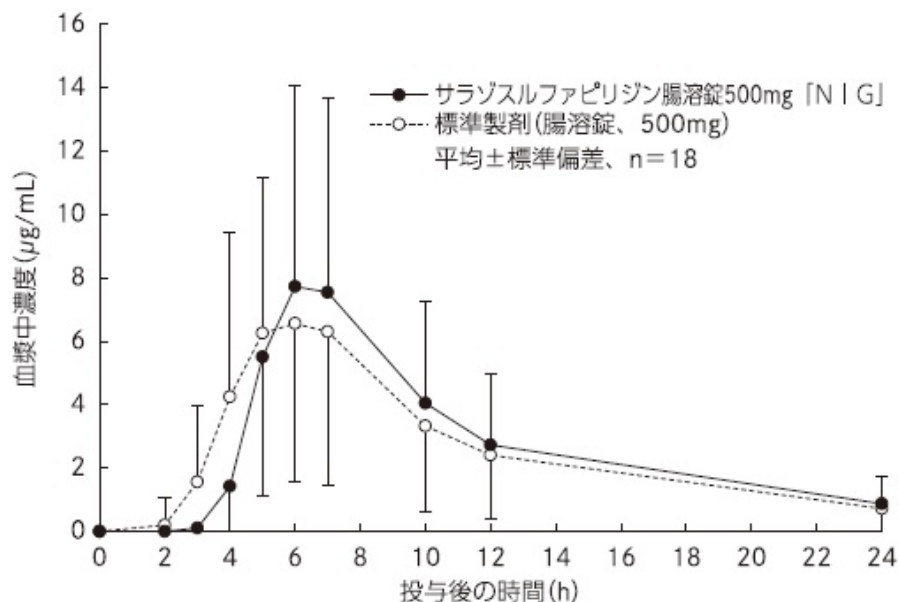


## 生物学的同等性試験

### サラゾスルファピリジン腸溶錠 500mg 「NIG」

サラゾスルファピリジン腸溶錠 500mg 「NIG」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（サラゾスルファピリジンとして 500mg）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。



薬物動態パラメータ (平均±標準偏差、n=18)

	投与量 (mg)	AUC <sub>0-24</sub> ( $\mu\text{g} \cdot \text{h}/\text{mL}$ )	Cmax ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )	Tmax (h)	T <sub>1/2</sub> (h)
サラゾスルファピリジン 腸溶錠500mg[NIG]	500	64.5 ±50.4	8.3±6.1	6.1 ±1.3	6.2 ±2.1
標準製剤 (腸溶錠、500mg)	500	61.0 ±49.0	7.8±5.6	5.5 ±1.2	6.1 ±2.3

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。