

ナフトピジルOD錠50mg「JG」の生物学的同等性試験(溶出試験)

1. 試験目的

ナフトピジルOD錠50mg「JG」は、ナフトピジルを主薬とする前立腺肥大症に伴う排尿障害改善剤である。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ナフトピジルOD錠75mg「JG」を標準製剤として、溶出試験を実施した(処方変更水準:A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	pH4.0 (酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液、0.05mol/L)	37±0.5	900	12	液体クロマトグラフィー

3. 判定基準

回転数 (rpm)	試験液	判定基準
50	pH4.0	<p>平均溶出率: 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。</p> <p>個々の溶出率: 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。</p>

4. 試験結果

判定時点における試験製剤の平均溶出率が判定基準に適合し、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。

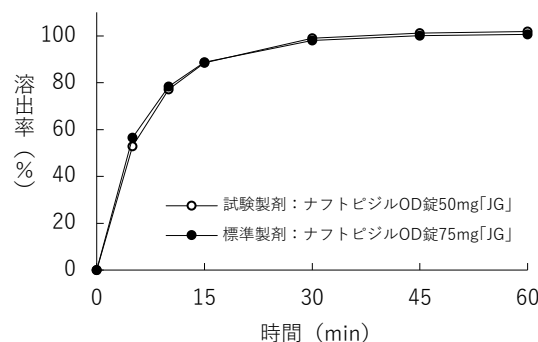
判定時点における平均溶出率

回転数 (rpm)	試験液	判定時点 (min)	平均溶出率 (%)			判定
			標準製剤	試験製剤	差	
50	pH4.0	15	88.8	88.5	—	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)	平均溶出率 (%)	個々の溶出率 (%)	個々と平均の差 (%)	判定
				最小値~最大値		
50	pH4.0	15	88.5	80.5~94.3	-8.0~+5.8	適

溶出プロファイル



5. 結論

「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」に従いナフトピジルOD錠50mg「JG」の生物学的同等性試験としての溶出試験を実施した。標準製剤ナフトピジルOD錠75mg「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。

2015年5月

002