

バラシクロビル錠500mg「JG」の生物学的同等性試験

試験実施期間：平成24年4月3日～平成24年4月28日

1. 試験目的

バラシクロビル錠500mg「JG」は、バラシクロビル塩酸塩を主薬とする抗ウイルス化学療法剤である。今回、本製剤の生物学的同等性試験を実施した。試験製剤と標準製剤を健康成人男子に絶食単回経口投与後、血漿中アシクロビル濃度を測定し、統計学的手法により解析した結果を報告する。

2. 試験方法

(1) 被験者

健康成人男子を被験者とした。

(2) 投与・採血方法

クロスオーバー法により、試験製剤と標準製剤を絶食単回経口投与した。所定の時間に採血を実施し、遠心分離にて分離後、血漿を採取し測定検体とした。

3. 血漿中濃度測定結果

試験製剤と標準製剤を各1錠(バラシクロビルとして500mg)、絶食単回経口投与した後の血漿中アシクロビル濃度推移並びに薬物動態パラメータを図1及び表1に示す。

図1 血漿中未変化体濃度推移

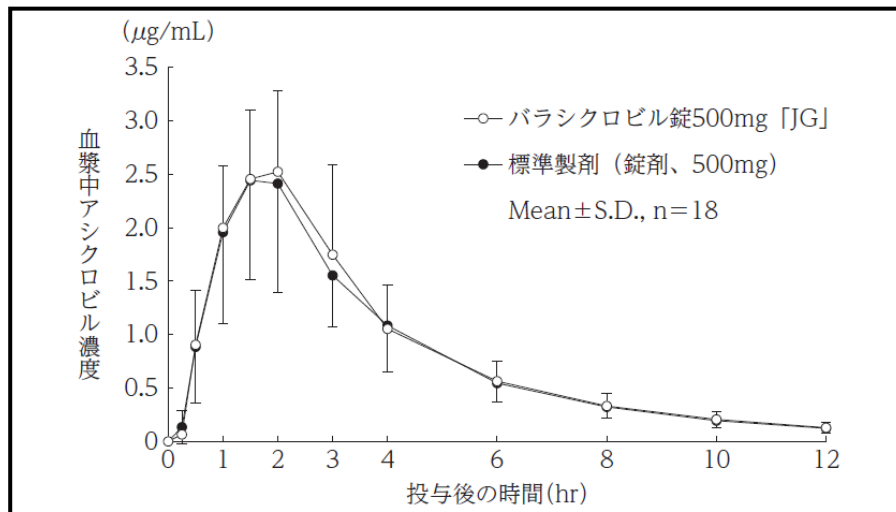


表1 薬物動態パラメータ (Mean ± S.D., n=18)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₁₂ (μg·hr/mL)	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
バラシクロビル錠500mg「JG」	10.13 ± 2.47	2.91 ± 0.75	1.8 ± 0.6	2.8 ± 0.3
標準製剤 (錠剤, 500mg)	9.80 ± 2.59	2.84 ± 0.83	1.9 ± 0.6	2.8 ± 0.3

AUC₀₋₁₂: 0～12時間の血漿中濃度-時間曲線下面積、C_{max}: 最高血漿中濃度、T_{max}: 最高血漿中濃度到達時間、T_{1/2}: 消失半減期
血漿中濃度並びにAUC、C_{max}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。

4. 結論

得られた薬物動態パラメータ(AUC、C_{max})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)～log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。