

社内資料

ラベプラゾール Na 錠 20mg 「BMD」  
生物学的同等性に関する資料



株式会社 **バイオメディクス**

品質保証部

## 1) 目的

ラベプラゾール Na 錠 20mg 「BMD」と先発品（以下、標準製剤とする）との2製剤間の生物学的同等性を、血漿中ラベプラゾールナトリウム未変化体の濃度を測定することにより検討した。

## 2) 使用薬剤

試験製剤 : ラベプラゾール Na 錠 20mg 「BMD」 (Lot No. KCO-1)

標準製剤 : 1錠中、ラベプラゾールナトリウム 20mg 含有製剤

## 3) 実施時期

平成 19 年 7 月～平成 22 年 2 月（標準製剤の選定及び試験方法の検討期間を含む）

## 4) 被験者

健康な成人男子 30 名

- ・ 年齢 : 20～35 歳 (平均 24.7 歳)
- ・ 体重 : 52.6～80.8kg (平均 63.7kg)
- ・ BMI : 18.6～24.9 (平均 21.5)

## 5) 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 30 名を無作為に各 15 名の 2 群 (A・B 群) に分け、休薬期間を 3 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 I 期 (単回経口投与)	休薬期間	第 II 期 (単回経口投与)
A 群	15 名	標準製剤 1 錠	3 日間	試験製剤 1 錠
B 群	15 名	試験製剤 1 錠	3 日間	標準製剤 1 錠

## 6) 投与条件及び投与量

試験製剤または標準製剤 1 錠 (ラベプラゾールナトリウムとして 20mg) を前夜より 10 時間以上絶食後、150mL の水にて単回投与する。

## 7) 薬物濃度の測定

- ①採血時点 : 投与前、投与 1、1.5、2、2.5、3、3.5、4、4.5、5、6、8 及び 10 時間後の 13 時点
- ②採血量 : 全血 7mL (血漿として 3mL 以上)
- ③測定 : LC/MS/MS により、血漿中のラベプラゾールナトリウム未変化体濃度を測定

## 8) 評価項目

血漿中のラベプラゾールナトリウム未変化体濃度をもとに、 $AUC_{0-10}$ 、 $C_{max}$  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。

## 9) 試験結果

平均血漿中濃度を示したグラフを図、薬物動態 判定パラメータを表 2 に示した。

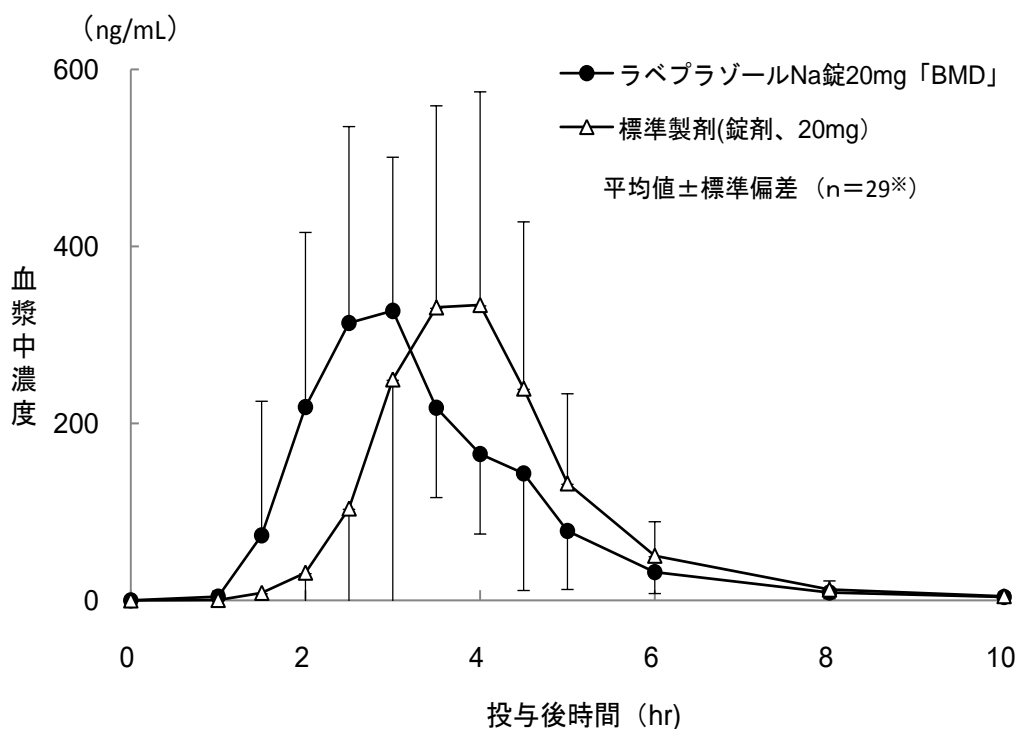


図. 平均血漿濃度推移

表 2. 薬物動態 判定パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-10</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ラベプラゾール Na 錠 20mg 「BMD」	861.9±264.8	501.6±162.5	2.8±0.7	1.0±0.2
標準製剤 (錠剤、20mg)	853.3±310.6	545.6±220.9	3.5±0.7	0.9±0.1

(平均値±標準偏差 n=29\*)

※被験者 1 名において、試験製剤及び標準製剤共に、Tmax が他の被験者より著しく遅い結果が得られ、胃での蠕動運動が著しく弱く薬剤が長時間胃内に滞留していると考えられた。その他の被験者においては同様な遅延が認められず、当該被験者のために、投与後 8 時間付近に多頻度の採血や最終採血時間の延長を実施することは他の被験者の負担の増大及びリスクとなり、人道的観点からも望ましくないと判断し、判定より除外した。

## 10) 結論

AUC<sub>0-10</sub> 及び Cmax の対数変換値の平均値の差の 90%信頼区間は log(0.80)~log(1.25)の範囲内となり、両製剤は AUC<sub>0-10</sub> 及び Cmax において同等であると判断された。

以上の結果より、両製剤は生物学的に同等であると判断された。