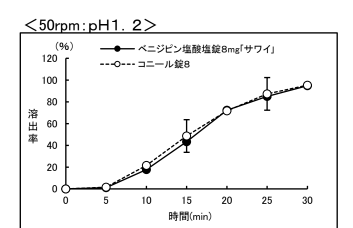
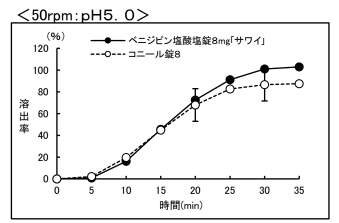
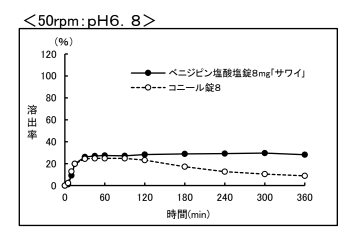
溶出試験 2023年6月作成

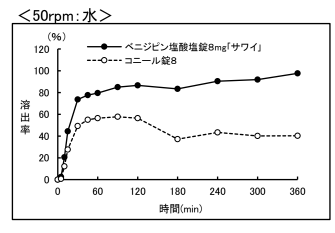
ベニジピン塩酸塩錠8mg「サワイ」

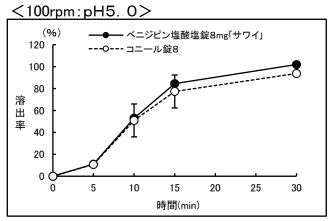
通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」: 平成13年5月31日 医薬審発第786号		
試験条件	パドル法	50rpm(pH1.2、5.0、6.8、水)、100rpm(pH5.0)	
試験回数	12ベッセル		
試験製剤	ベニジピン塩酸塩錠8mg「サワイ」		
標準製剤	コニール錠8		
結果及び考察	の平均溶H5.0〉 標準均容H6.8〉 標準均容H6.8〉 (50rpm:pH6.8〉 海製溶H6.8〉 (50rpm:pH6.8〉 (50rpm:pH6.8) (50rpm:pH6.8) (100rpm:pH5.0〉 標準平均は (100rpm:pH5.0) 標準平り (100rpm:pH5.0) 標準平り (100rpm:pH5.0) 標準平り (100rpm:pH5.0) 標準平り (100rpm:pH5.0) 標準中の (100rpm:pH5.0) に (100rpm:p	(50rpm:pH1.2)標準製剤の平均溶出率が60%(15分)及び85%(25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。 (50rpm:pH5.0)標準製剤の平均溶出率が60%(20分)及び85%(30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。 (50rpm:pH6.8)両製剤の溶出挙動に差異が認められた。 (50rpm:pH5.0)標準製剤の平均溶出率が60%(10分)及び85%(15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非同等であると判断した。しかしながら血中濃度比較試験において同等であることが確認されたため、両製剤は治療学的に同等であると判断した。 以上の結果より、両製剤の溶出挙動は非同等であると判断した。しかしながら血中濃度比較試験において同等であることが確認されたため、両製剤は治療学的に同等であると判断した。	











(]:判定基準の適合範囲)