

# カンデサルタン錠 8mg 「TCK」の生物学的同等性試験

## —バイオアベイラビリティの比較—

辰巳化学株式会社

### はじめに

カンデサルタン シレキセチルはプロドラッグであり、経口投与後体内で活性代謝物カンデサルタンとなり作用を発現する。カンデサルタンは、アンジオテンシンⅡ受容体のうちAT<sub>1</sub>受容体と選択的に結合し、アンジオテンシンⅡの生理作用を阻害することによって降圧作用を現す血圧降下剤である。

今回、カンデサルタン錠 8mg 「TCK」とプロプレス®錠 8 の生物学的同等性を検討するため、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」<sup>1)</sup> (以下、「同等性試験ガイドライン」という) に従い、日本人健康成人男子を対象として、絶食時に経口投与し、血漿中のカンデサルタン(活性代謝物)の濃度推移から両製剤のバイオアベイラビリティを比較した。

### I. 試験方法

#### 1. 治験薬

試験製剤としてカンデサルタン錠 8mg 「TCK」(辰巳化学株式会社) (以下、「試験製剤」という) を、標準製剤としてプロプレス®錠 8 (武田薬品工業株式会社) (以下、「標準製剤」という) を用いた。なお、試験製剤は辰巳化学株式会社において製造された。

#### 2. 被験者

健康な成人男子志望者の中から、事前の健康診断および臨床検査において臨床的に問題がないと判断された20名を被験者とした。被験者の年齢およびBMIをTable 1に示した。

#### 3. 実験計画

投与スケジュールをTable 1に示した。試験は2群2期のラテン方格法により行い、休薬期間は7日間とした。また被験者20名は10名ずつの2群に無作為に割り付けた。

#### 4. 投与方法および投与量

投与スケジュールに従い、各製剤とも1錠(カンデサルタン シレキセチル 8mg)を水 150 mLと共に服用した。なお投与前10時間および投与後4時間は絶食とした。

#### 5. 血液試料採取方法

血漿中薬物濃度測定用の採血は、投与前、投与後1、2、3、4、5、6、8、10、12、24および36時間の計12回行った。採血については、前腕静脈より7 mLをヘパリンナトリウム加真空採血管を用いて採血し、冷却遠心分離により得られた血漿を分取し、測定まで-20℃以下で凍結保存した。

#### 6. 血漿中濃度測定対象物および測定方法

カンデサルタン(活性代謝物)を測定対象としてHPLC法により測定した。

なお、定量限界(1.50 ng/mL)未満の測定値は「0」として解析した。

#### 7. データ解析

生物学的同等性を検討する比較項目として、AUC<sub>t</sub>およびC<sub>max</sub>を用いた。AUC<sub>t</sub>は台形法により、C<sub>max</sub>は血漿中カンデサルタン濃度の最高実測値とし算出した。

統計解析は、同等性試験ガイドラインおよび文献<sup>2)~4)</sup>の方法に準じて行った。

AUC<sub>t</sub>およびC<sub>max</sub>の試験製剤と標準製剤の対数値の平均値の差の90%信頼区間がlog(0.80)~log(1.25)の範囲にあるとき、試験製剤と標準製剤は生物学的に同等であると判定した。

Table1 投与スケジュール

被験者	年齢(歳)	BMI	投与スケジュール		
			I期	休薬期間	II期
1	25	21.2	試験製剤 1錠	7日間	標準製剤 1錠
2	22	22.4			
3	23	21.6			
4	28	22.5			
5	25	24.0			
6	31	24.0			
7	28	21.0			
8	27	19.5			
9	24	23.4			
10	31	22.9			
11	31	22.6	標準製剤 1錠		試験製剤 1錠
12	29	24.0			
13	32	20.4			
14	23	21.8			
15	24	22.2			
16	28	22.4			
17	28	20.4			
18	24	23.5			
19	31	23.7			
20	25	22.2			

### II. 結果

#### 1. 薬物濃度および薬物動態

試験製剤と標準製剤投与後の平均血漿中濃度の時間の推移をFig 1およびTable 2に、各被験者における血漿中濃度推移をFig 2およびFig 3に、薬物動態パラメータについてはTable 3に示した。

両製剤とも投与後血漿中カンデサルタン濃度が上昇し、試験製剤で 5.20±1.28 時間、標準製剤で 4.40±0.94 時間に  $T_{max}$  に達した。また、 $C_{max}$  は試験製剤で 107.80±33.24 ng/mL、標準製剤で 115.98±31.34 ng/mL であった。 $AUC_t$  は試験製剤で 1161.42±495.46 ng·hr/mL、標準製剤で 1154.50±346.46 ng·hr/mL であり、血漿中カンデサルタン濃度推移は両製剤ともほぼ同様の推移を示した。

## 2. バイオアベイラビリティの比較

試験製剤および標準製剤の薬物動態パラメータにおける分散分析の結果を Table 4 に示した。また、得られた  $AUC_t$  および  $C_{max}$  について試験製剤と標準製剤の対数値の平均値の差の 90%信頼区間を Table 5 に示した。

試験製剤と標準製剤の対数値の平均値の差の 90%信頼区間は、 $AUC_t$  では  $\log(0.85) \sim \log(1.09)$ 、 $C_{max}$  では  $\log(0.85) \sim \log(1.00)$  であり、いずれも同等性試験ガイドラインで要求される  $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であった。

## 3. 安全性

本治験において試験製剤を投与された 20 例中 1 例(1 件)に有害事象が認められた。有害事象はいずれも軽度かつ回復が確認されており、安全性に問題はないと判断された。

また、死亡、その他の重篤な有害事象が認められなかったことから、安全性に問題はないと判断された。

## III. 考察

健康成人男子 20 名を対象とし、カンデサルタン錠 8mg 「TCK」とプロプレス®錠 8 を 2 剤 2 期のクロスオーバー法で経口投与し、経時的な血漿中濃度から求めた  $AUC_t$  および  $C_{max}$  について両製剤のバイオアベイラビリティを比較し、生物学的同等性を検証した。

$AUC_t$  および  $C_{max}$  の試験製剤と標準製剤の平均値の差の 90%信頼区間は、同等性試験ガイドラインにて規定されている  $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であったことより、両製剤は生物学的に同等であると判断した。

Fig 1 平均血漿中濃度推移

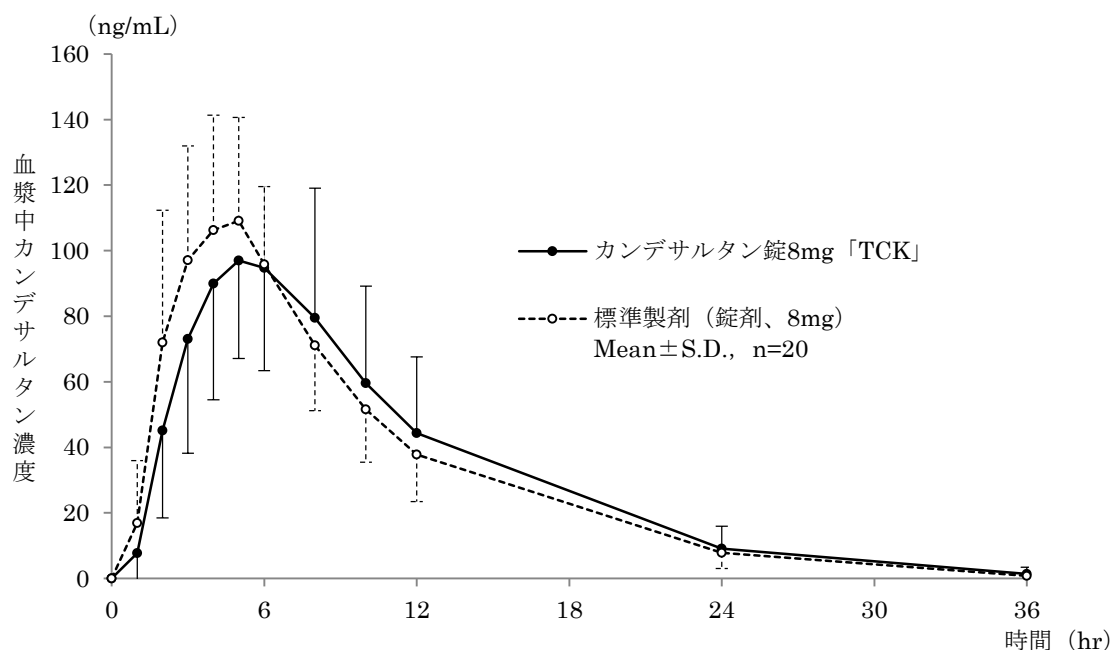


Table 2 カンデサルタン錠 8mg 「TCK」 および標準製剤の平均血漿中濃度

薬剤名		血漿中濃度 (ng/mL)										
		1	2	3	4	5	6	8	10	12	24	36
カンデサルタン 錠 8mg 「TCK」	平均値	7.71	45.14	73.08	89.95	96.99	94.76	79.49	59.58	44.39	9.10	1.39
	±S.D.	9.75	26.68	34.84	35.45	29.84	31.33	39.58	29.61	23.24	6.82	2.06
標準製剤 (錠剤、8mg)	平均値	16.92	72.04	97.12	106.32	109.15	95.80	71.14	51.62	37.84	7.85	0.79
	±S.D.	19.00	40.27	34.82	35.02	31.55	23.71	19.94	16.14	14.33	4.81	1.15

(n=20)

Fig 2 各被験者における血漿中濃度推移 (試験製剤先行群)

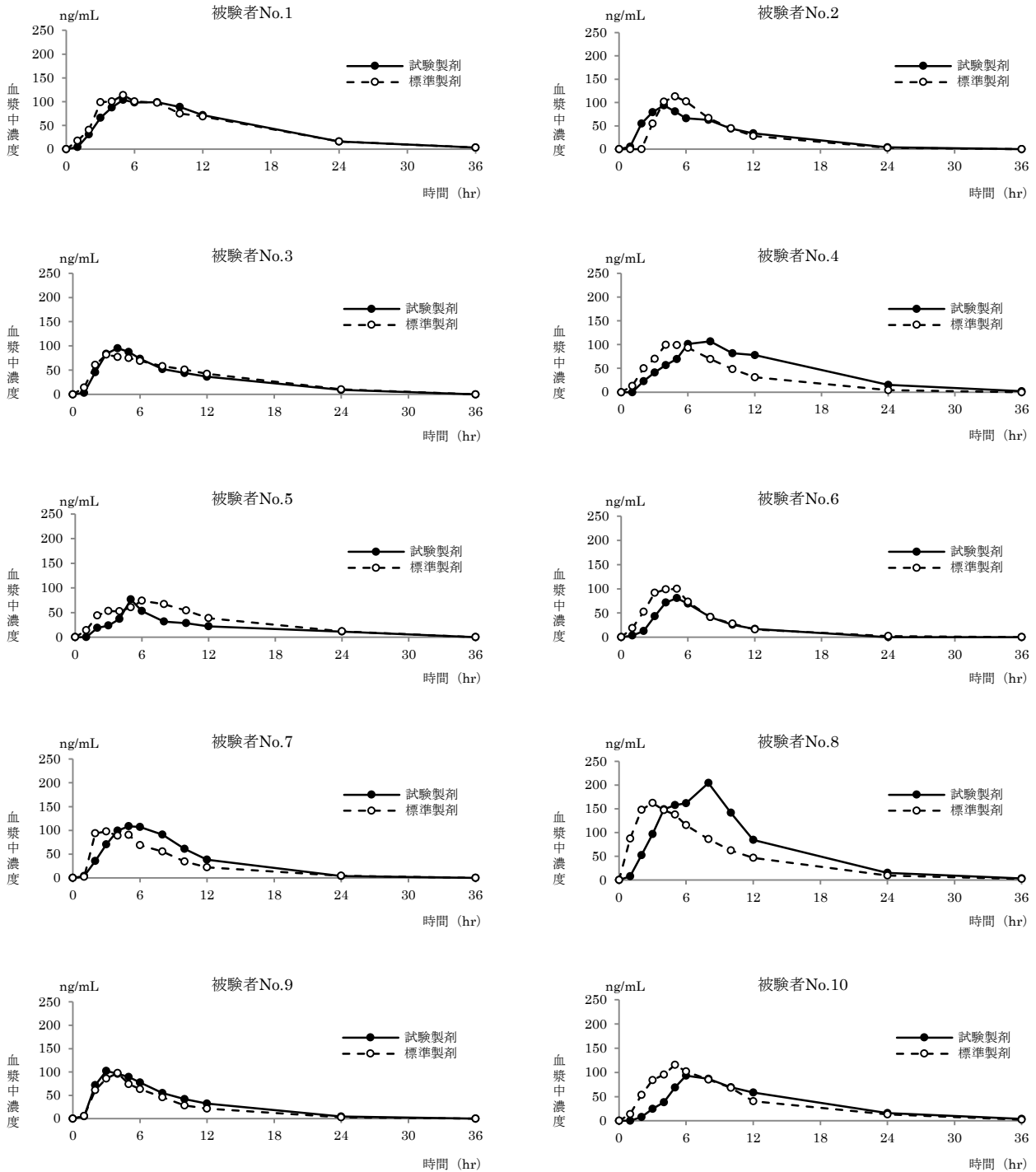


Fig 3 各被験者における血漿中濃度推移 (標準製剤先行群)

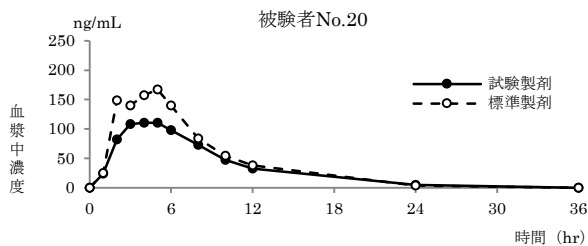
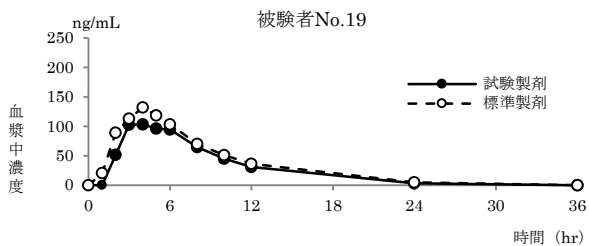
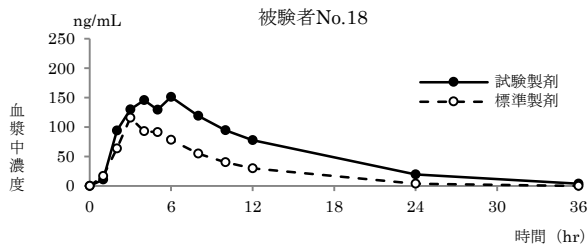
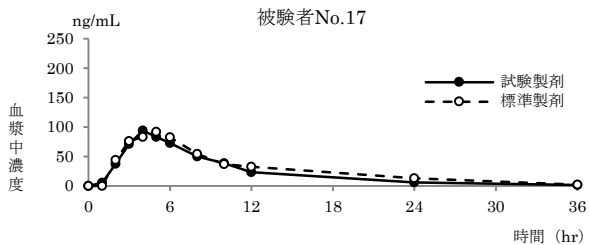
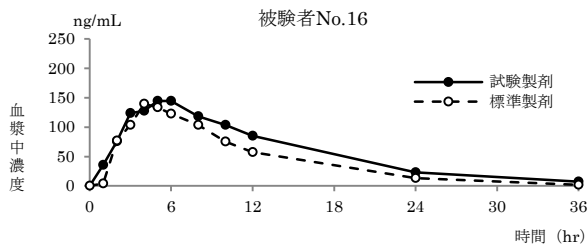
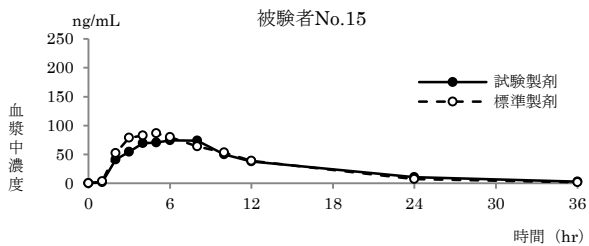
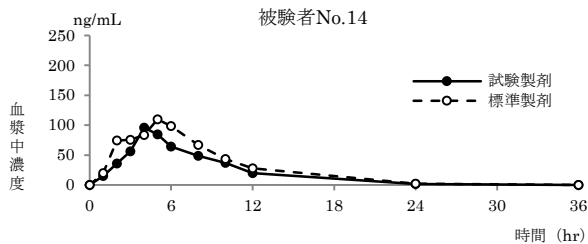
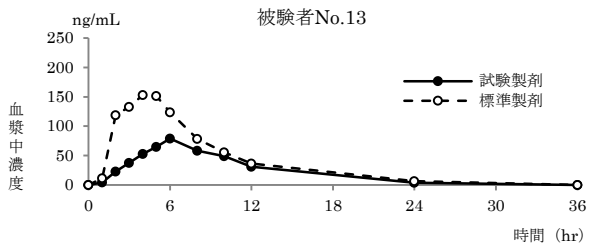
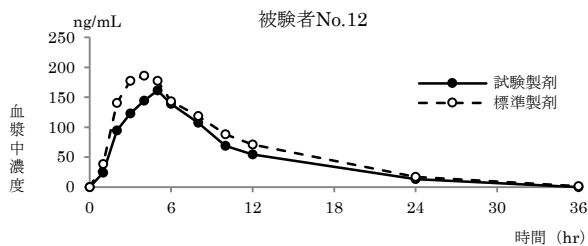
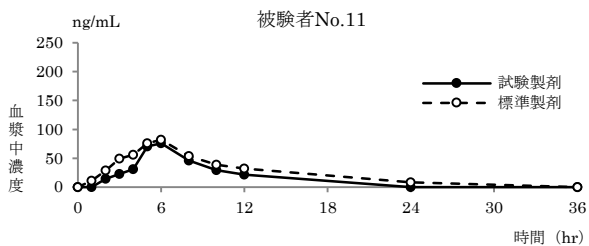


Table 3 カンデサルタン錠 8mg 「TCK」と標準製剤の AUC<sub>t</sub>、C<sub>max</sub>、T<sub>max</sub>および T<sub>1/2</sub>

薬剤名	AUC <sub>t</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
カンデサルタン錠 8mg 「TCK」	1161.42±495.46	107.80±33.24	5.20±1.28	5.15±1.78
標準製剤 (錠剤、8mg)	1154.50±346.46	115.98±31.34	4.40±0.94	4.86±0.99

(平均値±S.D., n=20)

Table 4 分散分析の結果

パラメータ	変動要因	自由度	平方和	平均平方	分散比	p 値
AUC <sub>t</sub>	被験者間変動 群	1	0.007751	0.007751	0.2013	0.6590
	個体間変動	18	0.693129	0.038507	3.9338	0.0028
	被験者内変動					
	薬剤	1	0.002593	0.002593	0.2648	0.6131
	時期	1	0.011358	0.011358	1.1603	0.2956
	個体内変動	18	0.176198	0.009789		
C <sub>max</sub>	被験者間変動 群	1	0.016410	0.016410	0.7399	0.4010
	個体間変動	18	0.399217	0.022179	5.2176	0.0005
	被験者内変動					
	薬剤	1	0.011577	0.011577	2.7235	0.1162
	時期	1	0.009876	0.009876	2.3234	0.1448
	個体内変動	18	0.076514	0.004251		

Table 5 カンデサルタン錠 8mg 「TCK」と標準製剤の対数値の平均値の差の 90%信頼区間

項目	AUC <sub>t</sub>	C <sub>max</sub>
試験製剤と標準製剤の 対数値の平均値の差の 90%信頼区間	log(0.85)~log(1.09)	log(0.85)~log(1.00)

- 1) 後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について：別紙（平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発 0229 第 10 号）
- 2) 江島 昭 他：生物学的同等性の試験方法についての解説．医薬品研究 13：1106-1119，1982
- 3) 江島 昭 他：生物学的同等性の試験方法についての解説—統計解析 その 2—．医薬品研究 13：1267-1271，1982
- 4) 江島 昭 他：生物学的同等性の試験方法についての解説—統計解析 その 3—．医薬品研究 15：123-133，1984