

# 共和薬品工業株式会社 溶出挙動の同等性及び溶出試験に関する資料

## エバスチン OD 錠 5mg 「アメル」

### 1. 溶出挙動の同等性

通知等	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成13年5月31日付 医薬審発第786号）」
試験製剤	エバスチン OD 錠 5mg 「アメル」 LOT No.1611801 (共和薬品工業(株)製造)
標準製剤	エバステル OD 錠 5mg LOT No. 8011 (大日本製薬(株)製造)
試験方法	日本薬局方 (JP13) 一般試験法溶出試験法パドル法
試験条件	試験液量：900mL、温度：37±0.5℃

#### <判定基準>

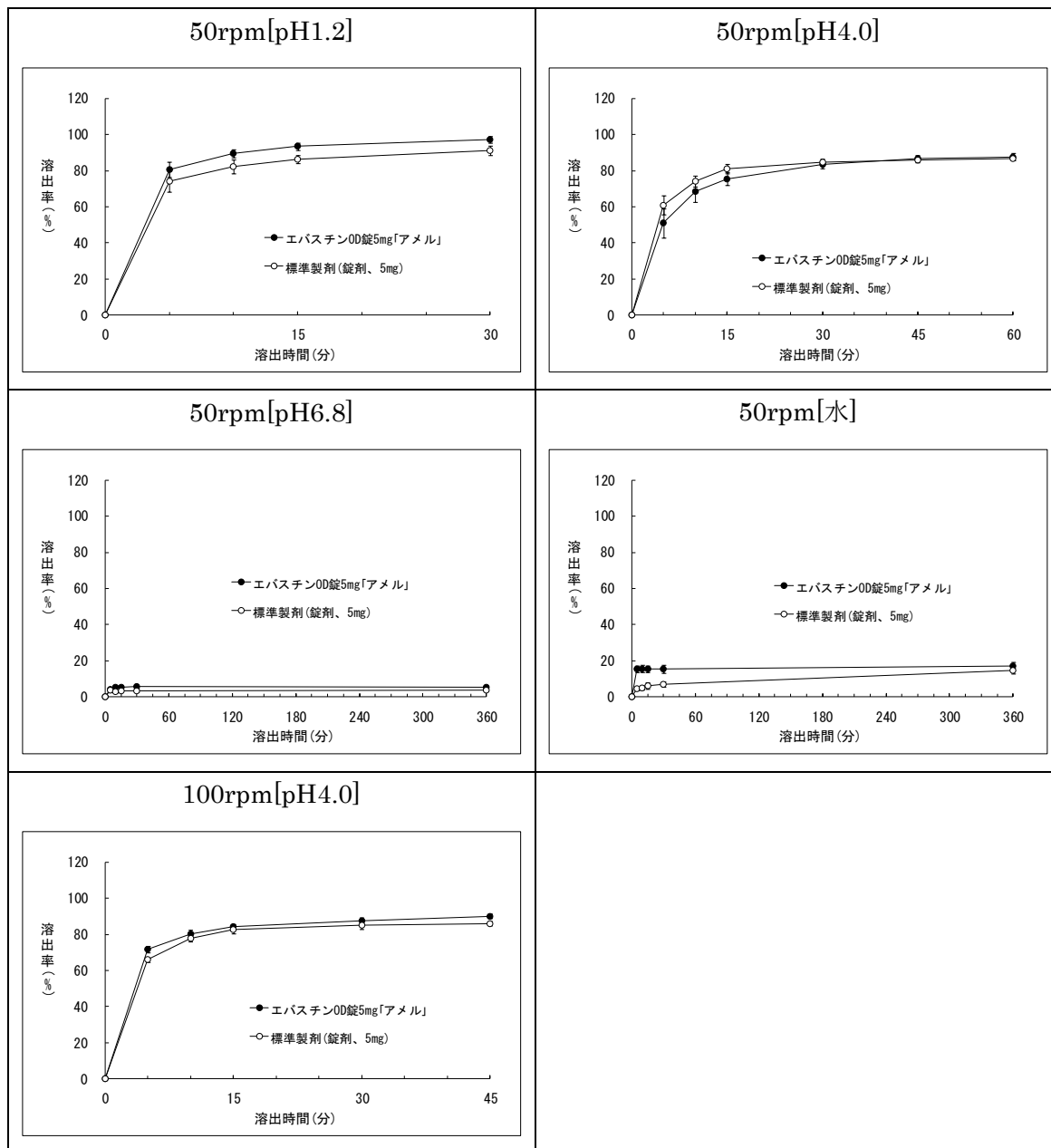
回転数	試験液	判定
50	pH1.2	試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する。
	pH4.0	標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。
	pH6.8	標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点、及び、規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±8%の範囲にある。
	水	標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。
100	pH4.0	標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

#### <試験結果>

下記の通り、両剤の溶出挙動は同等であると判定された。

表. 溶出挙動の同等性 判定結果

試験方法	試験条件		判定基準		平均溶出率%			判定結果
	回転数	試験液	溶出率	判定時間	標準製剤	試験製剤	差	
パドル法	50rpm	pH1.2	85%以上	15分	86.3	93.4	—	適合
		pH4.0	40%付近	5分	60.9	51.0	-9.9	適合
			85%付近	30分	84.8	83.6	-1.2	適合
		pH6.8	1/2の平均溶出率	10分	2.9	5.1	2.2	適合
			規定された試験時間	360分	3.7	5.3	1.6	適合
		水	1/2の平均溶出率	30分	6.8	15.3	8.5	適合
	規定された試験時間		360分	14.4	17.1	2.7	適合	
	100rpm	pH4.0	40%付近	5分	65.9	71.7	5.8	適合
			85%付近	30分	84.9	87.7	2.8	適合



(Mean ± S.D., n = 12)

図 1. 溶出曲線

### 3. 溶出試験（公的溶出規格）

日本薬局方医薬品各条に定められたエバステン口腔内崩壊錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

表示量	回転数	試験液	規定時間	溶出率
5mg	50rpm	日本薬局方 溶出試験第 1 液	15 分間	80%以上