

アルファカルシドールカプセル 0.5μg「BMD」
生物学的同等性に関する資料



株式会社 ビオメディクス

品質保証部

◎目的

当社製剤アルファカルシドールカプセル 0.5μg「BMD」と標準製剤との 2 製剤間の生物学的同等性を血清中 $1\alpha, 25-(OH)_2D$ 濃度を測定することにより検討した。

◎使用薬剤

試験製剤：アルファカルシドールカプセル 0.5μg「BMD」

1 カプセル中アルファカルシドール 0.5μg 含有

標準製剤：1 カプセル中アルファカルシドール 0.5μg 含有

◎実施時期

昭和 63 年 8 月

◎被験者

健康な成人男子 20 名／年齢：20～26 歳／体重：54～71kg

◎投与条件及び投与量

被験者は投与前 10 時間以上絶食後、空腹時、試験製剤または標準製剤のいずれか 8 カプセルを水 180mL と共に単回経口投与した。投与後 4 時間以上は絶食させた。

◎実施方法及び休薬期間

表 1 に従って非盲検で実施。健康成人男子 20 名を無作為に各 10 名の 2 群 (A・B 群) に分け、休薬期間を 14 日間とするクロスオーバー法により実施した。

表 1 被験者の割り付け

群	被験者数	第一期（単回経口投与）	休薬期間	第二期（単回経口投与）
A	10	標準製剤： アルファカルシドール 0.5μg 8 カプセル	14 日間	試験製剤： アルファカルシドールカプセル 0.5μg「BMD」 8 カプセル
B	10	試験製剤： アルファカルシドールカプセル 0.5μg「BMD」 8 カプセル		標準製剤： アルファカルシドール 0.5μg 8 カプセル

◎薬物濃度の測定

1) 採血時点：投与前、投与後 3、6、9、12、24、48 及び 72 時間目

2) 採血量：各時点 10mL

3) 測定：高速液体クロマトグラフ法により血清中 $1\alpha, 25-(OH)_2D$ 濃度を測定。

◎評価項目

血清中 $1\alpha, 25-(OH)_2D$ 濃度をもとに AUC、C_{max} などの薬物動態パラメータを算出し、2 製剤間の生物学的同等性を検証した。

◎結果

健康な成人男子 20 人に試験製剤：アルファカルシドールカプセル 0.5 μ g「BMD」 8 カプセルと、標準製剤：アルファカルシドール 0.5 μ g 8 カプセルを投与した結果、血清中薬物濃度は図 1 のように推移し、AUC、Cmax は表 2 に示すとおりであった。

表 2 平均薬物動態パラメータ

	AUC (pg · hr/mL)	Cmax (pg/mL)
試験製剤	2581.7	59.8
標準製剤	2729.4	61.1

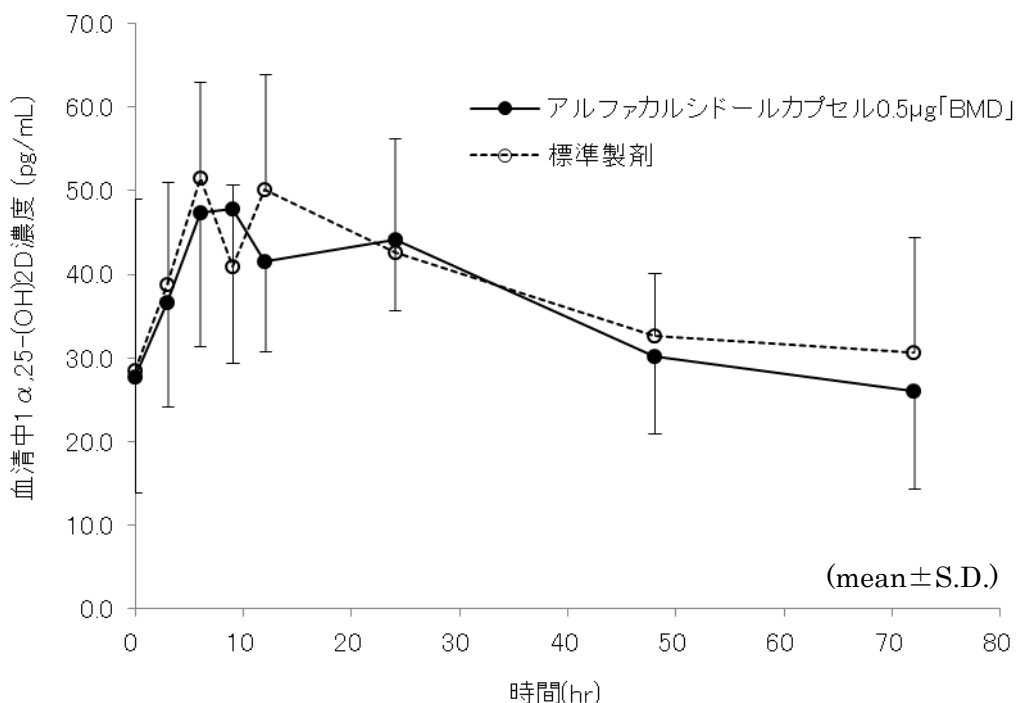


図 1 平均血清中 $1\alpha, 25-(OH)_2D$ 濃度推移

◎結論

試験製剤：アルファカルシドールカプセル 0.5 μ g「BMD」と、標準製剤の生物学的同等性を評価するにあたり、20 名の健康な成人男子志願者を対象にクロスオーバー法による生物学的同等性を行い、以下の結果が得られた。

- 1) 試験製剤及び標準製剤の経口投与後の血清中 $1\alpha, 25-(OH)_2D$ 濃度は、近似した推移を示した。
- 2) 分散分析において Cmax 並びに AUC ともに薬剤に有意差は認められず、生物学的同等性の判定項目である両パラメータ対数変換値における平均値の差の 90% 信頼区間は、いずれも $\log 0.8 \sim \log 1.25$ の範囲内であった。

以上より、両製剤は生物学的に同等な製剤であると判定された。