# 【カンデサルタン錠 8mg「ケミファ」】 生物学的同等性に関する資料

日本ケミファ株式会社

## ● 目的

カンデサルタン錠 8mg「ケミファ」と標準製剤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」に従い試験を実施した。

# ● 使用製剤

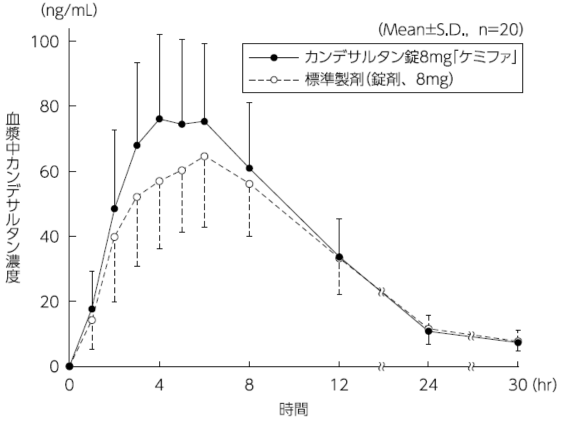
試験製剤:カンデサルタン錠8mg「ケミファ」

標準製剤:ブロプレス錠8mg

#### ● 試験方法

カンデサルタン錠 8mg「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 8mg)健康成人男子に絶食単回経口投与(n=20)して血漿中カンデサルタン濃度を測定した。

## ● 結果



	判定パラメータ		参考パラメータ	
製剤名	AUC <sub>0→30</sub> (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$egin{array}{c}  ext{t}_{1/2} \  ext{(hr)} \end{array}$
	(lig lii/liii/)	(IIg/IIIL/	(111)	(1117)
カンデサルタン錠 8mg「ケミファ」	969.1±288.7	81.16±26.12	4.8±1.2	7.71±1.95
標準製剤 (錠剤、8mg)	881.8±218.4	71.58±21.87	5.6±1.8	8.73±2.83

 $(Mean\pm S.D., n=20)$ 

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

# ● 結論

得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $log(0.80) \sim log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

日本ケミファ式会社:生物学的同等性に関する資料(社内資料) 2014年9月作成