α -グルコシダーゼ阻害活性を示す新規疑似アミノ糖「バリオールアミン」を1981年に発見した(図1)。

以来、本化合物の誘導体についての阻害活性や安全性、安定性等を検討した結果、これらの点で最も優れた合物として、ボグリボースが選定された。

ボグリボースは、アカルボース同様、当初、抗肥満薬として開発が進められた。しかし、抗肥満薬は薬として認可されるには大きな問題があった。その



Horii S.: J. Takeda Res. Lab., 52, 1, 1993.

図1 発見、合成の経緯

問題は「肥満は病気ではない」とことである。病気でない以上、肥満を抑制する物質は医薬品であるとはみなされず、承認されない。アメリカでも、日本でも、その他多くの国においても、病気を未然に防ぐという名目で「薬」として承認を得ることができる薬剤はワクチンに限られている。肥満という症状が、いかに万病の元であると主張しても、抗肥満作用だけで薬としての効能を取得することは難しい。ボグリボースの抗肥満薬としての開発は中断した。

ところが、「肥満は病気ではないが、肥満と密接な関係にある2型糖尿病の治療薬」ということなら話は別。そんなユニークな物質が見つかったのならとりあえずパイプラインに入れて考えよう」という、当時の開発担当部長の意見が通った。こうして、ボグリボースは、糖尿病用薬として開発され、1985年に着手された臨床試験において、単剤、および、スルホニルウレア系薬剤、あるいは、インスリン製剤との併用において、食後の過血糖を改善することが確認された。用量は、糖質の吸収を阻害する量の10分の1以下で、 α -グルコシダーゼを選択的に阻害することにより、糖質の消化・吸収を遅延させた