生物学的同等性試験

アムバロ配合錠「ニプロ」

(選択的AT₁受容体ブロッカー/持続性Ca拮抗薬合剤)

アムバロ配合錠「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 薬食審査発の229第10号)(以下、同等性試験ガイドライン)

1. 溶出試験

I. 試料

試験製剤: アムバロ配合錠「ニプロ」 (1錠中にバルサルタンとして80mg、アムロジピンとして5mg含有)標準製剤: 配合錠 (1錠中にバルサルタンとして80mg、アムロジピンとして5mg含有)

Ⅱ. 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
ロハ河大ノゴノム		バルサルタン	アムロジピン	以积 汉 里	温 及	表別の汉子奴
パドル法	50 rpm	pH 1.2	pH 1.2	900 mL	37±0.5 ℃	1錠/ベッセル
		pH 3.0	pH 4.0			
		pH 6.8	pH 6.8			
		水	水			
		pH 1.2	_			

2)試験結果

バルサルタン					
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)	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 上となった	標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2 時点において、試験製剤の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 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85 %以 上となった	標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2 時点において、試験製剤の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		
(50 rpm)		为作品中工10 7000年6四亿份为2			
pH 6.8	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		
(50 rpm)					
水	15~30分に平均85%以上溶出した	標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近の適当な2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平	谪		
(50 rpm)		均溶出率±15%の範囲にあった	~1		
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時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平	適		
(100 rpm)	上となった	均溶出率±15 %の範囲にあった	. —		

アムロジピン					
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分以内に平均85%以上溶出した	適		
pH 4.0 (50 rpm)	15~30分に平均85%以上溶出した	標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の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分以内に平均85%以上溶出した	適		
水 (50 rpm)	15~30分に平均85%以上溶出した	標準製剤の平均溶出率が60%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の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アムバロ配合錠「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バルサルタン平均溶出曲線 (Mean±S.D.、n=12)

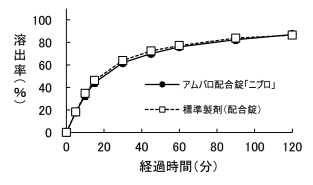


図1-1 試験液:pH 1.2 (50 rpm)

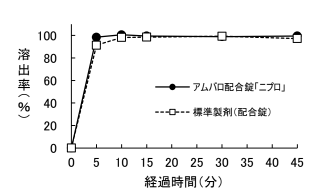


図1-3 試験液:pH 6.8 (50 rpm)

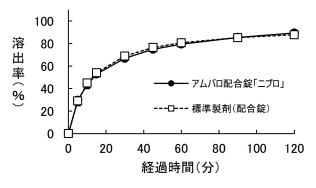


図1-5 試験液:pH 1.2 (100 rpm)

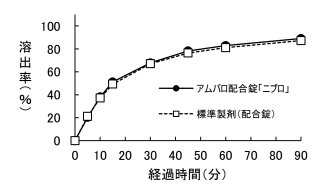


図1-2 試験液:pH 3.0 (50 rpm)

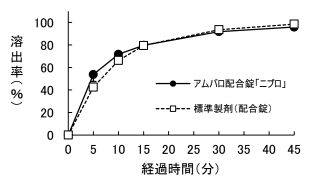
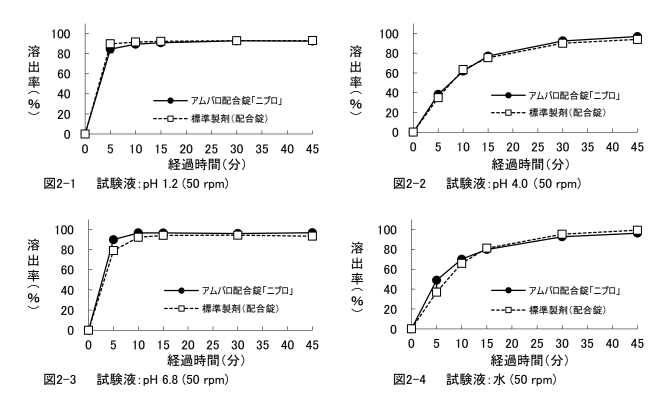


図1-4 試験液:水(50 rpm)

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



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 = 24)
試験製剤	アムバロ配合錠「ニプロ」: 1 錠
標準製剤	配合錠 : 1 錠
投与量	バルサルタンとして80mg、アムロジピンベシル酸塩として6.93mg(アムロジピンとして5mg)
投与条件	クロスオーバー法 (休薬期間:10日間以上)
	10時間以上の絶食後、水150mLとともに単回経口投与した。投与後4時間までは絶飲食とした。
採血時間	0、0.5、1、1.5、2、2.5、3、4、6、8、12、24、48、72 hr
測定対象物質	バルサルタン、アムロジピン
測定方法	LC/MS/MS法

2)結果

(1)血中濃度測定 (Mean±S.D.、n=24)

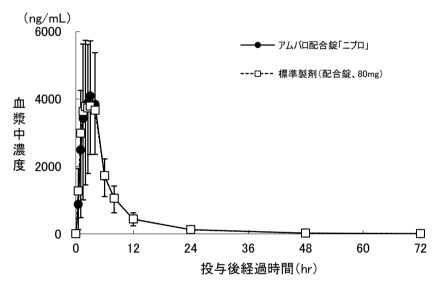


図3-1 血漿中バルサルタン濃度推移

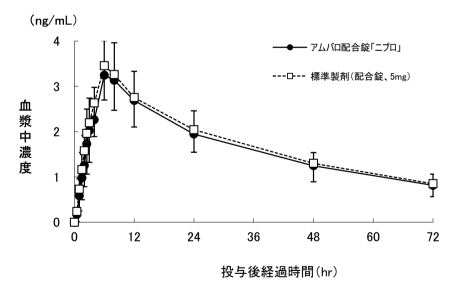


図3-2 血漿中アムロジピン濃度推移

(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	
		$AUC_{0\rightarrow72hr}(ng\cdot hr/mL)$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
バルサルタン	試験製剤	28,812±10,177	4,815.19±1,917.30	2.79±0.91	8.15±2.36
	標準製剤	28,840±11,597	$4,930.22 \pm 2,043.48$	2.58±1.18	8.26±2.80
アムロジピン	試験製剤	119.3±27.9	3.3868±0.7957	6.71 ± 1.63	37.85±7.40
	標準製剤	125.3±30.2	3.5560±0.7687	6.67±1.52	37.75±8.67

(Mean ± S.D., n=24)

血漿中濃度並びにAUC_{0→72hr}、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
バルサルタン	$AUC_{0 \rightarrow 72hr}$	$\log(0.890) \sim \log(1.174)$	適
	Cmax	$\log(0.827) \sim \log(1.190)$	適
アムロジピン	$AUC_{0 \to 72 hr}$	$\log(0.897) \sim \log(1.012)$	適
	Cmax	$\log(0.885) \sim \log(1.018)$	適

主要評価項目であるバルサルタン及びアムロジピンのAUC $_{0
ightarrow 72hr}$ 及びCmaxについて90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ 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。