

ラベプラゾールナトリウム錠
20mg 「ケミファ」
溶出に関する資料

日本ケミファ株式会社

●目的

ラベプラゾールナトリウム錠 20mg 「ケミファ」 と標準製剤について、溶出性を溶出挙動の同等性判定基準※に基づき評価した。

※後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン「第3章-A-V.溶出試験 4.溶出挙動の類似性の判定」に準拠

●使用薬剤

試験製剤：ラベプラゾールナトリウム錠 20mg 「ケミファ」

標準製剤：パリエット錠 20mg (エーザイ株式会社)

●試験条件

試験法：日局溶出試験法パドル法

試験液：50rpm ①pH1.2 ②pH6.0 ③pH6.8

100rpm ④pH6.0

検体数：各製剤とともに 12 ベッセル

測定：紫外可視吸光度測定法

●評価方法

標準製剤の溶出パターンにより、以下の判定基準で評価する。

パドル回転数	試験液	判定時間 (min)	類似性の判定基準
50 rpm	pH 1.2	—※	各平均溶出率差は±9%
		120	
	pH 6.0	60	
		90	
	pH 6.8	45	
		60	
	100 rpm	45	
		60	

※標準製剤の規定された試験時間（120 分）における平均溶出率は 0.1% であり、その 1/2 の平均溶出率を示す時点は測定できなかった。

●結果

各試験条件における試験結果を図 1～4 に示す。類似性判定の結果、すべての試験液において溶出挙動の同等性判定基準を満たし、両製剤は製剤学的に類似性を有することが確認された。

図 1:pH1.2(50rpm)における溶出曲線

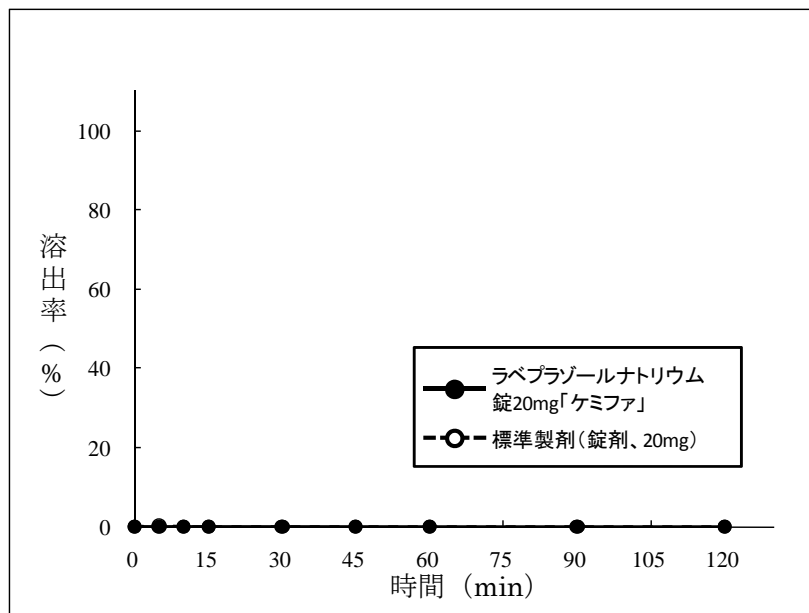


図 2:pH 6.0(50rpm)における溶出曲線

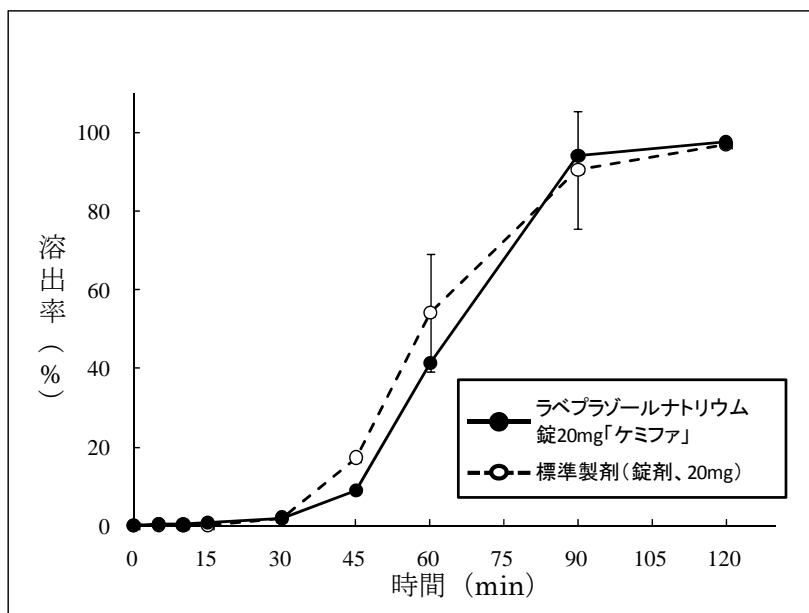


図 3:pH6.8(50rpm)における溶出曲線

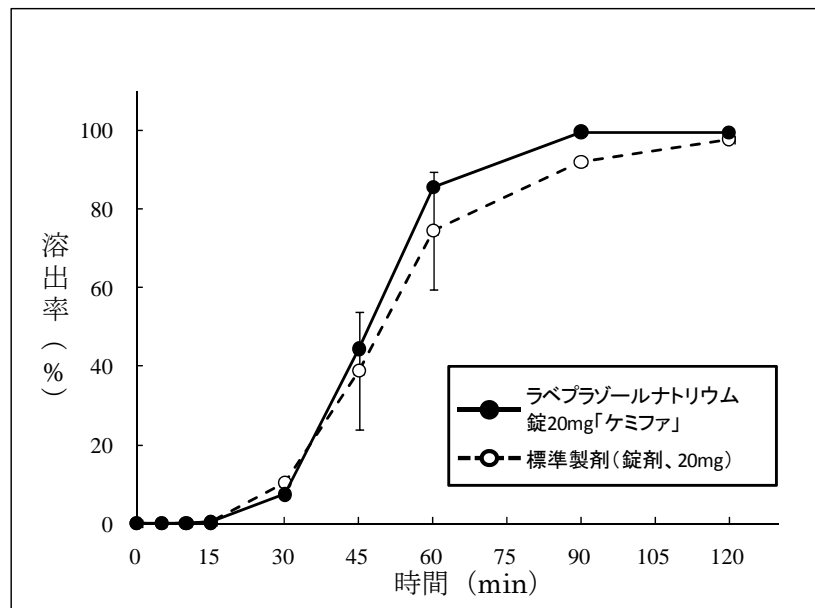
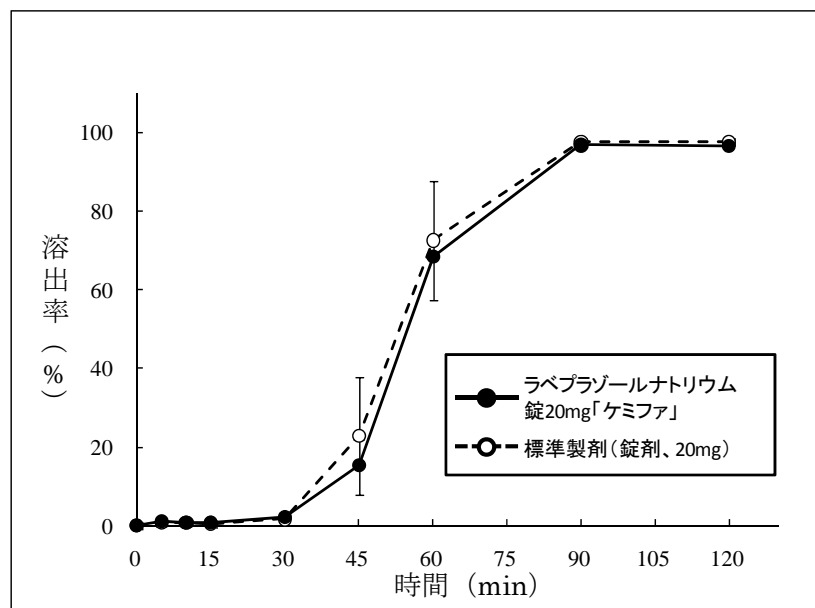


図 4:pH6.0 (100rpm)における溶出曲線



以上