

# カンデサルタンOD錠2mg/4mg/8mg「サワイ」

● 血中濃度比較試験

通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」： 平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号 「剤形が異なる製剤の追加のための生物学的同等性試験ガイドライン」： 平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号
採血時点	0、1、2、3、4、5、6、7、8、12、24、30hr
休薬期間	7日間
測定方法	LC/MS法
試験製剤	カンデサルタンOD錠4mg「サワイ」
標準製剤	ブロプレス錠4

カンデサルタンOD錠4mg「サワイ」(水なし又は水で服用)と標準製剤[普通錠](水で服用)を健康成人男子にそれぞれ1錠(カンデサルタン シレキセチルとして4mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中カンデサルタン濃度を測定した。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。(カンデサルタンOD錠2mg/8mg「サワイ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日付 薬食審査発0229号第10号)」に基づき、カンデサルタンOD錠4mg「サワイ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。)

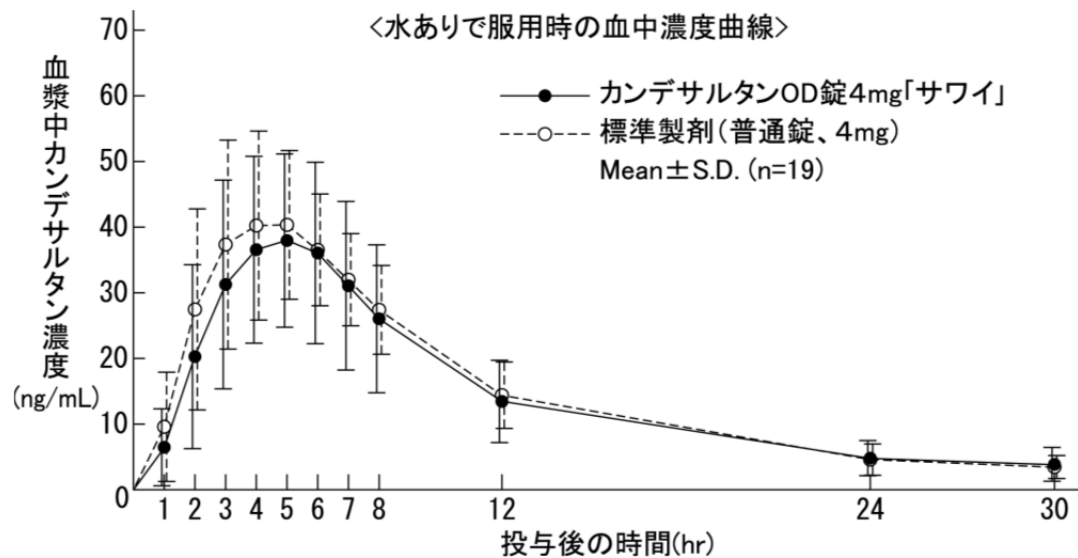
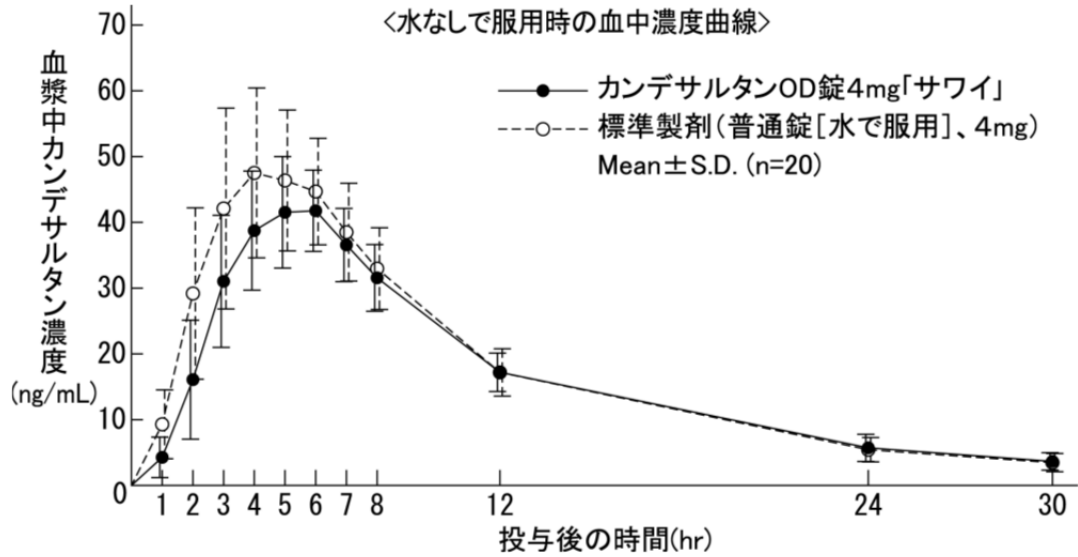
各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>t</sub> (ng・hr/mL)
※ 水なし	カンデサルタンOD錠4mg「サワイ」	44.4 ± 7.6	5.3 ± 0.9	7.9 ± 1.6	488.8 ± 59.6
	標準製剤 (普通錠、4mg)	50.4 ± 11.9	4.7 ± 1.1	7.5 ± 1.3	536.7 ± 110.9
水あり	カンデサルタンOD錠4mg「サワイ」	42.4 ± 14.0	4.6 ± 1.1	8.6 ± 2.9	426.7 ± 160.4
	標準製剤 (普通錠、4mg)	43.7 ± 12.4	4.6 ± 1.1	7.6 ± 1.5	458.9 ± 139.5

※標準製剤は水で服用

(Mean ± S.D.)

# カンデサルタンOD錠2mg/4mg/8mg「サワイ」



		対数値の平均値の差	対数値の平均値の差の90%信頼区間
水なし	AUC <sub>t</sub>	log (0.92)	log (0.86) ~ log (0.99)
	Cmax	log (0.89)	log (0.80) ~ log (1.00)
水あり	AUC <sub>t</sub>	log (0.91)	log (0.83) ~ log (1.00)
	Cmax	log (0.95)	log (0.85) ~ log (1.07)

血漿中濃度ならびに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。