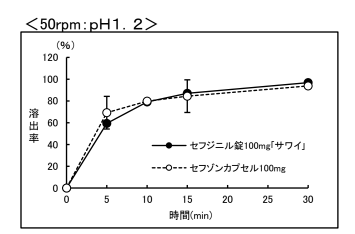
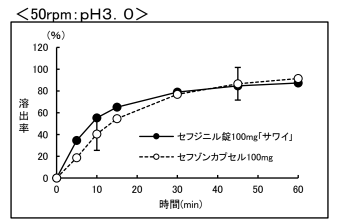
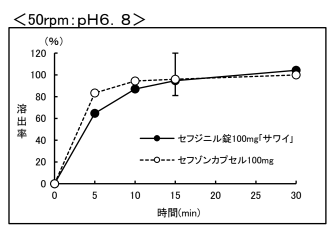
溶出試験 2023年11月作成

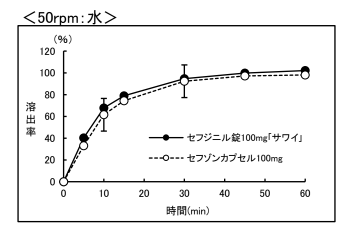
セフジニル錠100mg「サワイ」

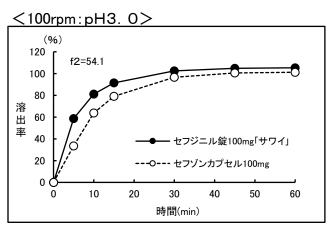
通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」: 平成13年5月31日 医薬審発第786号	
試験条件	パドル法	50rpm(pH1.2、3.0、6.8、水)、100rpm(pH3.0)
試験回数	12ベッセル	
試験製剤	セフジニル錠100mg「サワイ」	
標準製剤	セフゾンカプセル100mg	
結果及び考察	(50rpm:pH1.2)標準製剤の平均溶出率が60%(5分)及び85%(15分)付近の2時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。 (50rpm:pH3.0)標準製剤の平均溶出率が40%(10分)及び85%(45分)付近の2時点において、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)両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。 (50rpm:水〉標準製剤の平均溶出率が60%(10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。 (100rpm:pH3.0) f2関数の値が45以上であった。	











(| : 判定基準の適合範囲)