

生物学的同等性試験 [溶出試験]

ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「日医工」

ゾニサミド OD 錠 50 mgTRE「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(令和 2 年 3 月 19 日 薬生薬審発 0319 第 1 号)」に基づき、ゾニサミド OD 錠 25 mgTRE「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℃
---------------------	----	-------	----	---------

溶出試験結果

回転数	試験液	判定				
50rpm	pH1.2	標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%となる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±10%の範囲にあった。また,最終比較時点(30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	標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%となる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±10%の範囲にあった。また、最終比較時点(30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。				
	рН6.8	標準製剤の平均溶出率が約 60%及び 85%となる 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±10%の範囲にあった。また、最終比較時点(30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。				
	水	標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%となる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±10%の範囲にあった。また、最終比較時点(30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。				
100rpm	pH5.0	同試験液の 50rpm の溶出試験で,30 分以内に標準製剤,本品ともに平均 85% 以上溶出したため,100rpm の溶出試験を省略した。				



ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「日医工」の溶出挙動を標準製剤(ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「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。







