



## 삭사글립틴수화물 (Saxagliptin Monohydrate)

이 권고사항은 생동성시험에서 고려될 수 있는 일반적인 내용을 제시한 것입니다.  
이 내용은 현재까지 알려진 과학적 사실을 근거한 것으로 더 타당한 과학적 근거가 제시되는 경우  
개정될 수 있습니다.  
또한, 법적인 구속력을 갖지 아니한 권고사항이며 기타 일반적인 사항은 의약품 임상시험 계획  
승인에 관한 규정 및 의약품동등성시험기준을 참고하시기 바랍니다.

### □ 제형

- 정제

### □ 시험디자인

- 무작위 배정, 2×2 교차시험, 공복시험, 단회시험

### □ 시험대상

- 건강한 성인

#### ※ 시험대상자 주의사항

- 다음과 같은 저혈당에 대한 조치를 시험계획서에 기술한다.
  - ① 시험대상자에 대한 저혈당 모니터링 관리
  - ② 시험대상자의 저혈당에 따른 이상반응에 대한 조치 방법
  - ③ 시험대상자에게 적당한 혈당 공급 방법(예, 20% 글루코즈 수용액 제공 등)

### □ 시험방법

- 투여방법 : 경구, 물 또는 20% 글루코즈 수용액 등과 함께 복용
- 투여량 : 삭사글립틴으로서 5 mg

### □ 분석대상

- 혈장 중 미변화체인 삭사글립틴(saxagliptin)



□ 생동성시험 면제 조건

- 2.5 mg 정제의 생동성시험 자료는 5 mg 정제의 생동성시험 자료를 근거로 비교 용출시험 자료로서 같음 가능함