

## 生物学的同等性試験 [溶出試験]

### アリピプラゾール OD錠 24mg 「日医工」

アリピプラゾール OD錠 24mg 「日医工」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン（平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号）」に基づき、アリピプラゾール OD錠 6mg 「日医工」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

#### 製剤の処方変更水準と要求される試験

| 処方変更水準 | B水準 | 要求される試験 | 「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の溶出試験 |
|--------|-----|---------|------------------------------|
|--------|-----|---------|------------------------------|

#### 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 | 標準製剤および本品はともに15分以内に平均85%以上溶出した。また、最終比較時点(15分)における本品の個々の溶出率は、本品の平均溶出率±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かった。  |
|        | pH5.0 | 標準製剤は15分以内に平均85%以上溶出した。15分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率の±10%の範囲にあった。また、最終比較時点(15分)における本品の個々の溶出率は、本品の平均溶出率±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かった。             |
|        | pH6.8 | 360分における本品の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率の±6%の範囲にあった。また、最終比較時点(360分)における本品の個々の溶出率は、本品の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。                                    |
|        | 水     | 標準製剤が360分における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す時点及び360分において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±6%の範囲にあった。また、最終比較時点(360分)における本品の個々の溶出率は、本品の平均溶出率±9%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±15%の範囲を超えるものがなかった。 |
| 100rpm | pH5.0 | 標準製剤および本品はともに15分以内に平均85%以上溶出した。また、最終比較時点(15分)における本品の個々の溶出率は、本品の平均溶出率±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かった。  |

アリピプラゾール OD錠 24mg「日医工」の溶出挙動を標準製剤（アリピプラゾール OD錠 6mg「日医工」）と比較した結果、上記全ての条件において「含量が異なる経口固形製剤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。

