登记号	CTR20181804	试验状态	进行中	
申办者联系人	柳于介	首次公示信息日期	2018-10-17	
申办者名称	南京正大天晴制药有限公司			

一、题目和背景信息

登记号	CTR20181804			
适应症	枸橼酸托法替布片适用于甲氨蝶呤疗效不足或对其无法耐			
	受的中度至重度活动性类风湿关节炎成年患者,可与甲氨蝶			
	呤或其他非生物改善病情抗风湿药联合使用。			
试验通俗题目	枸橼酸托法替布片人体生物等效性试验			
试验专业题目	枸橼酸托法替布片随机、开放、两周期、两序列、双交叉健			
	康人体餐后生物等效性试验			
试验方案编号	TFTB-2018-08; V2.0			
备案号	201800191-01			
药物名称	枸橼酸托法替布片			
药物类型	化学药物			

二、申办者信息

申办者名称	南京正大天晴制药有限公司			
联系人姓名	柳于介			
联系人电话	13951650637	联系人 Email	lyj-nj@163.com	
联系人邮政地址	江苏省南京经济 技术开发区恒广 路 99 号	联系人邮编	210038	
经费来源	完全自筹			

三、临床试验信息

1、试验目的

主要目的:以南京正大天晴制药有限公司研制的枸橼酸托法替布片(5 mg)为受试制剂(T),Pifzer Manufacturing Deutschland GmbH 生产的枸橼酸托法替布片(5 mg,尚杰)为参比制剂(R),研究药代动力学参数,评价两制剂的人体生物等效性,为受试制剂的注册申报提供依据。次要目的:评估南京正大天晴制药有限公司研制的枸橼酸托法替布片的安全性。

2、试验设计

入选标准

试验分类	生物等效性试验/生物利用度试验
试验分期	其它:
设计类型	交叉设计
随机化	随机化
盲法	开放
试验范围	国内试验
3、受试者信息	
年龄	18 岁至
	无岁
性别	男+女
健康受试者	有

1. 年龄≥18 周岁, 男女均可;

- 2. 男性受试者的体重 \geq 50 kg, 女性受试者的体重 \geq 45 kg, 体重指数 (BMI) 在 19 \sim 26 kg/m2 之间,包括边界值;
- 3. 实验室检查 AST、ALT、中性粒细胞绝对值、淋巴细胞绝对值、 血红蛋白、低密度脂蛋白、高密度脂蛋白正常;
- 4. 受试者自愿签署书面的知情同意书,并对试验内容、过程及可能出现的不良反应充分了解。

排除标准

- 1. 体格检查、实验室检查、生命体征、心电图检查异常有临床意义,或其他检查及问诊发现有下列临床疾病(包括但不限于消化道、心脏、肝脏、肺、肾脏、脑、血液、内分泌、皮肤、神经、精神系统、免疫学(包括个人或家族史有遗传性免疫缺陷)、淋巴增生性疾病、慢性感染或严重感染或机会性感染等疾病);
- 2. 既往有循环、呼吸、消化、泌尿、血液、神经、精神系统、内分泌代谢系统、免疫系统及肌肉骨骼系统等病史者;
- 3. 近7日内出现任何活动性感染有关的体征或症状(比如:发热、咳嗽)或局部感染者;
- 4. 近3个月内接种过活疫苗,或末次用药后3个月内计划接种活疫苗者;
- 5. 密切接触人群患有传播性的细菌、病毒感染(包括水痘病毒、流感病毒);
- 6. 有药物、食物或其他物质过敏史;
- 7. 近三个月接受过任何外科手术者;
- 8. 近30天内服用过任何药物者(包括中草药、保健品);
- 9. 近7天内吃过西柚/杨桃/石榴等影响代谢酶的水果;
- 10. 近 48 小时内服用了任何含咖啡因的食物或饮料,如咖啡、浓茶、巧克力等;
- 11. 近24小时内服用过任何含酒精的制品;
- 12. 近3个月内服用了任何临床试验药物或参加了任何临床试验者:
- 13. 近3个月内献血或大量失血、接受输血或使用血制品者;
- 14. 对饮食有特殊要求,不能遵守统一饮食者,如不耐受高脂饮食;
- 15. 有酗酒史(每天饮用超过 2 个单位或每周饮用超过 14 个单位的酒精: 1 单位=啤酒 355 mL,或白酒 30 mL,或葡萄酒 150 mL)者:
- 16. 疑似或肺结核感染、潜伏性肺结核等(胸部正位 X 线检查或结核感染 T 细胞斑点试验 (T-SPOT. TB));
- 17. 女性受试者在筛查期或试验过程中正处于哺乳期、孕期或血妊娠试验血β人绒毛膜促性腺激素≥5 mIU/ml;
- 18. 受试者自签署知情同意书开始至末次用药后 3 个月内有生育 计划或捐精、捐卵计划,或不愿采取有效避孕措施者;
- 19. 传染病筛查(乙肝五项、丙肝抗体、艾滋病抗体及梅毒螺旋体 抗体)感染者;
- 20. 烟检(尿液尼古丁检测)阳性者;
- 21. 酒精呼气测试结果阳性者;

22. 尿液药物筛查(吗啡、甲基安非他明、氯胺酮、二亚甲基双氧						
	安非他明和四氢大麻酚酸)结果阳性者;					
		23. 研究者认为任何不适宜受试者进入本试验的其他因素。				
目标入组人数	国内试验 30 人					
实际入组人数	际入组人数 登记人暂未填写该信息					
4、试验分组						
试验药	序号	名称	用剂	去		
	1.	1. 枸橼酸托法替布片 片剂; 规格 5mg; 口服,每周期 1 次,每次 5mg; 用药 2 个周期。				
对照药	序号	名称	用剂	去		
	1.	枸橼酸托法替布片	片	剂; 规格 5mg; 口原	服,每周期1	
		英文名:	次	, 每次 5mg; 用药	2个周期。	
		Tofacitinib				
		Citrate Tablets 商				
_		品名:尚杰				
5、终点指标	بد	IIV [) = /A n L) =	(4 FTK I=)4 TA	
主要终点指标	序	指标		评价时间	终点指标选择	
及评价时间	号 1					
	1	Cmax、AUCO-t、AUCO-∞ 给药后 24 小时 有效性指标+ 安全性指标				
次要终点指标	序	指标		 评价时间	终点指标选择	
及评价时间	号	1日7小		NI DI WI IVI	× 7.111 14.5631	
	1	Tmax, λz, t1/2z		给药后 24 小时	有效性指标+	
					安全性指标	
	2	按照坐位生命体征测量	结	给药后 24 小时	安全性指标	
		果(包括血压、脉搏和				
		温)、体格检查结果、				
		良事件发生率、实验室				
	查值(血常规、尿常规、 ////////////////////////////////////					
	血生化)和心电图检查结					
6、数据安全监	果评价安全性。					
察 委 员 会	无 					
爱 安 贞 云 (DMC)						
7、为受试者购	有					
买试验伤害保						

四、第一例受试者入组日期

登记人暂未填写该信息

五、试验终止日期

六、研究者信息

/ 1、例 / 0.4 日心						
1、主要研究者信息						
姓名	赵姜, 医学	硕士	职称	副主任医师		
电话	022-652088	86	Email	13802021979@163.com		
邮政	天津经济技	术开发区第三大街	邮编	300457		
地址	61 号					
单位	泰达国际心血管病医院					
名称						
2、各参加机构信息						
序号	机构名称	主要研究者	国家	省(州)	城市	
1	泰达国际	赵姜	中国	天津	天津	
	心血管病					
	医院					

七、伦理委员会信息

序号	名称	审查结论	审查日期
1	泰达国际心血管病医院伦理委员	同意	2018-08-08
	会		

八、试验状态

进行中(尚未招募)