

アゾセミド錠30mg「JG」の溶出試験に関する資料

長生堂製薬株式会社

試験製剤『アゾセミド錠30mg「JG」』（長生堂製薬株式会社 製造販売）と標準製剤『アゾセミド錠60mg「JG」』（長生堂製薬株式会社 製造販売）の溶出挙動の同等性を評価するため、「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」に従って溶出試験を行った結果は、以下のとおりであった。

1. 試験条件

試験法	回転数	試験液
パドル法	50rpm	pH1.2
		pH5.0
		pH6.8
		水
	100rpm	pH5.0

2. 溶出試験結果

「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」に定められている判定基準（別紙参照）に基づき、以下のとおり判定を行った。

2-1 パドル法、50rpm

試験液 pH1.2 の場合

a) 平均溶出率

標準製剤の平均溶出率は規定された試験時間以内に50%に達しなかった。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の⑤に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

b) 個々の溶出率

最終比較時点における標準製剤の平均溶出率は50%に達しなかった。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の③に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

試験液 pH5.0 の場合

a) 平均溶出率

標準製剤は溶出試験開始後30分以降、規定された試験時間以内に平均85%以上溶出した。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の③に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

b) 個々の溶出率

最終比較時点における標準製剤の平均溶出率は85%以上に達した。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の①に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

試験液 pH6.8 の場合

a) 平均溶出率

標準製剤は溶出試験開始後15分以内に平均85%以上溶出した。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の①に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

b) 個々の溶出率

最終比較時点における標準製剤の平均溶出率は85%以上に達した。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の①に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

試験液 水 の場合

a)平均溶出率

標準製剤は溶出試験開始後15分～30分に平均85%以上溶出した。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の②に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

b)個々の溶出率

最終比較時点における標準製剤の平均溶出率は85%以上に達した。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の①に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

2.2 パドル法、100rpm

試験液 pH5.0 の場合

a)平均溶出率

標準製剤の平均溶出率は規定された試験時間以内に50%以上に達し、85%に達しなかった。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の④に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

b)個々の溶出率

最終比較時点における標準製剤の平均溶出率は50%以上に達し、85%に達しなかった。よって、判定基準は、別紙に示す判定基準の②に該当し、試験製剤の溶出試験結果はこれを満たしていた。

以上の結果より、すべての試験条件において判定基準に適合し、両製剤の溶出挙動は同等であると判断された。

3. 各試験液における溶出試験結果グラフ

試験製剤及び標準製剤の溶出挙動を図1～5に示す。

図1 パドル法(50rpm)試験液「pH1.2」における試験製剤及び標準製剤の溶出挙動

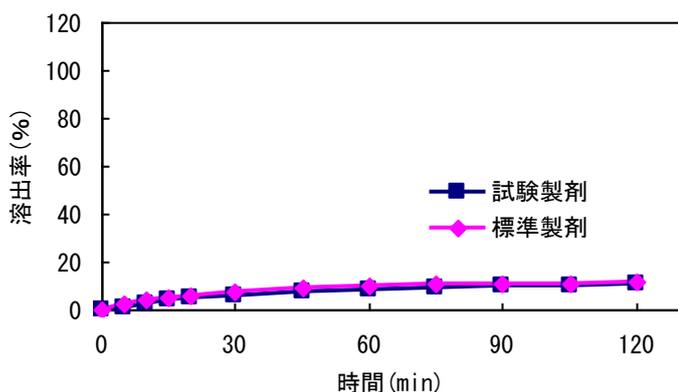


図2 パドル法(50rpm)試験液「pH5.0」における試験製剤及び標準製剤の溶出挙動

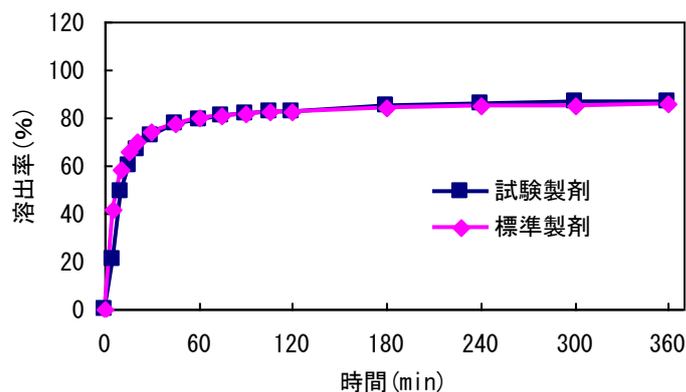


図3 パドル法(50rpm)試験液「pH6.8」における試験製剤及び標準製剤の溶出挙動

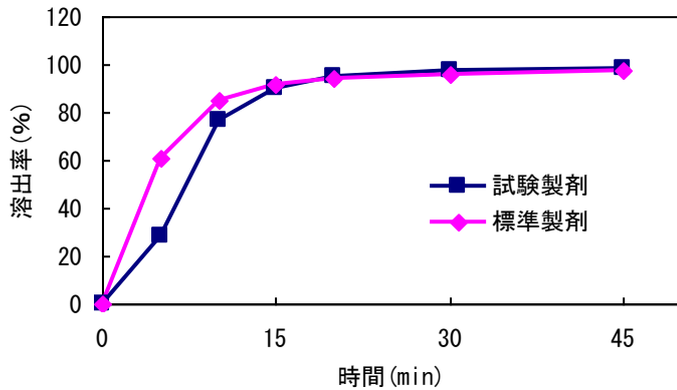


図4 パドル法(50rpm)試験液「水」における試験製剤及び標準製剤の溶出挙動

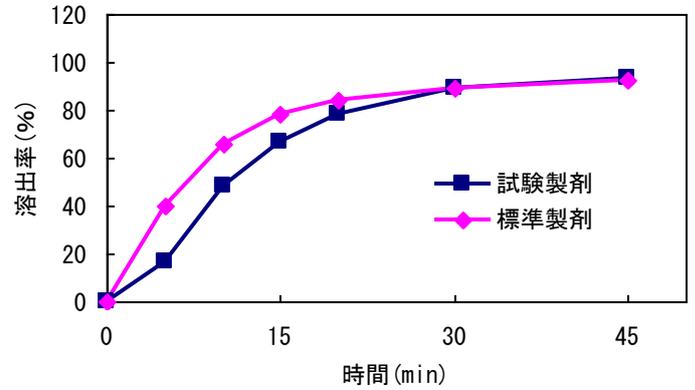
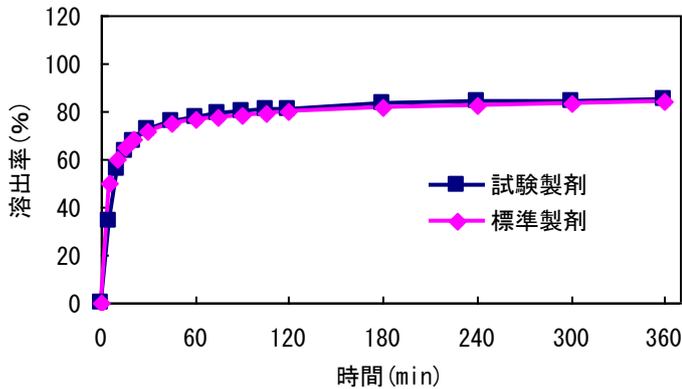


図5 パドル法(100rpm)試験液「pH5.0」における試験製剤及び標準製剤の溶出挙動



試験製剤『アゾセミド錠30mg「JG」』（長生堂製薬株式会社 製造販売）と標準製剤『アゾセミド錠60mg「JG」』（長生堂製薬株式会社 製造販売）について「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」に則った試験を実施し、両製剤の溶出挙動の同等性評価を行った結果、すべての条件において両製剤の溶出挙動は同等であった。

また、本剤は、日本薬局方医薬品各条に定められたアゾセミド錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

溶出挙動の同等性の判定基準

a) 平均溶出率

○標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出する場合

①	【標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合】 試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。
②	【標準製剤が15分～30分に平均85%以上溶出する場合】 標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%となる適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にあるか、又はf2関数の値が50以上である。

○標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

<通常製剤及び腸溶性製剤>

③	【規定された試験時間※において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき】 標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にあるか、又はf2関数の値は50以上である。
④	【規定された試験時間※において標準製剤の平均溶出率が50%以上に達し85%に達しないとき】 標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±8%の範囲にあるか、又はf2関数の値が55以上である。
⑤	【規定された試験時間※において標準製剤の平均溶出率が50%に達しないとき】 標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±6%の範囲にあるか、又はf2関数の値が61以上である。

b) 個々の溶出率

①	【最終比較時点における標準製剤の平均溶出率が85%以上に達するとき】 最終比較時点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±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。
②	【最終比較時点における標準製剤の平均溶出率が50%以上に達し85%に達しないとき】 最終比較時点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い。
③	【最終比較時点における標準製剤の平均溶出率が50%に達しないとき】 最終比較時点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±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い。

※規定された試験時間 [pH1.2:2時間、その他の試験液:6時間]