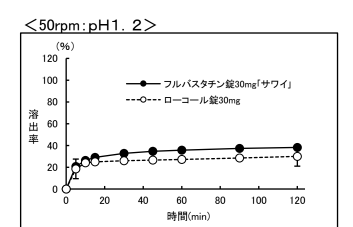
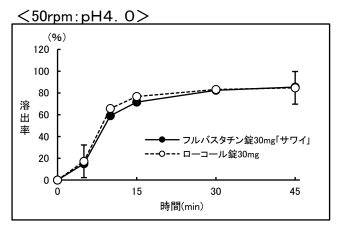
溶出試験 2023年12月作成

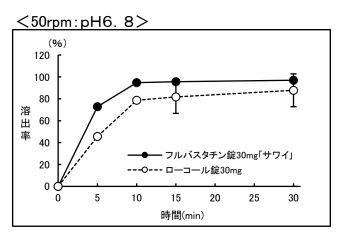
フルバスタチン錠30mg「サワイ」

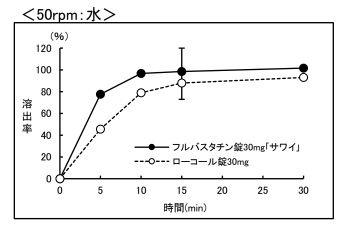
通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」: 平成24年2月29日 薬食審査発0229 第10号	
試験条件	パドル法	50rpm(pH1.2、4.0、6.8、水)、100rpm(pH4.0)
試験回数	12ベッセル	
試験製剤	フルバスタチン錠30mg「サワイ」	
標準製剤	ローコール錠30mg	
結果及び考察	〈50rpm:pH1.2〉標準製剤が規定された試験時間(120分)における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点(5分)及び規定された試験時間(120分)において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。〈50rpm:pH4.0〉標準製剤の平均溶出率が40%(5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〉標準製剤の平均溶出率が60%(15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:水〉両製剤とも15分以内に平均85%以上溶出した。〈100rpm:pH4.0〉標準製剤の平均溶出率が60%(5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:pH4.0〉標準製剤の平均溶出率が60%(5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。	

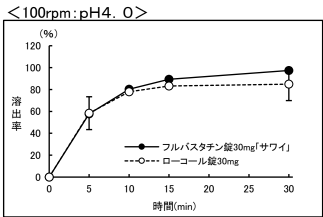
^{※:}比較時点が15分未満となったため、比較時点を15分として溶出挙動の評価を行った。











(]:判定基準の適合範囲)