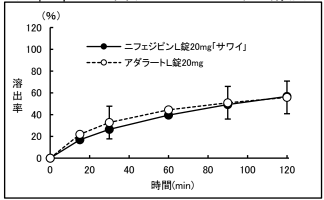
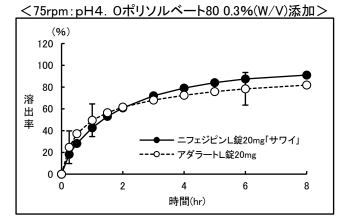
溶出試験 2023年12月作成

ニフェジピンL錠20mg「サワイ」

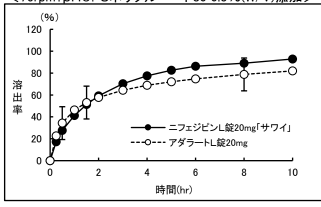
品質再評価結果通知日		2001年7月3日		オレンジブック収載	No.9
通知等	「医療用医薬品の品質再評価に係る公的溶出試験(案)等について」: 平成12年12月4日 医薬審第1280号				
試験条件	パドル法		75rpm(ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加:pH1.2、4.0、6.8、水)		
試験回数	6ベッセル				
試験製剤	ニフェジピンL錠20mg「サワイ」				
標準製剤	アダラートL錠20mg				
結果及び考察	〈75rpm:pH1.2ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が30%(30分)、50%(90分)及び規定された試験時間(120分)付近の3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。 〈75rpm:pH4.0ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が30%(0.25時間)、50%(1時間)及び80%(6時間)付近の3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。〈75rpm:pH6.8ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が30%(0.5時間)、50%(1.5時間)及び80%(8時間)付近の3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。〈75rpm:水ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加〉標準製剤の平均溶出率が30%(0.25時間)、50%(1時間)及び80%(8時間)付近の3時点において、試験製剤の平均溶出率が30%(0.25時間)、50%(1時間)及び80%(8時間)付近の3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。				



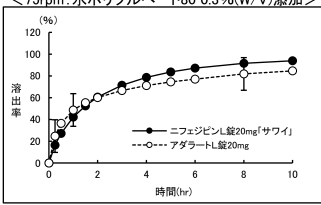




<75rpm:pH6. 8ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加>



<u><75rpm:水ポリソルベート80 0.3%(W/V)添加></u>



(]:判定基準の適合範囲)

沢井製薬(株) 申請資料: ニフェジピンL錠20mg「サワイ」溶出試験より作成