

クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「NP」の生物学的同等性試験について

ニプロ株式会社

I. 試料

試験製剤: クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「NP」
(1錠中にクロルフェネシンカルバミン酸エステル250mgを含有)
(製造番号: KS-1-P)

標準製剤: (1錠中にクロルフェネシンカルバミン酸エステル250mgを含有)
(製造番号: 0348N)

II. 試験

1) 治験

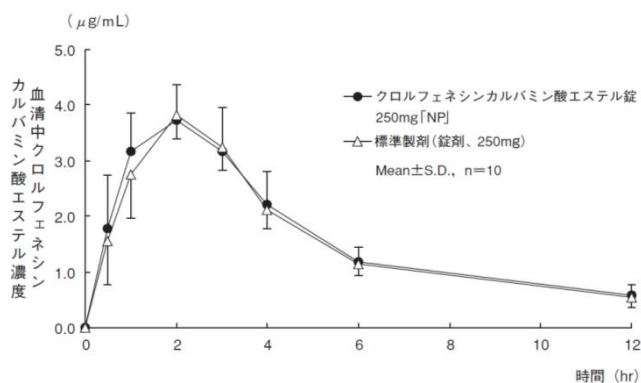
- (1) 被験者の対象及び選択基準
健康成人男子志願者を対象とした。
- (2) 投与条件
被験者10名を1群5名の2群に分け、クロスオーバー法で行った。I期としてA群には試験製剤1錠(クロルフェネシンカルバミン酸エステルとして250mg)を、B群には標準製剤1錠(クロルフェネシンカルバミン酸エステルとして250mg)を服用させた。
I期の投薬時点より14日間の休薬期間後に、II期の試験としてA群とB群の薬剤を交換して同様に投薬を行った。
- (3) 採血方法及び採血時間
各採血時間に各約5mLを採血し、2時間放置後に遠心分離を行った。
得られた血清を検体とし、測定時まで凍結保存した。
採血時間は、投与前、投与後0.5、1、2、3、4、6、12時間の計8時点とした。

2) 血清中濃度測定

クロモトロプ酸による比色定量法に準じ、血清中クロルフェネシンカルバミン酸エステル濃度を測定した。

3) 結果及び考察

- (1) 血清中薬物濃度データ
試験製剤と標準製剤の両製剤を経口投与して得られた平均血清中濃度とその推移を下記に示す。
両製剤の血清中クロルフェネシンカルバミン酸エステル濃度推移は近似していた。



(2) 統計解析

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→12hr} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
クロルフェネシンカルバミン酸 エステル錠250mg「NP」	19.91 ±3.62	3.94 ±0.42	1.90 ±0.57	2.41 ±0.61
標準製剤 (錠剤、250mg)	19.23 ±2.42	3.92 ±0.37	1.90 ±0.57	2.18 ±0.30

(Mean±S.D.,n=10)

血清中濃度並びに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。

生物学的同等性判定パラメータの信頼区間

	Cmax	AUC _{0→12hr}
平均値の差	0.3%	3.5%
95%信頼区間	-7.6%~+8.3%	-10.3%~+17.4%
判定基準 ±20%	適合	適合

(3) 考察

クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「NP」と標準製剤のそれぞれ1錠(クロルフェネシンカルバミン酸エステルとして250mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食時に経口投与して血清中未変化体濃度を測定した。

得られた薬物動態パラメータ(AUC_{0→12hr}、Cmax)の平均値の差の95%信頼区間は±20%の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された。