

アルファカルシドールカプセル 1.0 μ g「BMD」
生物学的同等性に関する資料



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 1.0 μ g「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 α , 25-(OH)₂-D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 1.0 μ g「BMD」
1カプセル中アルファカルシドール 1.0 μ g 含有
標準製剤：1カプセル中アルファカルシドール 1.0 μ g 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：54～75kg

◎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4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 1.0 μ g 4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 1.0 μ g「BMD」 4カプセル
B	10	試験製剤： アルファカルシドールカプセル 1.0 μ g「BMD」 4カプセル		標準製剤： アルファカルシドール 1.0 μ g 4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 α , 25-(OH)₂-D濃度を測定

◎評価項目

血清中1 α , 25-(OH)₂-D濃度をもとにAUC、Cmax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 人に試験薬：アルファカルシドールカプセル 1.0 μ g「BMD」 4 カプセルと、標準製剤：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	2418.0	64.1
標準製剤	2570.6	63.4

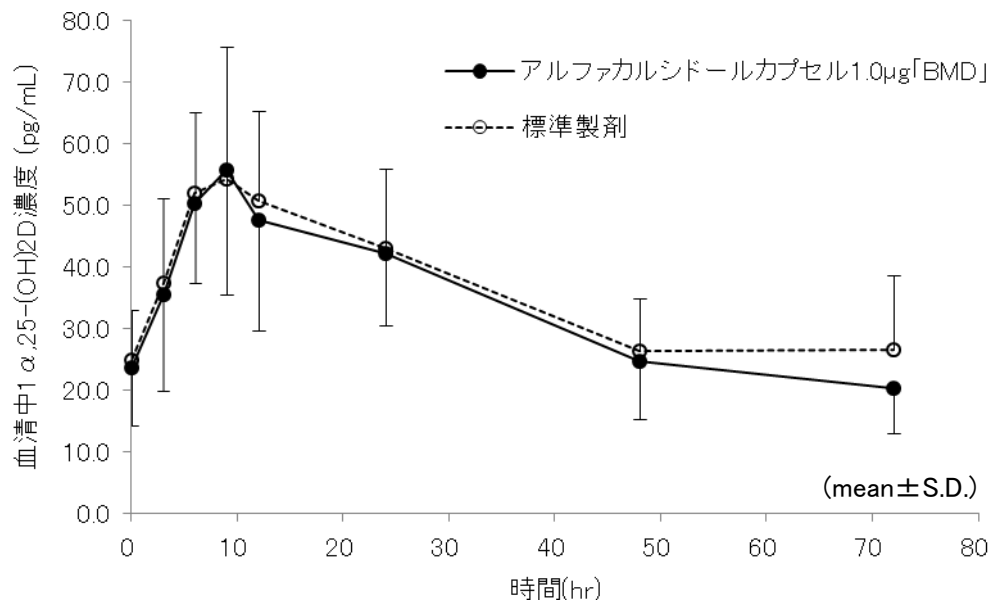


図 1 平均血清中 1 α , 25-(OH)₂D 濃度推移

◎結論

試験製剤：アルファカルシドールカプセル 1.0 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 α , 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 log0.8~log1.25 の範囲内であった。
- 3) 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 log0.8~log1.25 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。