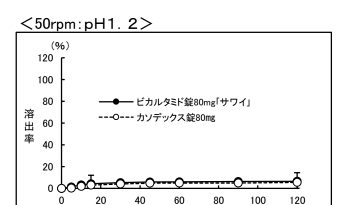
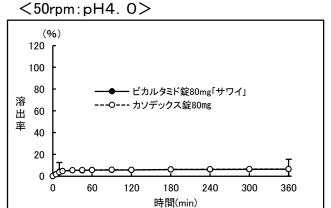
溶出試験 2024年12月作成

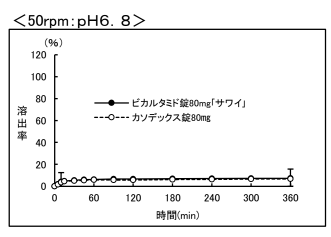
ビカルタミド錠80mg「サワイ」

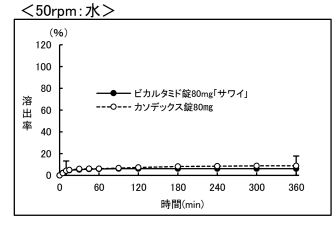
通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」: 平成18年11月24日 薬食審査発第 1124004号	
試験条件	パドル法	50rpm(pH1.2、4.0、6.8、水、pH1.2ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加、pH4.0ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加、pH6.8ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加) 加) 100rpm(pH4.0ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加)
試験回数	12ベッセル	
試験製剤	ビカルタミド錠80mg「サワイ」(ロット番号:485T1S0608)	
標準製剤	カソデックス錠80mg(ロット番号:13760)	
結果及び考察	(50rpm:pH1.2〉標準製剤の平均溶出率が3度とされた試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(15分)及び規定された試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(15分)及び規定された試験時間(120分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率を示す時点(10分)及び規定された試験時間(360分)において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。(50rpm:pH1.2ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率は12%の範囲にあった。(50rpm:pH4.0ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が40%(10分)及び85%(180分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率が40%(10分)及び85%(180分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率が40%(10分)及び85%(120分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。(100rpm:pH4.0ポリソルベート80 1.0%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が40%(10分)及び85%(120分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。以上の結果より、両製剤の溶出挙動は類似していると判断した。	

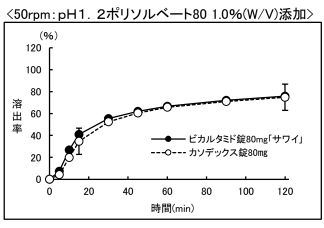


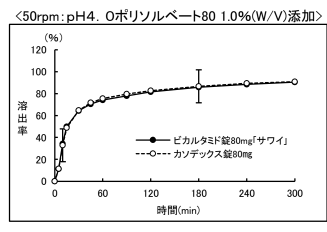
時間(min)

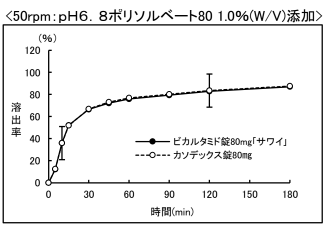


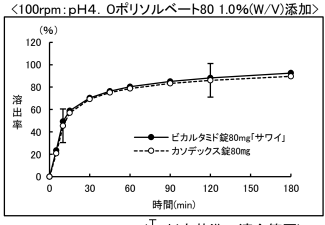












(│:判定基準の適合範囲)