

溶出試験

オルメサルタン OD 錠 40mg 「EE」

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	標準製剤及び本品はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
	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±12%の範囲になかった。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。
	pH6.8	標準製剤の平均溶出率が 60%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±9%の範囲にあった。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%の範囲になかった。
100rpm	pH	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。

オルメサルタン OD 錠 40mg 「EE」の溶出挙動を標準製剤（オルメテック錠 40mg）と比較した結果、pH1.2 及び 6.8（50rpm）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。

