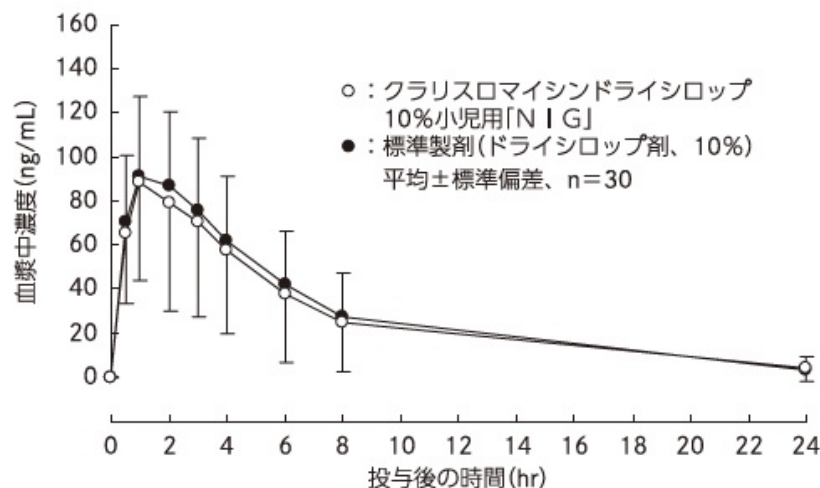


生物学的同等性試験

クラリスロマイシンドライシロップ 10%小児用「NIG」

クラリスロマイシンドライシロップ 10%小児用「NIG」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 0.5g [クラリスロマイシンとして 50mg (力価)] 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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。(対象適用外)



薬物動態パラメータ (平均±標準偏差、n=30)

	投与量* [mg(力価)]	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
クラリスロマイシンドライシロップ10%小児用「NIG」	50	665.5 ±483.8	94.4 ±48.8	1.2 ±0.6	5.47 ±1.67
標準製剤 (ドライシロップ剤、10%)	50	716.1 ±390.9	99.7 ±36.8	1.5 ±0.8	4.74 ±0.99

*クラリスロマイシンとしての投与量

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。