

生物学的同等性試験

プレガバリンOD錠150mg「ニプロ」

（疼痛治療剤（神経障害性疼痛・線維筋痛症））

プレガバリンOD錠150mg「ニプロ」について、下記の省令等に準じ、標準製剤を対照とした生物学的同等性試験（溶出試験及び血中濃度測定）を実施した。

- ・ 後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン（平成9年12月22日 医薬審第487号、平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第1124004号及び平成24年2月29日一部改正 薬食審査発0229第10号）（以下、同等性試験ガイドライン）

I. 試料

試験製剤： プレガバリンOD錠150mg「ニプロ」
（1錠中にプレガバリン150mg 含有）
標準製剤： OD錠、150mg
（1錠中にプレガバリン150mg 含有）

II. 試験

1. 溶出試験

1) 試験条件

試験方法	回転数	試験液	試験液量	温度	製剤の投与数
パドル法	50 rpm	pH 1.2	900mL	37±0.5℃	1錠/1ベッセル
		pH 4.0			
		pH 6.8			
		水			

2) 試験結果

試験液	標準製剤の平均溶出率	試験製剤の平均溶出率	判定
pH 1.2 (50 rpm)	15分以内に平均85%以上溶出した	15分における平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった	適
pH 4.0 (50 rpm)	15分以内に平均85%以上溶出した	15分における平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった	適
pH 6.8 (50 rpm)	15分以内に平均85%以上溶出した	15分における平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった	適
水 (50 rpm)	15分以内に平均85%以上溶出した	15分における平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった	適

同等性試験ガイドラインに従ってプレガバリンOD錠150mg「ニプロ」と標準製剤の溶出挙動を比較した。その結果、全ての条件において溶出挙動の類似性の判定基準を満たしていたため、両製剤の溶出挙動は類似していると判断した。

各試験条件における試験製剤及び標準製剤の平均溶出曲線 (Mean±S.D.、n=12)

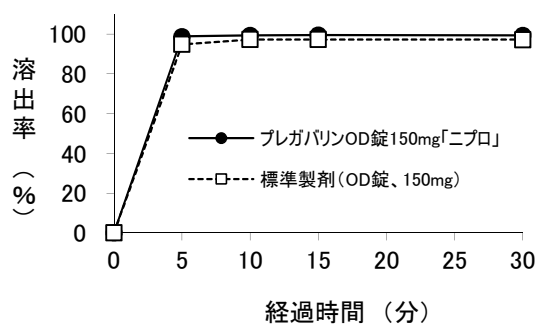


図1-1 試験液:pH 1.2 (50 rpm)

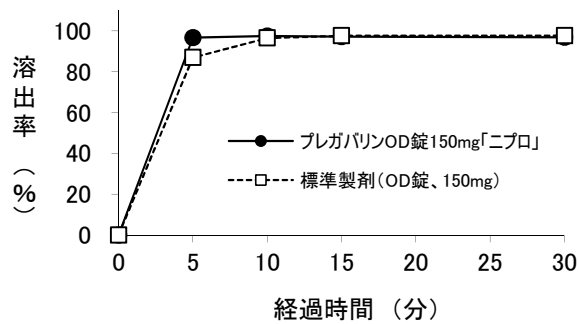


図1-2 試験液:pH 4.0 (50 rpm)

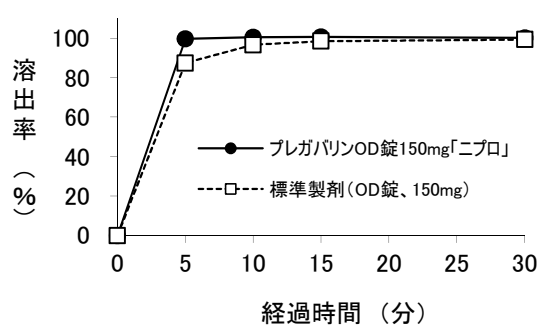


図1-3 試験液:pH 6.8 (50 rpm)

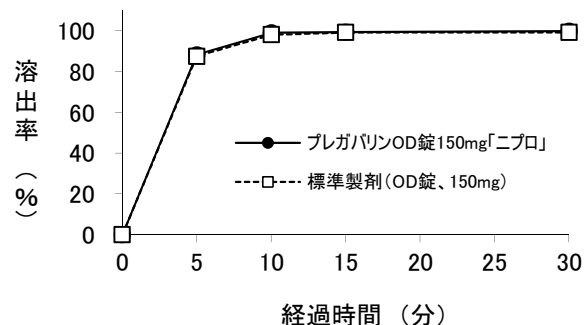


図1-4 試験液:水 (50 rpm)

2. 血中濃度測定及び統計解析

1) 治験の実施

被験者	日本人の健康成人男子志願者 (水あり投与 n=26、水なし投与 n=27)	
試験製剤	プレガバリンOD錠150mg「ニプロ」	1 錠
標準製剤	OD錠、150mg	1 錠
投与量	プレガバリンとして150mg	
投与条件	クロスオーバー法 (休薬期間:	7 日間以上)
	水あり投与試験: 絶食下で、試験製剤または標準製剤を水150mLと共に単回経口投与した。	
	水なし投与試験: 絶食下で、試験製剤または標準製剤を口腔内で崩壊後、唾液とともに単回経口投与した。	
採血時間	0、0.25、0.5、0.75、1、1.5、2、2.5、3、3.5、4、6、9、12、24、30、36hr	
測定対象物質	プレガバリン	
測定方法	LC/MS/MS法	

2) 結果

(1) 血漿中濃度測定 (Mean±S.D.)

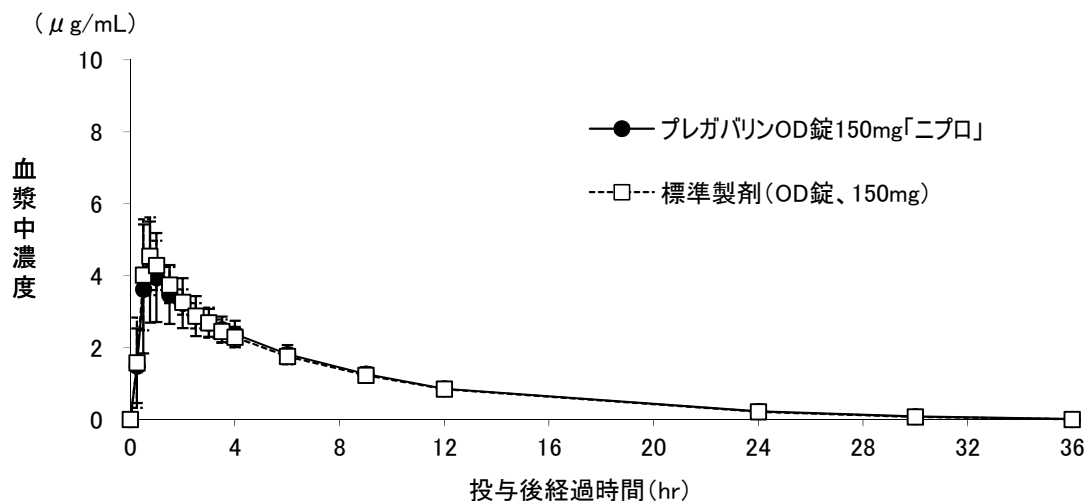


図2-1 血漿中プレガバリン濃度推移
 (水あり、n=26)

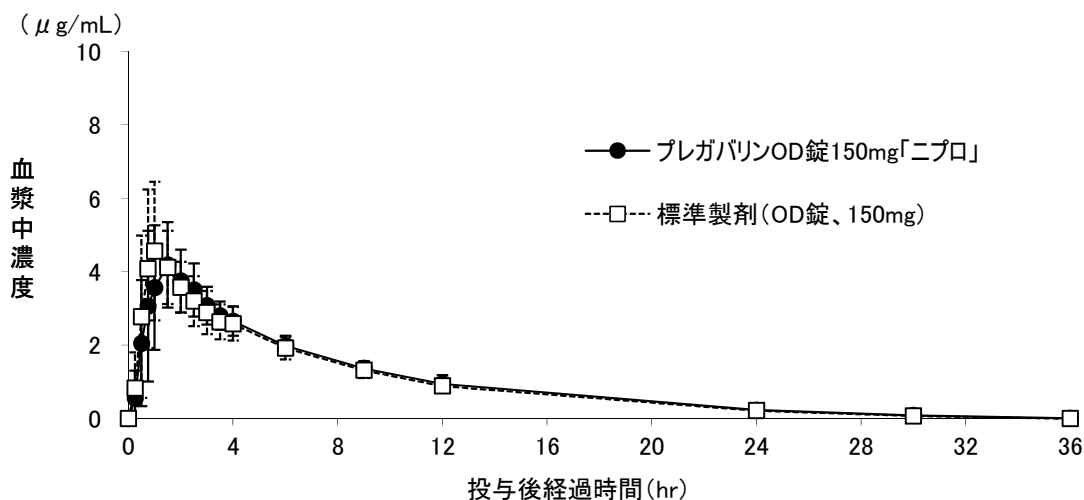


図2-2 血漿中プレガバリン濃度推移
 (水なし、n=27)

(2) 統計解析

表1 薬物動態パラメータ

投与条件		判定パラメータ		参考パラメータ	
		AUC _{0→36hr} (μg・hr/mL)	Cmax (μg/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
水あり (n=26)	試験製剤	31.4±4.5	4.74±0.83	1.0±0.7	5.9±0.6
	標準製剤	31.3±4.1	4.99±0.91	0.8±0.3	5.9±0.6
水なし (n=27)	試験製剤	33.6±5.0	5.05±1.04	1.4±0.6	5.7±0.7
	標準製剤	32.9±4.8	5.50±1.19	1.2±0.8	5.7±0.7

(Mean±S.D.)

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

表2 生物学的同等性判定パラメータ

投与条件	平均値の差の90%信頼区間		判定
水あり (n=26)	AUC _{0→36hr}	log(0.9845) ~ log(1.0183)	適
	Cmax	log(0.8889) ~ log(1.0121)	適
水なし (n=27)	AUC _{0→36hr}	log(0.9905) ~ log(1.0469)	適
	Cmax	log(0.8301) ~ log(1.0204)	適

得られた薬物動態パラメータ(AUC_{0→24hr}及びCmax)について90%信頼区間法にて統計解析を実施した結果、log(0.80)~log(1.25)の範囲内であり、両製剤は生物学的に同等であると判断した。