

동아가스터 정(파모티딘 20 mg)에 대한 베스티딘 정의 생물학적동등성

박창훈** · 정선경** · 최미희** · 김호현*,**, 이예리*,**, 이희주*,**,† · 이경률*,**

*서울의과학연구소, **바이오코아주식회사

(2004년 9월 17일 접수 · 2004년 10월 18일 승인)

Bioequivalence of BestidineTM Tablet to Dong-A GasterTM Tablet (Famotidine 20 mg)

Chang Hun Park**, Sun Koun Joung**, Mee Hee Choi**, Hohyun Kim*,**, Ye-Rie Lee*,**, Hee Joo Lee*,**,† and Kyung Ryul Lee*,**

*Department of Pharmacokinetics, Seoul Medical Science Institute,
Seoul Clinical Laboratories, Seoul 140-809, Korea

**Department of Drug Development Service, BioCore Co., Ltd., Seoul 137-130, Korea

(Received September 17, 2004 · Accepted October 18, 2004)

ABSTRACT—A bioequivalence study of BestidineTM tablets (Choong Wae Pharma. Corp., Korea) to Dong-A GasterTM (Dong-A Pharmaceutical Co., Ltd., Korea) tablets was conducted according to the guidelines of Korea Food and Drug Administration (KFDA). Twenty four healthy male Korean volunteers received each medicine at the famotidine dose of 40 mg in a 2×2 crossover study. There was a one-week wash out period between the doses. Plasma concentrations of famotidine were monitored by a high-performance liquid chromatography for over a period of 12 hours after the administration. AUC_t (the area under the plasma concentration-time curve from time zero to 12 hr) was calculated by the linear trapezoidal rule method. C_{max} (maximum plasma drug concentration) and T_{max} (time to reach C_{max}) were compiled from the plasma concentration-time data. Analysis of variance was carried out using logarithmically transformed AUC_t and C_{max}. No significant sequence effect was found for all of the bioavailability parameters indicating that the crossover design was properly performed. The 90% confidence intervals of the AUC_t ratio and the C_{max} ratio for BestidineTM/GasterTM were log 0.90–log 1.06 and log 0.98–log 1.20, respectively. These values were within the acceptable bioequivalence intervals of 0.80–1.25. Thus, our study demonstrated the bioequivalence of BestidineTM and GasterTM with respect to the rate and extent of absorption.

Keywords—Famotidine, GasterTM, BestidineTM, Bioequivalence, HPLC

파모티딘(Famotidine; 3-[[2-[(Aminoinomethyl)amino]-4-thiazolyl]methyl]thio]-N-(aminosulfonyl) propanimidamide)은 위벽세포의 H₂ 수용체에 대한 히스타민의 작용을 상경적으로 억제함으로써 위산분비를 감소시키는 H₂-수용체 저해제로서, 위 십이지장궤양, 상부소화관 출혈, 역류성 식도염 등의 치료에 사용된다. 40 mg 투여시 소화성 궤양의 증상 개선 및 치유에 있어서 라니티딘 150 mg 또는 시메티딘 200 mg와 동일한 효과를 나타낸다. 경구 투여시 1시간 이내에 효과가 나타나 1~3시간에 최대 효과에 이르고 정맥투여시는 30분만에 최대효과를 나타낸다. 투여 경로에 관계없이 1회 투여로 10~12시간 효과가 지속된다. 시메티딘과는 달리 cytochrome P-450 산화효소계에 의한 약물 대사에 영향을

미치지 않아 약물 상호작용이 거의 없는 것으로 알려져 있다. 파모티딘은 경구투여시 생체 이용률이 20~66% 정도이며, 혈장 단백과의 결합률은 낮고 주로 미변화체로 신배설된다. 파모티딘 40 mg을 건강한 성인에게 경구투여하였을 때 C_{max}는 103.5±38.5 ng/ml, T_{max}는 2.30±1.10 시간, 혈장 중 소실반감기는 2.5~4 시간으로 보고되어 있다.^{1,3)}

국내의 파모티딘 제제는 (주)동아제약의 “동아가스터 정”이 최초로 발매되었으며, 또한 (주)중외제약의 “베스티딘 정”을 비롯한 다수의 제제가 사용되고 있는데, 처방된 파모티딘 제제를 성분, 함량 및 제형이 동일한 다른 제제로 대체하여 조제하기 위해서는 약사법 제 23조의 2에 근거, 식품의약품 안전청이 고시한 생물학적동등성시험기준³⁾에 따라 생체이용률 시험을 실시하여 대조약과 생물학적으로 동등하다는 것 이 입증되어야 한다.

따라서 이 연구에서는 (주)중외제약의 “베스티딘 정”(파모

[†]본 논문에 관한 문의는 이 저자에게로
Tel : 02)3461-0542, E-mail : hjlee@bio-core.com

티딘 20 mg)이 (주)동아제약의 “동아가스터 정”(파모티딘 20 mg)과 생체이용률에 있어서 통계학적으로 동등하다는 것을 입증하기 위해서 생물학적동등성시험기준³⁾에 따라 건강한 성인 남성 지원자 24명에게 2정(파모티딘 40 mg)씩을 경구투여 한 후, 각 피험자들의 혈중 약물농도 데이터로부터 구한 혈중 약물농도-시간곡선하 면적(AUC)과 최고 혈중 농도(C_{max}) 등의 생체이용률 파라미터에 대해 통계학적으로 고찰하여 두 제제간의 생물학적 동등성을 평가하였다. 이 시험은 식품의약품안전청으로부터 시험계획서의 승인을 받은 후 시험계획서에 따라 수행되었다.

실험 방법

시약 및 기기

시험약으로 (주)중외제약의 “베스티딘 정”(제조번호: ASK1AJ, 사용기한: 2003. 8. 8), 대조약으로 (주)동아제약의 “동아가스터 정”(제조번호: 1995, 사용기한: 2004. 10. 10)을 사용하였다.

파모티딘의 혈중 농도 분석 시험에 사용된 시약들로 파모티딘과 내부 표준물질 라니티딘 표준품은 Sigma사(St. Louis, MO, 미국)에서 구입하였다. 이동상으로 사용된 아세토니트릴은 Fisher Scientific사(Springfield, NJ, 미국)의 HPLC급 시약을 구입하여 사용하였으며 기타 시약들은 특급 및 1급 시약들을 사용하였다. 고체상 추출용 카트리지는 Waters사(Milford, MA, 미국)의 Oasis HLB Extraction Plate (30 mg, Part NO. WAT058951)를 사용하였다.

비교용출시험에서는 용출기(DST-600A, 화인기기, 안양, 한국)와 자외부 분광광도계(V-530, Jasco, 일본)를 사용하였다. 또한 약물분석기기로는 컬럼 오븐이 부착되어 있는 HPLC용 펌프(1525 binary pump, Waters), UV 검출기(Dual λ Absorbance detector, Waters), 자동주입기(717 plus autosampler, Waters) 및 탈기장치(In-line degasser AF, Waters)를 사용하였고, 컬럼은 Security C₁₈ guard cartridge (40.0 mm, 1.×3.0 mm, i.d., Phenomenex, Torrance, CA, USA)를 장착한 Luna C₁₈(150 mm, 1.×4.6 mm, i.d., 5 μm, Phenomenex, USA)를, 데이터 처리장치로는 Waters사의 Breeze 3.2를 사용하였다.

비교용출시험

“동아가스터 정”과 “베스티딘 정”的 비교용출시험을 생물학적동등성시험 대상 생산로트에 대하여 수행하였다. 대조약과 시험약을 각각 6정씩 취하여 대한약전 용출시험법 중 제2법(폐들법)에 따라 시험하였고 시험액으로는 인산이수소칼륨

0.1 M(pH 4.5) 900 ml를 사용하였다. 37±0.5°C에서 50 rpm으로 시험하여 용출 개시 5, 10, 15 및 30분에 용출액을 채취하고 0.45 μm 멤브레인 필터로 여과시킨 다음 자외부파장 265 nm에서 흡광도를 측정하여 용출률을 계산하였다.

피험자 선정

피험자는 생물학적동등성시험 지원자 모집 공고를 통하여, 19~55세의 건강한 성인 남성으로서 과거에 소화기계, 간장, 신장, 심혈관계, 종추신경계, 내분비계 및 혈액 질환의 병력이 없고 현재 타 약물을 복용하고 있지 않은 지원자를 모집 공고하고 지원자 29명을 모집하였다.

지원자 29명에 대한 건강진단은 서울시 종로구 인사동 194-4번지 소재 의료법인 하나로의료재단 하나로의원에서 실시하였다. 지원자들은 전문의의 문진과 내과적인 진찰을 받고 임상병리검사를 실시하였으며 이를 중 피험자 선정기준 및 제외기준에 따라 선정기준에 모두 적합하고 제외기준에 해당되지 않는 자로서 건강한 사람으로 판정된 24명을 피험자로 선정하였다. 본 시험의 피험자로 최종 선정된 사람들은 평균체중 67.8 kg, 평균연령 22.8세로, 24명 모두 남성이었다.

본 시험에 참여하는 지원자는 피험자에 대한 생물학적동등성시험 설명서에 의거한 설명회를 통하여 이 시험의 목적, 시험약의 특성, 시험내용, 주의사항 및 보상 내용에 대한 설명과 질의 응답을 거쳐 시험내용에 대해 충분히 숙지한 후 자발적인 의사에 따라 서면동의절차를 거쳐 본 시험에 참가하였다.

피험자 관리

모든 피험자에게는 시험 전 10일 이내 및 시험기간 중에는 음주나 다른 약물의 복용을 금하였다. 시험 전일 오후 7시경에 피험자 전원을 소집하여 동일한 저녁 식사를 제공한 후 식사 종료 시점인 8시 이후부터 익일 투약 후 4시간 까지는 금식하도록 하였으며 운동, 식사, 흡연, 음주 및 xanthine계 음료 등을 제한 관리하였다. 총 24명의 피험자들을 무작위 배열하여 2×2 교차 시험에 의한 군별 투여계획에 따라 임의로 2군으로 나눈 후 시험내용과 주의사항을 다시 한번 주지시키고, 밤 10시 경에 취침하도록 하였다. 시험 당일 의료법인 하나로의료재단 하나로의원에 오전 7시경에 도착하여 시험 준비에 착수하였다. 투약 후 4시간까지는 일체의 음식(식수 포함)을 먹지 못하게 하였고 피험자들은 4시간째 채혈이 끝난 시점에서 동일한 식사를 하였고, 10시간째 채혈이 끝난 시점에 다시 동일한 식사를 하였다. 이 때 투약 후부터 12시간 채혈 시까지 병원 내에서 TV시청, 독서 등을 하게 하였고 과격한 운동, 수면, 눕는 자세는 금지

시켰다. 12시간째 마지막 채혈을 마친 뒤 일주일 후 피험자들에게 2기 시험을 완료할 때까지 술이나 약물 복용을 일체 금지한다는 주의사항을 다시 한 번 주지시킨 후 귀가시켰다. 시험 전과정을 통하여 피험자 개개인의 상태를 관찰하여 증례기록서에 기록하였으며, 채혈이 끝난 후에는 담당의사에 의해 혈압, 맥박, 기타 이상 유무를 확인하였고 피험자 전원에게서 이상이 없음을 확인하였다.

약물투약 및 혈액 채취

2×2 라틴 방계법에 따른 교차 시험법으로 투약계획을 세우고 24명의 피험자를 군당 12명씩 임의로 1, 2의 2군으로 분류한 후 제 1기 제 1군에는 대조약인 (주)동아제약의 “동아가스터 정”을, 제 2군에는 시험약으로 (주)중외제약의 “베스티딘 정”을 투여하였고, 제 2기에는 그 반대로 투여하였다. 피험자에 대한 투약은 오전 8시부터 대조약과 시험약 각 2정(파모티딘 40 mg)을 물 240 mL와 함께 단회 경구투여하였다. 보고되어 있는 파모티딘의 혈중 소실반감기인 2.5~4 시간을 토대로 식품의약품안전청 고시 제2002-60호 18조 2항에 따라 채혈시간은 반감기의 3배 이상인 12시간 동안으로 하였고 채혈횟수는 약물투약 직전과 투약 후 30분, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 6, 8, 10 및 12시간의 총 12시점에서 실시하였다. 휴약기간은 투여된 약물이 완전히 체외로 배설될 수 있는 충분한 기간(투약 후 부터 유효성분 반감기의 최소한 5 배 이상)으로 1주일로 하여 교차 시험을 행하였다.

투약 및 채혈은 의료법인 하나로의료재단 하나로의원(서울)에서 시험담당자인 전문의의 감독하에 실시하였다. 피험자들의 상완 정맥부위에 22 gauge heparin-locked I.V. 카테터(녹십자 의료공업, 한국)를 설치하고 공혈액을 채혈한 다음 2분 간격으로 대조약 및 시험약을 투여하였다. 채혈 시 I.V. 카테터 중에 남아 있는 혜파린 처리 생리식염수를 완전히 제거하기 위해 매번 약 1 mL의 혈액을 취하여 버린 다음 약 7 mL의 혈액을 heparinized vacutainer에 채취하고, 다시 I.V. 카테터 안에 잔류하는 혈액의 응고를 방지하기 위하여 주사용 혜파린을 넣은 주사용 생리식염수 0.5 mL를 주입하였다. 채혈된 혈액의 응고를 방지하고 혈구의 파괴를 막기 위해 vacutainer를 천천히 흔들어 섞고 잠시 냉장한 다음 3,000 rpm에서 10분간 원심분리하였다. 다음 혈장만을 취하여 polypropylene 시험관에 옮겨 담고 영하 70°C에서 분석 시까지 보관하였다. 채혈 장소는 일반인들의 출입을 제한하였고, 채혈 기구는 완전히 멸균된 1회용 기구를 사용하였다.

혈장 중 파모티딘의 정량

혈장 중 파모티딘 함량은 이미 보고된 파모티딘의 분석법⁴⁾

을 참고하여 검체를 처리한 후 HPLC/UV를 이용하여 정량 분석하였으며 분석법에 대한 검증을 행한 후 시료를 분석하였다. UV 검출기는 267 nm로 하였고, 이동상으로는 40 mM triethylamine, 2 mM 1-octanesulfonic acid, 25 mM potassium phosphate에 ortho-phosphoric acid로 pH를 3.0으로 만든 완충액과 acetonitrile 혼액(86:14(v/v))을 사용하였으며 유속은 1.0 mL/min, 주입량은 90 μL로 하여 전처리된 혈장시료를 정량하였다. 검량선 작성을 위하여 파모티딘 표준품을 탈이온수에 녹여 농도를 파모티딘으로서 1,000 μg/mL가 되도록 제조한 후 4°C에서 보관시키고, 이 용액을 냉동 보관하였던 공혈장으로 희석하여 파모티딘의 혈장 중 농도가 각각 10, 20, 50, 100, 200 및 500 ng/mL가 되도록 표준 혈장을 만들었다. 또한 내부 표준물질인 라니티딘은 메탄올에 녹여 1,000 μg/mL가 되도록 한 후 탈이온수로 200배 희석하여 5 μg/mL가 되도록 제조하였다. 각각의 표준혈장 1 mL 와 내부표준물질 라니티딘(5 μg/mL) 100 μL를 시험관에 넣고 이 액을 Oasis HLB 고체상 추출 카트리지에 주입한 후 5% 메탄올 1 mL를 흘려 분석에 방해가 되는 물질을 제거하였다. 카트리지에 메탄올 2 mL를 흘려서 파모티딘과 내부표준물질을 추출한 다음 이 추출액을 시험관에 옮겨 질소기류 하에 증발 건조시키고, 여기에 물 200 μL를 가하여 잘 섞은 후 이 중 90 μL를 취하여 HPLC column에 주입하였다. 여기에서 얻은 내부표준물질의 피이크 면적에 대한 파모티딘의 피이크 면적비를 가지고 검량선을 작성하였다. 하루에 실험을 5번 시행하여 일내 재현성을 구하고 5일간 실험을 행하여 일간 재현성을 구하였다.

피험자로부터 각 시간별로 채취하여 보관하였던 혈장 시료를 실온에 방치하여 녹인 다음 0.5분간 진탕하고 이 혈장 시료 1.0 mL를 취하여 표준혈장과 동일한 방법으로 전처리한 후 HPLC에 주입하고 검량선으로부터 각 시료의 농도를 정량하였다.

생체이용률 파라미터의 산출 및 통계처리

생체이용률 파라미터는 생체이용률 파라미터 계산 프로그램인 BA Calc 20025)를 이용하여 구하였다. 각 피험자의 혈중농도-시간곡선하 면적(AUC)값은 약물투여 후 12시간까지의 각 피험자의 혈장 중 약물농도-시간 곡선들로부터 사다리꼴 공식에 의해 구하였다. 최고 혈중 농도(C_{max})는 각 피험자의 혈장 중 약물농도-시간 곡선으로부터 가장 높은 혈장 중 농도를 읽은 값을 사용하였으며, T_{max}는 각 피험자의 혈장 중 약물농도-시간 곡선으로부터 최고 혈장 중 약물농도에 도달하는 시간을 읽은 값을 사용하였다.

생물학적동등성시험기준³⁾에 따라 시험약과 대조약간의 생

물학적 동등성 평가를 위한 비교항목은 AUC_t와 C_{max}로 하였다. 생물학적동등성시험 통계처리용 프로그램인 K-BE Test 20025)를 이용하여 각 파라미터들을 로그변환한 값에 대하여 유의수준 (α)=0.05에서 분산분석을 실시하여 군간 순서 효과를 검증하였고 대조약과 시험약의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간을 구하였다.

생물학적 동등성 평가

“동아가스터 정”에 대한 “베스티딘 정”의 생물학적 동등성 여부는 식품의약품안전청이 고시한 생물학적동등성시험 기준³⁾에 따라 AUC_t, C_{max} 및 T_{max} 등을 비교 평가하였다.

결과 및 고찰

비교용출시험

생물학적동등성시험을 실시하기에 앞서 대조약과 시험약의 비교용출시험을 행하여 두 약이 생물학적으로 동등할 것인지를 추정하고자 하였다. 이는 동일 성분을 동일 량 함유하는 제제라고 하더라도 원료, 부형제 및 제조공정 등에 따라 용출의 양상이 다르게 나타날 수 있으므로 시험약과 대조약의 *in vitro* 용출특성을 비교하기 위하여 용출시험을 행하였다. 대한약전의 용출시험법 제 2법인 패

들법에 따라 pH 4.5 시험액에서 시험한 결과 초기 용출률은 시험약과 대조약의 제형차(각각 필름코팅정과 당의정)로 인하여 차이를 나타냈으나, 시험개시 30분 후에는 모두 85% 이상 용출되었다(Figure 1).

혈장 중 파모티딘의 정량

상기의 시험방법과 같이 검체를 처리하여 HPLC로 분석하였을 때 얻어진 크로마토그램은 Figure 2와 같았으며, 파모티딘 피크의 유지시간은 약 7.7분, 내부표준물질(라니티딘) 피크의 유지시간은 약 6.5분이었고, 분석조건에서 각 물질의 분리상태는 양호하였다. 정량한계는 ICH guideline에 준하여 신호대 잡음비(S/N ratio)를 10으로 하고 정밀성이 20% 이하이고, 정확성이 80~120%인 조건을 만족하는 농도로 하여 10 ng/ml로 정하였다. 혈장 시료로부터 구한 파모티딘의 검량선의 계산식은 피크 면적비 (y)=0.00362×파모티딘의 농도(x)-0.0397(r=0.999)로 10~500 ng/ml 범위에서 양호한 직선성을 나타내었다. 또한, 10, 50, 100 및 500 ng/ml 4가지 농도의 파모티딘 표준혈장을 분석하였을 때 본 분석방법의 정밀성 C.V.%는 일내 정밀성이 8.05% 이하, 일간 정밀성은 17.54% 이하, 정확성은 103.05~116.27%이었다(Table I).

이로부터 혈장 중 파모티딘에 대한 상기의 HPLC 분석법은 인체에 대한 생체이용률 시험에 이용될 수 있는 충분한

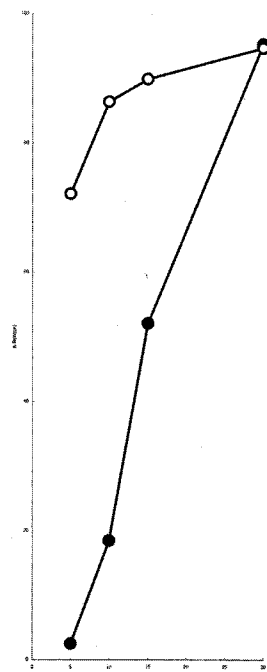


Figure 1-Dissolution profiles of famotidine from Dong-A Gaster™ (●) and Bestidine™ (○) tablets in pH 4.5 dissolution media (n=6, mean±S.D.).

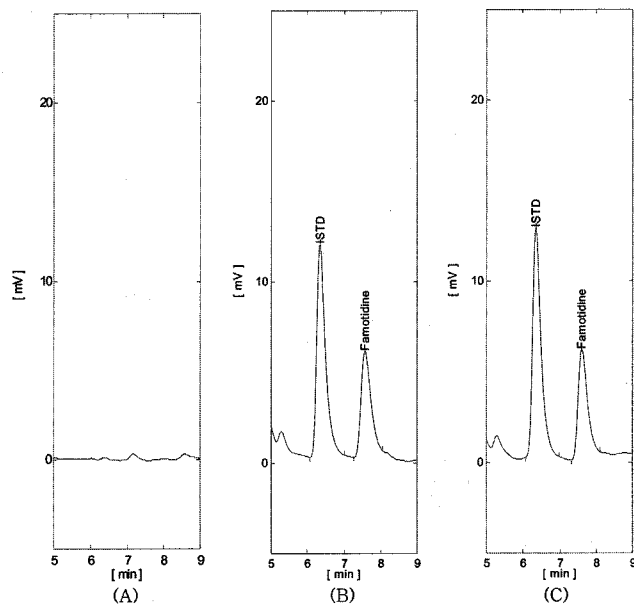


Figure 2-Chromatograms of (A) blank human plasma, (B) blank human plasma spiked with famotidine and internal standard (IS, ranitidine 5 μ g/ml) and (C) plasma sample at 8 hr after oral administration of 40 mg famotidine tablets (The plasma concentration of famotidine correspond to 44.4 ng/ml).

Table I—Precision and Accuracy Data for the HPLC Analysis of Famotidine in Human Plasma

Concentration (ng/ml)	Precision (Coefficient of Variation: %)		Accuracy % (n=5)
	Intra-day (n=5)	Inter-day (n=5)	
10 (LOQ)	7.29	17.54	116.27
50 (low)	8.05	13.38	103.05
100 (medium)	1.72	9.71	106.56
500 (high)	1.72	3.53	109.36

LOQ: Limit of quantitation

감도, 특이성, 직선성, 정확성 및 정밀성을 갖고 있음을 알 수 있었다.

혈장 중 파모티딘의 농도 추이 및 생체이용률 파라미터 산출

피험자 24명에게 대조약 및 시험약을 경구투여 한 후 두

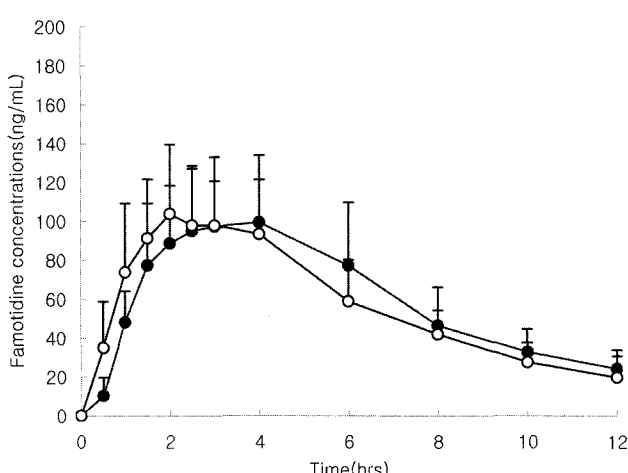


Figure 3—Mean (± S.D., n=24) plasma concentration-time curves of famotidine following oral administration of Dong-A Gaster™ (●) and Bestidine™ (○) tablets at the famotidine dose of 40 mg.

Table II—Bioavailability Parameters for Each Volunteer Obtained after Oral Administration of Dong-A Gaster™ and Bestidine™ Tablets at the Famotidine Dose 40 mg

Volunteer	Gaster™ Tablet					Bestidine™ Tablet				
	AUC _t (ng · hr/ml)	Log AUC _t	C _{max} (ng/ml)	Log C _{max}	T _{max} (hr)	AUC _t (ng · hr/ml)	Log AUC _t	C _{max} (ng/ml)	Log C _{max}	T _{max} (hr)
A-1	564.64	6.34	84.6	4.44	3	410.78	6.02	62.1	4.13	1.5
A-2	492.71	6.20	70.3	4.25	2.5	711.65	6.57	113.9	4.74	2
A-3	814.98	6.70	125.7	4.83	3	658.73	6.49	167.2	5.12	2
A-4	840.27	6.73	135.7	4.91	3	975.23	6.88	162.5	5.09	2
A-5	549.23	6.31	77.7	4.35	4	487.91	6.19	85.1	4.44	3
A-6	452.32	6.11	74.6	4.31	3	666.84	6.50	145.4	4.98	1
A-7	414.72	6.03	80.2	4.38	3	585.74	6.37	90.8	4.51	2
A-8	507.19	6.23	88.6	4.48	3	540.23	6.29	94.4	4.55	3
A-9	770.27	6.65	127.4	4.85	4	665.18	6.50	151.8	5.02	1
A-10	744.50	6.61	123.4	4.82	1.5	810.63	6.70	124.2	4.82	1.5
A-11	817.56	6.71	148.1	5.00	1.5	702.38	6.55	132.7	4.89	2
A-12	850.72	6.75	123.0	4.81	3	702.45	6.55	102.4	4.63	3
B-1	343.44	5.84	61.5	4.12	2.5	385.71	5.96	86.0	4.45	2
B-2	830.11	6.72	102.5	4.63	6	579.09	6.36	124.1	4.82	4
B-3	1280.16	7.15	174.1	5.16	3	1129.59	7.03	165.4	5.11	4
B-4	1071.50	6.98	146.3	4.99	4	770.36	6.65	114.9	4.74	4
B-5	442.65	6.09	79.3	4.37	1.5	566.10	6.34	102.3	4.63	2.5
B-6	670.82	6.51	91.7	4.52	1.5	653.31	6.48	90.6	4.51	4
B-7	777.56	6.66	112.6	4.72	4	788.76	6.67	122.7	4.81	4
B-8	722.19	6.58	107.5	4.68	2.5	889.55	6.79	167.8	5.12	1.5
B-9	809.78	6.70	164.5	5.10	2.5	750.13	6.62	151.1	5.02	2
B-10	944.30	6.85	157.7	5.06	3	644.42	6.47	80.0	4.38	1.5
B-11	899.29	6.80	164.1	5.10	1.5	733.98	6.60	174.4	5.16	2
B-12	528.58	6.27	77.3	4.35	2.5	613.62	6.42	100.1	4.61	1.5
Mean	714.14	6.52	112.43	4.68	2.88	684.26	6.50	121.33	4.76	2.38
(S.D.)	(225.41)	(0.33)	(34.32)	(0.31)	(1.05)	(166.09)	(0.24)	(32.91)	(0.28)	(1.00)

Table III-Statistical Results of Bioequivalence Evaluation between Two Famotidine Tablets

Statistical parameter	Bioavailability parameters ($\alpha = 0.05$)	
	AUC _t	C _{max}
Difference	-4.19%	7.91%
Power(1- β)	> 0.9	> 0.84
F valuea	0.965	0.487
Test/Reference point estimate	0.947	0.952
90% confidence interval	Log 0.90 ≤ δ ≤ log 1.06	Log 0.98 ≤ δ ≤ log 1.20

The AUC_t and C_{max} values were calculated on the basis of logarithmically transformed data.

^aF(1,22)=4.301

제제로부터 구한 평균 혈장 중 파모티딘의 농도-시간 곡선을 Figure 3에 나타내었다. 또한, 각 피험자에 있어서 두 제제의 생체이용률 파라미터의 실측치와 로그변환한 값을 정리하면 Table II와 같다. 대조약인 “동아가스터 정”的 평균 AUC_t(ng·hr/ml)은 714.14±225.41, 시험약인 “베스티딘 정”은 684.26±166.09로 대조약에 대한 평균치 차가 -4.19% 이었고, C_{max}(ng/ml)는 112.43±34.32과 121.33±32.91으로 7.91%의 차이를 보였으며 T_{max}(hr)는 2.88±1.05과 2.38±1.00로 -17.36%의 차이를 나타내 대조약에 대한 시험약의 평균치 차이는 대조약의 ±20% 이내이었다.

시험결과에 대한 통계처리 및 고찰

Table II에 나타낸 각 피험자의 로그변환한 AUC_t값 및 C_{max}값에 대하여 분산분석을 행하여 얻은 통계검정결과를 Table III에 나타내었다. 이 통계처리 결과에서 알 수 있듯이 유의수준 (α)=0.05의 군간 순서 효과 검정에서 F값이 F분석표의 한계값인 F(1,22)=4.301보다 작아 교차 시험이 제대로 이루어졌음을 확인할 수 있었다. 또한, 대조약과 시험약의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.90에서 log 1.06 이었고 C_{max}의 경우 대조약과 시험약의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.98에서 log 1.20로서 두 항목 모두 log 0.8에서 log 1.25 이내이어야 한다는 생물학적동등성시험기준³⁾을 만족하였다. 이상의 결과로부터 시험약인 “베스티딘 정”은 대조약인 “동아가스터 정”에 대하여 평가항목 AUC_t와 C_{max}에 있어 생물학적으로 동등함을 알 수 있었다.

결 론

식품의약품안전청 고시 생물학적동등성시험기준³⁾에 따라 (주)중외제약의 “베스티딘 정”을 시험약으로 하고 (주)동아제약의 “동아가스터 정”을 대조약으로 하여 2×2 교차 시험법에 따라 건강한 성인 남성 지원자 24명에게 2정(파모티딘 40 mg)씩을 경구 투여한 후, 각 피험자들의 혈중 약물농도 데이터로부터 구한 혈중 농도-시간곡선의 면적(AUC_t)과 최

고 혈중 농도(C_{max}) 등의 생체이용률 파라미터에 대해 통계학적으로 고찰하여 두 제제간의 생물학적 동등성을 평가하였다. 또한 대한약전 용출시험법 중 제2법(폐들법)에 따라 비교용출시험을 행하여 다음과 같은 결론을 얻었다.

1. 대조약인 “동아가스터 정”과 시험약인 “베스티딘 정”에 대해 대한약전의 용출시험법 제2법인 폐들법에 따라 시험한 결과 pH 4.5 시험액에서 시험약과 대조약 모두 30분 이내에 85% 이상의 용출률을 나타내었다.

2. 두 가지 비교평가항목(AUC_t 및 C_{max})의 로그변환한 값에 대하여 분산분석을 실시한 결과 각 비교항목에 있어 모두 유의수준(α)=0.05의 군간 순서효과 검정에서 F값이 F분석표의 한계값 보다 작아 교차시험의 제대로 이루어졌음을 확인할 수 있었다. AUC_t의 경우 대조약과 시험약의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.90에서 log 1.06 이었고 C_{max}의 경우 대조약과 시험약의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.98에서 log 1.20로서 두 항목 모두 log 0.8에서 log 1.25 이내이어야 한다는 생물학적동등성시험기준³⁾을 충족시켰다.

이와 같이 시험약인 “베스티딘 정”은 대조약인 “동아가스터 정”에 대하여 생물학적 동등성의 판단 기준인 두 항목 (AUC_t와 C_{max})에서 모두 동등한 것으로 나타나 두 제제는 생물학적으로 동등하다고 사료되었다.

감사의 말씀

본 연구는 (주)중외제약의 지원을 받아 서울의과학연구소에서 수행되었으며, 이에 감사드립니다.

문 현

- 1) American Society of Health-System Pharmacists, AHFS Drug Information, Famotidine, 2817-2823 (2001).
- 2) Kroemer, H. and Klotz, U., Pharmacokinetics of famotidine in man. *Int. J. Clin. Pharmacol. Ther.*, 25(8); 458.

- 463 (1987).
- 3) 식품의약품안전청 고시 제2002-60호, 생물학적동등성시험기준(2002. 11. 22).
- 4) Wanwimoluk, S., Zoest, A. R., Wanwimoluk, S. Z. and Hung, C. T., Sensitive high-performance liquid chromatographic determination of famotidine in plasma. *Int. J. Chromatogr.*, **572**, 227-238 (1991).
- 5) Y. J. Lee, Y. G. Kim, M. G. Lee, S. J. Chung, M. H. Lee and C. K. Shim, Analysis of bioequivalence study using log-transformed model. *Yakhakhoeji*, **44**, 308-314 (2000).