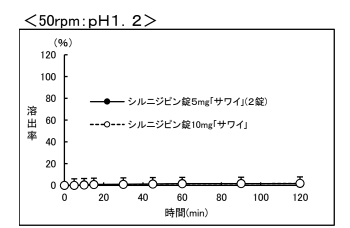
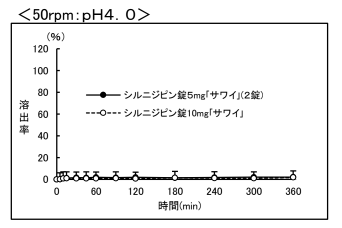
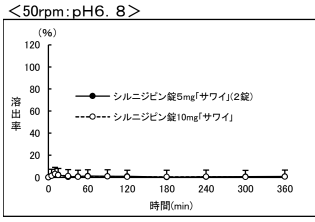
溶出試験 2024年12月作成

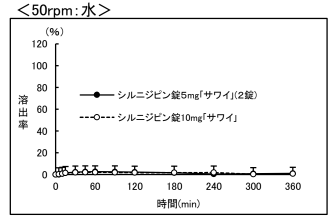
シルニジピン錠5mg「サワイ」

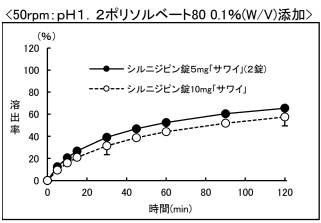
		1
通知等	「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」: 平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号	
試験条件	パドル法	50rpm(pH1.2、4.0、6.8、水) 50rpm(ポリソルベート80 0.1%(W/V)添加:pH1.2、pH4.0、pH6.8) 100rpm(pH4.0ポリソルベート80 0.1%(W/V)添加)
試験回数	12ベッセル	
試験製剤	シルニジピン錠5mg「サワイ」(2錠)(ロット番号:481T1M2706)	
標準製剤	シルニジピン錠10mg「サワイ」(ロット番号: 481T2M2706)	
結果及び考察	◇50rpm:pH12〉 測定した全ての時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±6%の範囲にあった。 最終比較時点(120分)における試験製剤の平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH40) 測定した全ての時点において、試験製剤の平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH40) 測定した全ての時点において、試験製剤の平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH68) 測定した全での時点において、試験製剤の平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:r) 財(88) 測定した全での時点において、試験製剤の平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:r) 別別でした全での時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH12ポリンルベート80の196(W/V)添加) 標準製剤が規定された試験時間(120分)における平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率を当8のの範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。 最終比較時点(120分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。 最終比較時点(120分)における試験製剤の個々の溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH6.ポリンルベート80の196(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が40%(15分)及び85%(380分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH6.ポリンルベート80の196(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が40%(15分)及び規定を1た試験製剤の平均溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±20%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH6.ポリンルベート80の196(W/V)添加〉 標準製剤が規定された試験時間(380分)における平均溶出率を計るものがなかった。 (50rpm:pH6.ポリンルベート80の196(W/V)添加〉 環本製剤の溶出では、試験製剤の平均溶出率を計12%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH6.ポリンルベート80の196(W/V)添加〉 標準製剤ので均溶出率をが10分(10分)を対すとは、試験製剤の平均溶出率を計12%の範囲を超えるものがなかった。 最終比較時点(380分)における試験剤ののの溶出率は、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものがなかった。 (50rpm:pH6.ポリンルベート80の196(W/V)添加〉 (420分)を対すとは、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、	

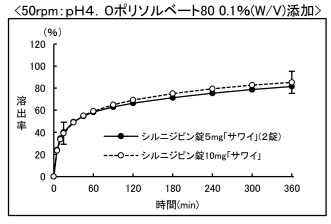


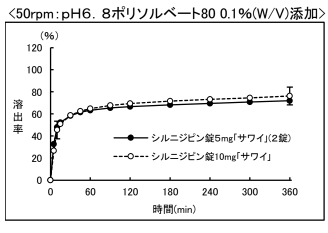


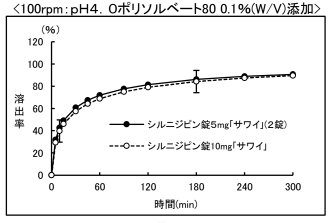












(| : 判定基準の適合範囲)