

# 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

## カモスタットメシル酸塩錠 100mg 「アメル」

### 1. 溶出挙動の同等性

通知等	「医療用医薬品の品質に係る再評価の実施等について（平成 10 年 7 月 15 日付 医薬発審第 634 号）」
試験製剤	カモスタットメシル酸塩錠 100mg 「アメル」 LOT No.8001 (共和薬品工業(株)製造)
標準製剤	フオイパン錠 100mg LOT No.806AH (小野薬品工業(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>

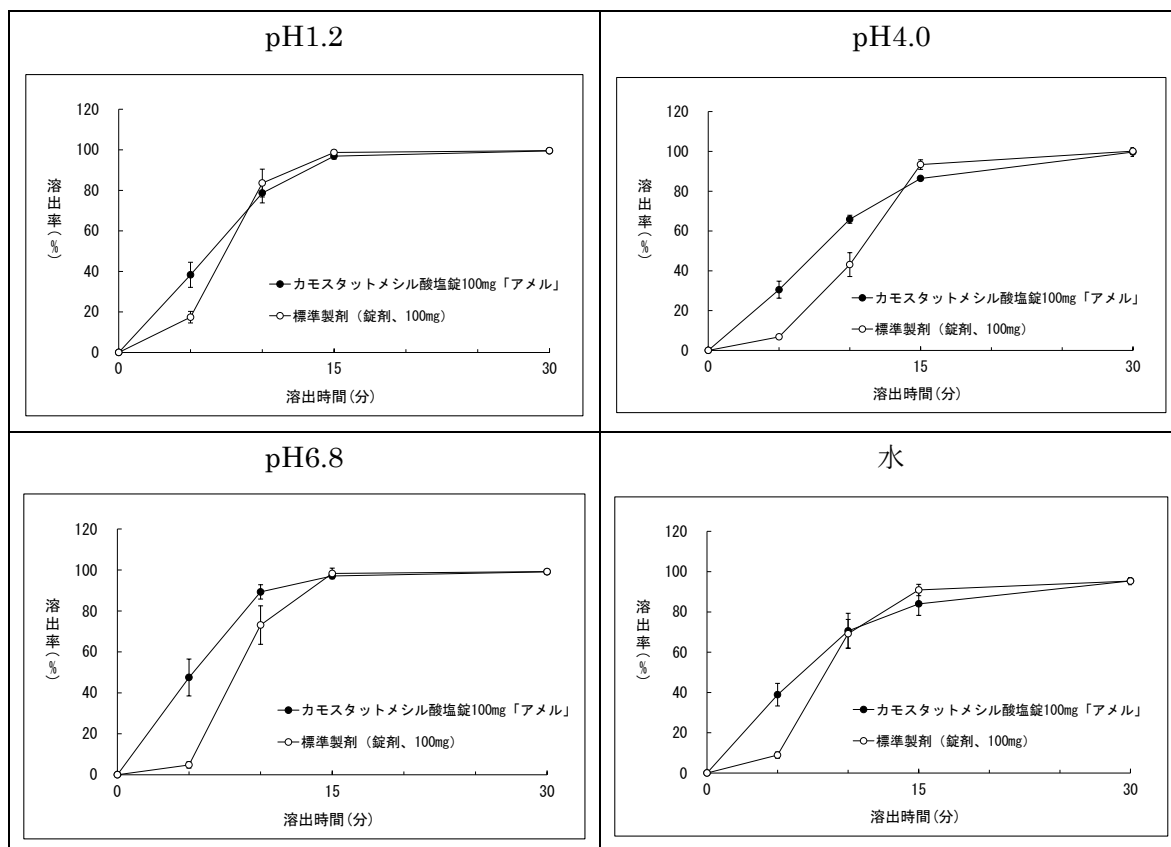
回転数	試験液	判定
50	pH1.2	試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出する。
	pH4.0	
	pH6.8	平均溶出ラグ時間の差が 10 分以内である。また、溶出ラグ時間以降試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出する。
	水	標準製剤の平均溶出率が 85%付近の適当な時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

#### <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

試験条件		判定基準		平均溶出率%			判定結果	
試験方法	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	98.7	96.9	—	適合
		pH4.0	85%以上	15分	93.4	86.4	—	適合
		pH6.8	85%以上	15分	98.3	97.1	—	適合
		水	85%付近	15分	90.9	84.0	-6.9	適合



(Mean ± S.D., n=6)

図 1. 溶出曲線

## 2. 溶出試験 (公的溶出規格)

日本薬局方外医薬品規格第 3 部に定められたメシル酸カモスタット 100mg 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
100mg	50rpm	水	30 分	80%以上