2024年5月作成

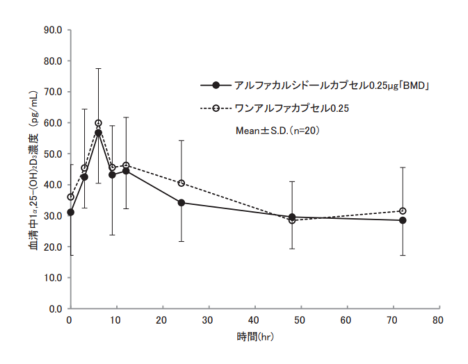
アルファカルシドールカプセル 0.25μg「BMD」 生物学的同等性資料

1) 試験実施方法(血中濃度比較試験)

試	験	製	剤	アルファカルシドールカプセル 0.25μg「BMD」	
標	準	製	剤	ワンアルファカプセル 0.25μg	
	施	方	法	アルファカルシドールカプセル 0.25μg「BMD」とワンアルファカプセル	
				0.25μg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 16 カプセル(アルファカル	
+				シドールとして 4.0µg)を健康な成人男性 20 名に絶食単回経口投与して	
美 				血漿中 1α , 25 - $(OH)_2D_3$ (アルファカルシドールの最終活性型)濃度を測定	
				し、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。	
測	定	時	間	投与前、投与後3時間、6時間、9時間、12時間、24時間、48時間、	
				72 時間	

2) 結果

得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について統計解析を行った結果、log (0.8) $\sim log$ (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。



	判定パラメータ		
	AUC _{0→72} (pg·hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	
アルファカルシドールカプセル 0.25μg「BMD」	2475.4±101.63	64.3 ± 3.13	
ワンアルファカプセル 0.25	2643.9 ± 97.08	66.3 ± 2.90	

(平均値±標準偏差 n=20)

血清中濃度並びに AUC、 C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間の試験条件によって異なる可能性がある。