

フェブキソスタット錠20mg「JG」の生物学的同等性試験(溶出試験)

1. 試験目的

フェブキソスタット錠20mg「JG」は、フェブキソスタットを主薬とする高尿酸血症治療剤である。今回、「含量が異なる経口固形剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い、ヒトを対象とした生物学的同等性試験により先発医薬品との同等性が確認されているフェブキソスタット錠40mg「JG」を標準剤として、溶出試験を実施した(処方変更水準:B水準)。

2. 試験条件

試験法	回転数 (rpm)	試験液	温度 (°C)	試験液量 (mL)	ベッセル数	分析法
パドル法	50	pH1.2(日本薬局方 溶出試験第1液)	37±0.5	900	12	液体クロマトグラフィー
		pH5.0(薄めたMcIlvaine緩衝液)				紫外可視吸光度測定法
		pH6.8(日本薬局方 溶出試験第2液)				液体クロマトグラフィー
		水				

3. 判定基準

回転数 (rpm)	試験液	判定基準
50	pH1.2	<p><u>平均溶出率</u>: 規定された試験時間において、試験剤の平均溶出率が標準剤の平均溶出率±6%の範囲にある。</p> <p><u>個々の溶出率</u>: 試験剤の平均溶出率±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。</p>
	pH5.0	<p><u>平均溶出率</u>: 標準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、試験剤の平均溶出率が標準剤の平均溶出率±6%の範囲にあるか、又はf2関数の値が61以上である。</p> <p><u>個々の溶出率</u>: 試験剤の平均溶出率±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。</p>
	pH6.8	<p><u>平均溶出率</u>: 試験剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験剤の平均溶出率が標準剤の平均溶出率±10%の範囲にある。</p> <p><u>個々の溶出率</u>: 試験剤の平均溶出率±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。</p>
	水	<p><u>平均溶出率</u>: 標準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、試験剤の平均溶出率が標準剤の平均溶出率±6%の範囲にあるか、又はf2関数の値が61以上である。</p> <p><u>個々の溶出率</u>: 試験剤の平均溶出率±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。</p>

4. 試験結果

すべての試験条件において、判定時点における試験剤の平均溶出率が判定基準に適合していることが確認され、平均溶出率に対する個々の溶出率は判定基準の範囲内であった。

判定時点における平均溶出率

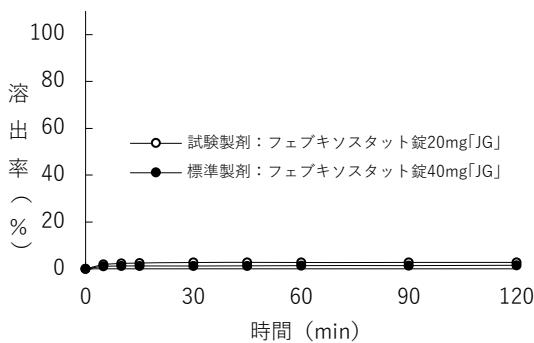
回転数 (rpm)	試験液	判定時点 (min)	溶出率 (%)			判定
			標準製剤	試験製剤	差	
50	pH1.2	120	1.5	2.7	+1.2	適
	pH5.0	15	30.8	31.3	+0.5	適
		360	40.4	41.5	+1.1	適
	pH6.8	15	95.3	97.9	—	適
	水	15	30.7	30.6	-0.1	適
		360	34.5	37.2	+2.7	適

判定時点における個々の溶出率

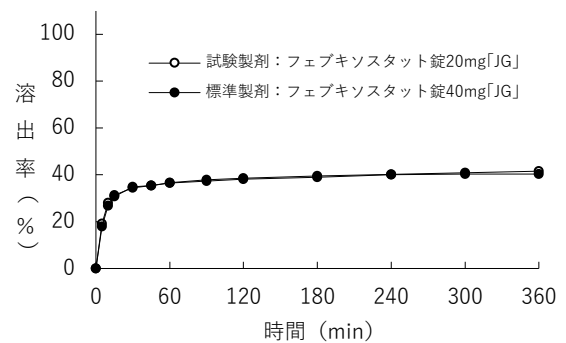
回転数 (rpm)	試験液	判定時点 (min)	溶出率 (%)	個々の溶出率 (%)	個々と平均の差 (%)	判定
				最小値～最大値		
50	pH1.2	120	2.7	2.5～3.0	-0.2～+0.3	適
	pH5.0	360	41.5	41.0～42.4	-0.5～+0.9	適
	pH6.8	15	97.9	92.5～99.9	-5.4～+2.0	適
	水	360	37.2	35.8～39.1	-1.4～+1.9	適

溶出プロファイル

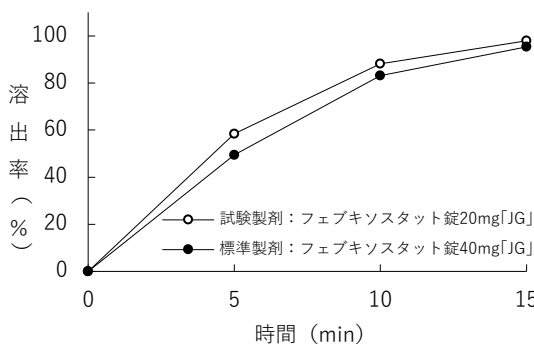
50rpm、pH1.2



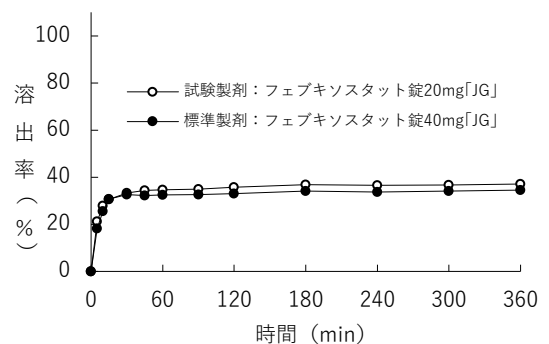
50rpm、pH5.0



50rpm、pH6.8



50rpm、水



5. 結論

「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」に従いフェブキソスタット錠20mg「JG」の生物学的同等性試験としての溶出試験を実施した。すべての試験条件で標準製剤フェブキソスタット錠40mg「JG」と溶出挙動がガイドラインで定める同等性の判定基準に適合し、生物学的に同等とみなされた。