【ピオグリタゾン OD 錠 15mg「ケミファ」】 溶出試験に関する資料

日本ケミファ株式会社

● 目的

ピオグリタゾン OD 錠 15 mg 「ケミファ」と標準製剤の溶出挙動の同等性を検討するため、「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。

● 使用製剤

試験製剤: ピオグリタゾン OD 錠 15mg「ケミファ」 標準製剤: アクトス OD 錠 15 (武田薬品工業株式会社)

● 試験条件

溶出試験法: パドル法

試 験 液: 50rpm pH1.2、pH3.0、pH6.8、水

100rpm pH1.2

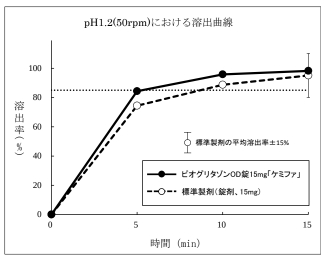
検 体 数: 各製剤ともに 12 ベッセル

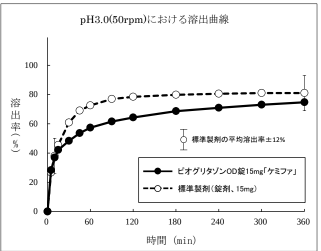
判定基準:

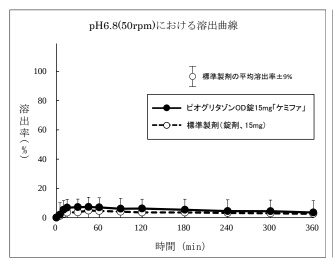
標準製剤溶出パターン	判定基準		
標準製剤が15分以内に平均	試験製剤は15分以内に平均85%以上溶出するか、又		
85%以上溶出する場合	は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の		
	平均溶出率±15%の範囲にある。		
標準製剤の平均溶出率が	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率		
50%以上 85%に達しないと	の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点,及び規定され		
き	た試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製		
	剤の平均溶出率±12の範囲にある。		
標準製剤の平均溶出率が	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率		
50%に達しないとき	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±9%の範囲にある。		

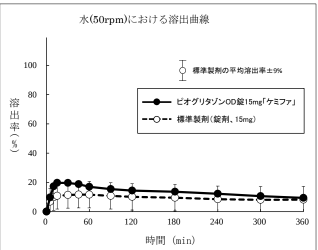
● 結果

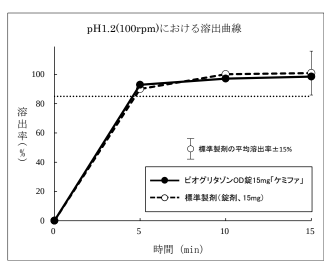
回転数	試験液	判定時間	試験製剤	標準製剤	和中
(rpm)		(分)	(%)	(%)	判定
50	pH1.2	15	98.2	95.1	適合
	pH3.0	10	36.9	38.0	適合
		360	74.7	81.0	適合
	рН6.8	全ての時点 (参考:30分)	(7.2)	(3.7)	適合
	水	全ての時点 (参考:15分)	(19.7)	(10.8)	適合
100	pH1.2	15	98.5	100.9	適合











● 結論

ピオグリタゾン OD 錠 15mg「ケミファ」と標準製剤は、溶出挙動の類似性が確認された。