硫唑嘌呤片生物等效性研究 技术指导原则 (征求意见稿)

2023年XX月

目 录

| 一、概述 | 1 |
|---------------|---|
| 二、人体生物等效性研究设计 | |
| (一)研究类型 | 1 |
| (二) 受试人群 | 1 |
| (三)给药剂量 | 1 |
| (四)给药方法 | 2 |
| (五)血样采集 | 2 |
| (六)检测物质 | 2 |
| (七)生物等效性评价 | 2 |
| (八) 其它 | 2 |
| 三、人体生物等效性研究豁免 | 3 |
| 四、参考文献 | 3 |

1 硫唑嘌呤片生物等效性研究技术指导原则

- 2 一、概述
- 3 硫唑嘌呤(Azathioprine)是6-巯基嘌呤的咪唑衍生物,
- 4 临床用于防止器官移植发生的排斥反应、严重类风湿性关节
- 5 炎等。本品临床前研究中表现出一定的致突变性、致畸性和
- 6 致癌性,临床使用具有潜在的危险性,在研究中应当关注受
- 7 试者的安全和保护等。
- 8 硫唑嘌呤片生物等效性研究应符合本指导原则,还应参
- 9 照《以药动学参数为终点评价指标的化学药物仿制药人体生
- 10 物等效性研究技术指导原则》、《生物等效性研究的统计学指
- 11 导原则》等相关指导原则。
- 12 二、人体生物等效性研究设计
- 13 (一)研究类型
- 14 采用两制剂、两周期、两序列交叉设计,进行空腹条
- 15 件下单次给药的人体生物等效性研究。
- 16 (二) 受试人群
- 17 建议选择已经接受稳定硫唑嘌呤治疗方案的患者作为
- 18 受试者。
- 19 (三) 给药剂量
- 20 建议选择基于50 mg规格制剂开展研究,可根据用药需

- 21 求给予多个相同规格的制剂单位。需与临床专家讨论剂量问
- 22 题,给药剂量和治疗方案应与患者现有治疗方案相同,且两
- 23 周期给药剂量应保持一致。如入组的患者治疗方案为每天服
- 24 用100 mg硫唑嘌呤,那么研究中患者给药剂量建议为两片50
- 25 mg规格的制剂。
- 26 (四)给药方法
- 27 口服给药。
- 28 (五) 血样采集
- 29 合理设计样品采集时间,使其包含吸收、分布及消除相。
- 30 (六)检测物质
- 31 血浆中的硫唑嘌呤及其活性代谢物6-巯基嘌呤。
- 32 (七)生物等效性评价
- 33 以硫唑嘌呤的C_{max}、AUC_{0-t}和AUC_{0-∞}作为生物等效性评
- 34 价指标。采用平均生物等效性(Average bioequivalence, ABE)
- 35 方法进行评价,生物等效性接受标准为受试制剂与参比制剂
- 36 的C_{max}、AUC_{0-t}和AUC_{0-∞}的几何均值比的90%置信区间在
- 37 80.00%~125.00%范围内。
- 39 受试者个体和平均浓度,受试者个体和平均药动学参数,
- 40 AUC和 Cmax的几何均值及几何均值比。
- 41 (八) 其它

- 42 1. 因受试者为患者,生物等效性研究应注意如下事项:
- 43 (1)考虑患者治疗需求,结合本品半衰期较短的特点,
- 44 可在连续两天内分别给予受试制剂或参比制剂。
- 45 (2) 两周期内受试者的给药剂量和合并用药应相同。
- 46 (3)应排除伴随化疗患者,并应排除有多柔比星暴露的
- 47 患者。
- 48 2. 临床使用本品具有潜在的危险性, 如果采用健康成年
- 49 受试者,须关注安全性问题,应与临床专家讨论受试者入排
- 50 标准和安全性风险管控措施等。为减少受试者非必要暴露,
- 51 不建议采用重复或部分重复试验设计。
- 52 3. 建议受试者在研究期间和给药后三个月内节育或避
- 53 孕。
- 54 4. 研究中应排除遗传性甲基转移酶缺乏的受试者。
- 55 5. 应充分告知受试者相关风险,知情同意书须包括6-巯
- 56 基嘌呤在人体细胞和动物模型中具有遗传毒性等信息。

57 三、人体生物等效性研究豁免

- 58 若同时满足以下条件,可申请豁免其它规格的人体生物
- 59 等效性研究: (1)50 mg规格制剂符合生物等效性要求; (2)
- 60 各规格制剂在不同pH介质中体外溶出曲线相似; (3)各规格
- 61 制剂的处方比例相似。

62 四、参考文献

- 63 1. 国家药品监督管理局. 硫唑嘌呤片说明书. 2022.
- 64 2. 国家药品监督管理局.以药动学参数为终点评价指标
- 65 的化学药物仿制药人体生物等效性研究技术指导原则. 2016.
- 66 3. 国家药品监督管理局.生物等效性研究的统计学指导
- 67 原则. 2018.
- 4. 2018. U.S. Food and Drug Administration. Label for
- 69 IMURAN®. 2018.
- 5. U.S. Food and Drug Administration. Draft Guidance on
- 71 Azathioprine. 2010.