生物学的同等性試験

アゼルニジピン錠16mg「NP」

(持続性Ca拮抗剤)

アゼルニジピン錠16mg「NP」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号及び平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第1124004号)(以下、同等性試験ガイドライン)
- 医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成9年3月27日 厚生省令第28号、平成15年6月12日一部 改正 厚生労働省令第106号、平成16年12月21日一部改正 厚生労働省令第172号、平成18年3月31日一部 改正 厚生労働省令第72号及び平成20年2月29日一部改正 厚生労働省令第24号)

I. 試料

試験製剤: アゼルニジピン錠16mg「NP」

(1錠中アゼルニジピン16mg含有)

標準製剤: 錠剤、16mg

(1錠中アゼルニジピン16mg含有)

Ⅱ. 試験

1. 溶出試験

1)試験条件

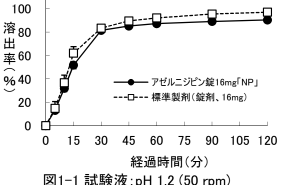
装置	回転数	試験液	試験液量	温度	製剤の投与数
パドル法	50 rpm	pH 1.2	900 mL	37±0.5 ℃	1錠/ベッセル
		pH 3.0			
		pH 6.8			
		水			
	100 rpm	pH1.2			

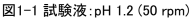
2)試験結果

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
口八河失刀又	凉干农州以下均滑山平	14点のスタガットが行山中	T'J J.C.
pH 1.2	30分以内に平均85%以上溶出せず、 規定された試験時間において85%以	標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2 標準において、平均溶出率が標準製剤の平均溶出率土	適
(50 rpm)	上となった	15%の範囲にあった	
pH 3.0	30分以内に平均85%以上溶出せず、 規定された試験時間において50%に達	f2関数の値が53以上であった	適
(50 rpm)	しなかった		Ų
pH 6.8	30分以内に平均85%以上溶出せず、	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試	適
(50 rpm)	規定された試験時間において50%に達しなかった	験時間において、平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 ±9%の範囲にあった	迥
水	30分以内に平均85%以上溶出せず、 規定された試験時間において50%に達	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試	適
(50 rpm)	しなかった	験時間において、平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 ±9%の範囲にあった	ĮŪ,
pH1.2	15分以内に平均85%以上溶出した	15分以内に平均85%以上溶出した	適
(100 rpm)	10万岁时代十岁007000年份田0亿	1977 公内记 1 2909 70公工/各田 0/2	旭

同等性試験ガイドラインに従ってアゼルニジピン錠16mg「NP」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)





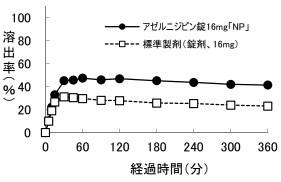


図1-2 試験液:pH 3.0 (50 rpm)

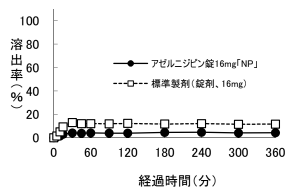


図1-3 試験液:pH 6.8 (50 rpm)

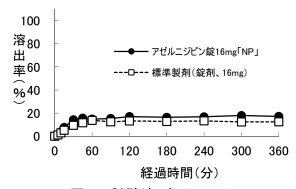


図1-4 試験液:水(50 rpm)

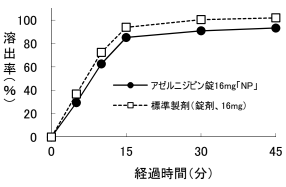


図1-5 試験液:pH1.2(100 rpm)

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 (n = 20)
試験製剤	アゼルニジピン錠16mg「NP」: 1 錠
標準製剤	錠剤、16mg : 1 錠
投与量	アゼルニジピンとして16mg
投与条件	クロスオーバー法 (休薬期間:7日間以上)
	10時間以上の絶食後、水150 mLとともに単回経口投与した。投与後4時間までは 座位を保ち、絶食とした。
採血時間	0、0.5、1、1.5、2、2.5、3、4、6、8、12、24、48 hr
測定対象物質	アゼルニジピン
測定方法	LC/MS/MS法

2)結果

(1)血中濃度測定 (mean ± S.D.、n=20)

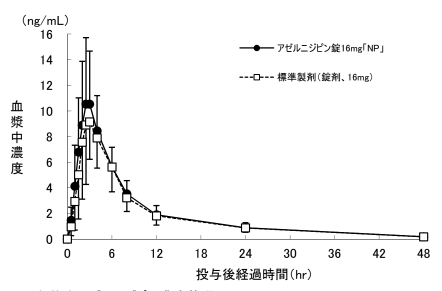


図2 血漿中アゼルニジピン濃度推移

(2)統計解析

表1 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUCt (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t1/2 (hr)
試験製剤	91.341±24.391	11.510±4.654	3.15±0.89	10.38±2.69
標準製剤	84.421 ± 22.292	10.196±4.160	3.05 ± 0.63	10.86±3.19

 $(mean \pm S.D., n=20)$

血中濃度並びにAUCt、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結果

	平均値の差の90%信頼区間	判定
AUC _t	log(1.0003) ~ log(1.1668)	適
Cmax	log(1.0146) ~ log(1.2356)	適

得られた薬物動態パラメータ(AUCt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。