

製造販売元:日医工岐阜工場株式会社

溶出試験

イブプロフェン錠 200mg「NIG」

溶出試験条件

装置日本薬局方	溶出試験法 パドル法 一液	変量 900mL	温度	37±0.5℃
---------	---------------	-----------------	----	---------

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。
	pH5.0	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。
	рН6.8	本品と標準製剤の平均溶出ラグ時間の差は 10 分以内であり, ラグ時間で補正した溶出曲線で比較した。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。
	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適当な時点及び 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±9%の範囲にあった。
100rpm	pH5.0	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。

イブプロフェン錠 200 mg 「NIG」の溶出挙動を標準製剤(ブルフェン錠 200)と比較した結果,上記全ての条件において「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。







