

製造販売元:日医工岐阜工場株式会社

## 溶出試験

## グリメピリド錠 1mg「NIG」

## 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	$37 \pm 0.5$ °C
<b></b>	FATANON HERMAN	八里	COOME	11111./	0.000

## 溶出試験結果

回転数	試験液	判定		
	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。		
<b>5</b> 0	pH6.5	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±12%の範囲にあった。		
50rpm	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。		
	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	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。		

グリメピリド錠 1mg 「NIG」の溶出挙動を標準製剤(アマリール 1mg 錠)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。











