

## エソメプラゾール錠20mg「JG」の溶出試験

### 1. 試験目的

エソメプラゾール錠20mg「JG」と標準製剤ネキシウムカプセル20mgとの溶出挙動の類似性を確認するために、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い溶出試験を実施した。

### 2. 試験条件

| 試験法  | 回転数<br>(rpm) | 試験液                    | 温度<br>(℃) | 試験液量<br>(mL) | ベッセル<br>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<br>グラフィー |
|      |              | pH6.0(薄めたMcIlvaine緩衝液) |           |              |           | 紫外可視<br>吸光度測定法  |
|      |              | pH6.8(日本薬局方 溶出試験第2液)   |           |              |           |                 |
|      | 100          | pH6.0(薄めたMcIlvaine緩衝液) |           |              |           |                 |

### 3. 判定基準

| 回転数<br>(rpm) | 試験液   | 判定基準                                                                                |
|--------------|-------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| 50           | pH1.2 | 規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。                                     |
|              | pH6.0 | 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±15%の範囲にあるか、又はf2関数の値は42以上である。 |
|              | pH6.8 |                                                                                     |
| 100          | pH6.0 |                                                                                     |

### 4. 試験結果

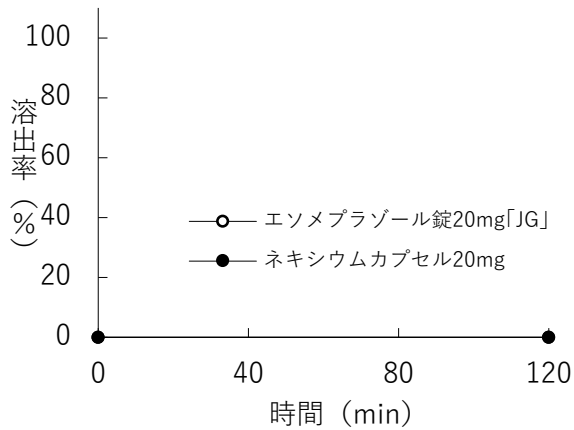
すべての試験条件において、判定時点における試験製剤の平均溶出率が判定基準に適合した。なお、pH6.0/100rpmはラグ時間補正後に評価した。

判定時点における平均溶出率

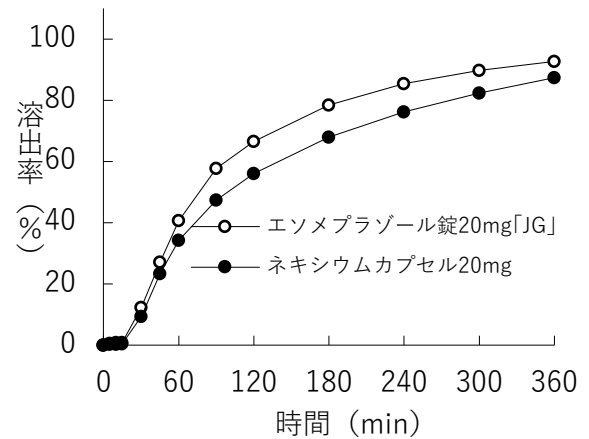
| 回転数<br>(rpm) | 試験液   | 判定時点<br>(min) | 平均溶出率(%) |      |       | 判定 |
|--------------|-------|---------------|----------|------|-------|----|
|              |       |               | 標準製剤     | 試験製剤 | 差     |    |
| 50           | pH1.2 | 120           | 0.0      | 0.0  | 0.0   | 適  |
|              |       | 60            | 34.3     | 40.7 | +6.4  | 適  |
|              | pH6.0 | 360           | 87.4     | 92.7 | +5.3  |    |
|              |       | 60            | 39.5     | 53.6 | +14.1 | 適  |
|              |       | 120           | 78.4     | 91.9 | +13.5 |    |
| 100          | pH6.0 | 17.1          | 40.0     | 52.2 | +12.1 | 適  |
|              |       | 53.1          | 85.0     | 99.6 | +14.6 |    |

**溶出プロフィール**

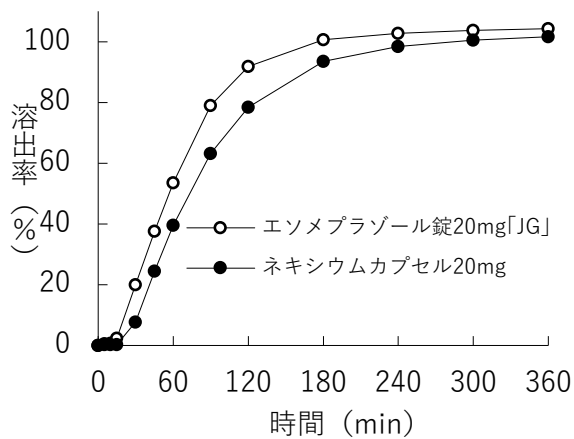
**50rpm、pH1.2**



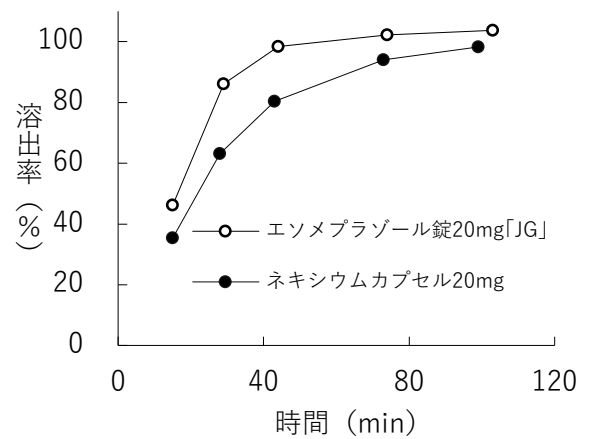
**50rpm、pH6.0**



**50rpm、pH6.8**



**100rpm、pH6.0 ラグ時間補正あり**



**5. 結論**

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に従いエソメプラゾール錠20mg「JG」の溶出試験を実施し、すべての試験条件においてガイドラインで定める類似性の判定基準に適合し、標準製剤ネキシウムカプセル20mgとの溶出挙動の類似性が確認された。

2026年8月

001