

# クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「サワイ」

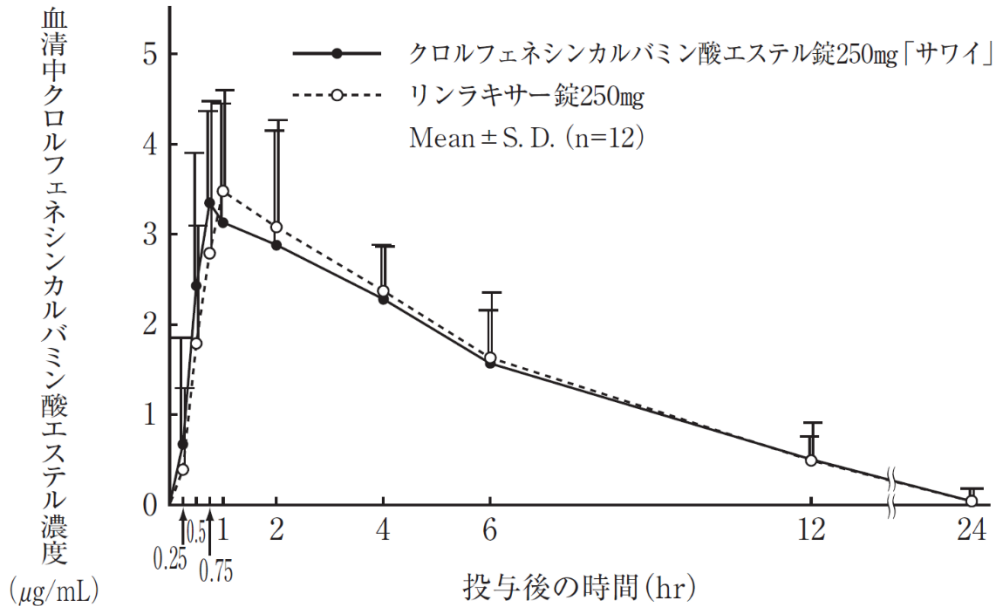
通知等	「医薬品の製造又は輸入の承認申請に際し添付すべき資料の取扱等について」：昭和55年5月30日 薬審第718号
採血時点	0、0.25、0.5、0.75、1、2、4、6、12、24hr
休薬期間	7日間
測定方法	ガスクロマトグラフィー
試験製剤	クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「サワイ」
標準製剤	リンラキサー錠250mg

クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「サワイ」とリンラキサー錠250mgを健康成人男子にそれぞれ1錠（クロルフェネシンカルバミン酸エステルとして250mg）空腹時単回経口投与（クロスオーバー法）し、血清中クロルフェネシンカルバミン酸エステル濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC<sub>t</sub>、C<sub>max</sub>）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 <sub>max</sub> ( $\mu\text{g/mL}$ )	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-24hr</sub> ( $\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}$ )
クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠250mg「サワイ」	3.6 ± 1.2	1.2 ± 1.0	3.9 ± 1.2	23.5 ± 8.7
リンラキサー錠250mg	3.8 ± 1.2	1.1 ± 0.4	3.7 ± 1.2	23.9 ± 9.8

(Mean ± S.D.)



血清中濃度ならびにAUC<sub>t</sub>、C<sub>max</sub>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。