

## 溶出試験

プロトンポンプ・インヒビター  
ラベプラゾールナトリウム錠 20mg 「日医工」  
1錠中ラベプラゾールナトリウム 20mg (腸溶錠)

### 溶出試験条件

装置	日本薬局方 溶出試験法 パドル法	液量	900mL	温度	37±0.5°C
----	------------------	----	-------	----	----------

### 溶出試験結果

回転数	試験液	判定
50rpm	pH1.2	標準製剤が120分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120分において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
	pH6.0	標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の2時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
	pH6.8	標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の2時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
	—	(腸溶性製剤の場合、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」では試験液はpH1.2, 6.0, 6.8のみ)
100rpm	pH6.0	f2関数の値は42以上であった。

ラベプラゾールナトリウム錠20mg「日医工」の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、上記すべての試験液において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

