

メトプロロール酒石酸塩錠20mg「サワイ」

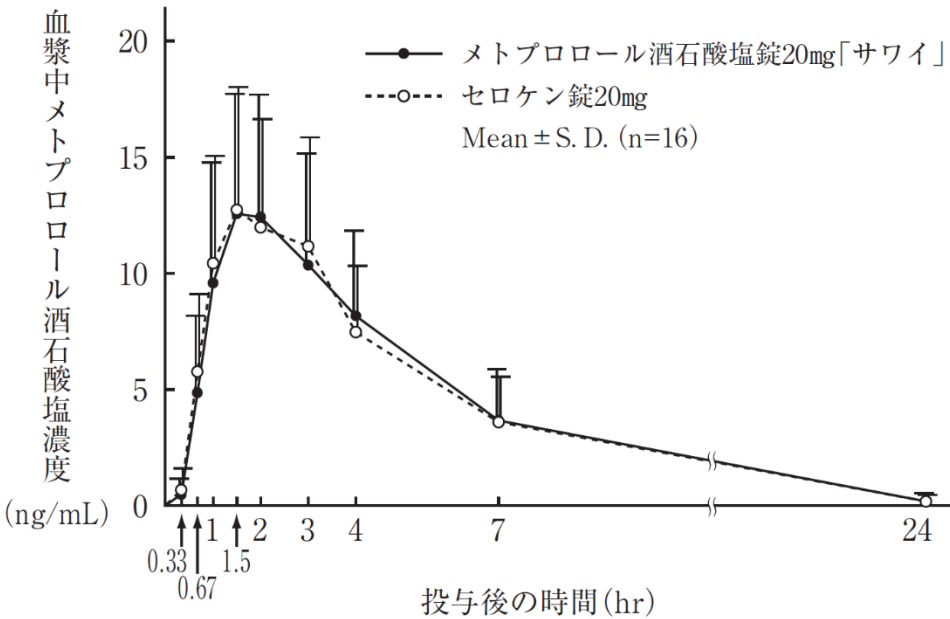
通知等	「医薬品の製造又は輸入の承認申請に際し添付すべき資料の取扱等について」：昭和55年 5 月30日 薬審第718号
採血時点	0、0.33、0.67、1、1.5、2、3、4、7、24hr
休薬期間	2 週間
測定方法	高速液体クロマトグラフィー
試験製剤	メトプロロール酒石酸塩錠20mg「サワイ」
標準製剤	セロケン錠20mg

メトプロロール酒石酸塩錠20mg「サワイ」とセロケン錠20mgを健康成人男子にそれぞれ 1 錠（メトプロロール酒石酸塩として20mg）空腹時単回経口投与（クロスオーバー法）し、血漿中メトプロロール酒石酸塩濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC_t、C_{max}）について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。

各製剤 1 錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-24hr} (ng・hr/mL)
メトプロロール酒石酸塩錠 20mg「サワイ」	13.5±5.8	1.7±0.6	3.0±1.2	86.5±43.2
セロケン錠20mg	14.5±4.9	1.8±0.7	3.2±1.4	85.7±35.4

(Mean±S.D.)



血漿中濃度ならびにAUC_t、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。