

ピオグリタゾン OD 錠 15mg 「DSEP」の 溶出性に関する資料

第一三共エスファ株式会社

【概要】

ピオグリタゾン OD錠 15mg「DSEP」（ピオグリタゾン塩酸塩製剤）について、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」^{※1)}の溶出試験の項に従ってアクトス錠 15 を対照に試験を行った結果、ピオグリタゾン OD錠 15mg「DSEP」は規定されたすべての溶出試験条件^{※2)}において判定基準に適合し、ピオグリタゾン OD錠 15mg「DSEP」とアクトス錠 15 の溶出挙動は類似していることが検証された。

※1)：剤型が異なる製剤の追加のための生物学的同等性試験ガイドライン：平成 13 年 5 月 31 日付 医薬審発第 783 号及び後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン：平成 9 年 12 月 22 日付 医薬審第 487 号（一部改正：平成 13 年 5 月 31 日付 医薬審発第 783 号、平成 18 年 11 月 24 日付 薬食審査発第 1124004 号）

※2)：pH1.2（日本薬局方溶出試験第 1 液）/50rpm、100rpm
pH3.0（薄めた McIlvaine の緩衝液）/50rpm
pH6.8（日本薬局方溶出試験第 2 液）/50rpm 及び水/50rpm

1. 後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに基づく溶出試験

「剤型が異なる製剤の追加のための生物学的同等性試験ガイドライン：平成 13 年 5 月 31 日付 医薬審発第 783 号及び後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン：平成 9 年 12 月 22 日付 医薬審第 487 号（一部改正：平成 13 年 5 月 31 日付 医薬審発第 783 号、平成 18 年 11 月 24 日付 薬食審査発第 1124004 号）」に基づき、試験を実施した。

試験方法：日局一般試験法「溶出試験法パドル法」による。

試験条件：

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液：pH1.2 日本薬局方溶出試験第 1 液

pH3.0 薄めた McIlvaine の緩衝液

pH6.8 日本薬局方溶出試験第 2 液

水 日本薬局方精製水

回転数：50rpm（pH1.2、pH3.0、pH6.8、水）、100rpm（pH1.2）

標準製剤：アクトス錠 15

試験時間：

pH1.2 では 2 時間、その他の試験液では 6 時間とする。ただし、標準製剤の平均溶出率が 85% を越えた時点で終了とすることができる。

判定基準：

ガイドラインの判定基準のうち、次の該当する項目に従って類似性を判定した。

【pH1.2、50rpm】、【pH1.2、100rpm】：

標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合

試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

【pH3.0、50rpm】：

標準製剤が 30 分以内に平均 85%以上溶出しない場合

規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 50%以上 85%に達しないとき、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が標準製剤の平均溶出率±12%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 46 以上である。

【pH6.8、50rpm】、【水、50rpm】：

標準製剤が 30 分以内に平均 85%以上溶出しない場合

規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 50%に達しないとき、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が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。

しかし、標準製剤が 360 分以内に 85%以上溶出せず、また、時間経過に伴う若干の減少傾向を示したため、360 分の溶出率の 1/2 付近の溶出率を示す時点を選択することができなかった。

また、f2 関数による比較でも、規定された試験時間（360 分）の溶出率の 85%の溶出率を示す時点を選択できなかった。そのため、判定基準をすべての時点において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるとした。

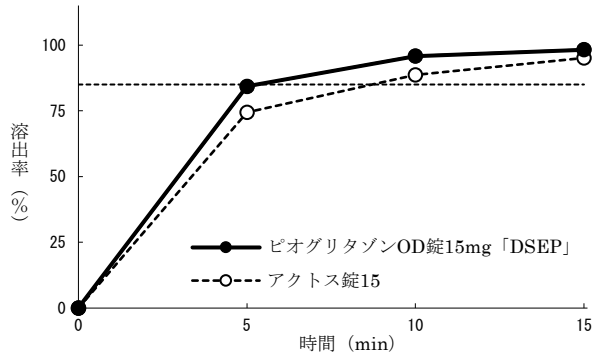
試験結果：すべての溶出試験条件において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

溶出挙動における類似性（ピオグリタゾン OD 錠 15mg 「DSEP」及び標準製剤の平均溶出率の比較）

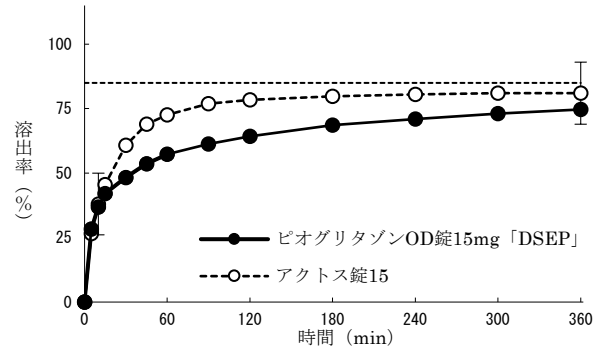
試験条件	溶出時間(分)	平均溶出率(%)			判定	判定基準 ピオグリタゾン OD 錠 15mg 「DSEP」の溶出条件)	
		ピオグリタゾン OD 錠 15mg 「DSEP」	アクトス錠 15	差 (絶対値)			
50rpm	pH1.2	15	98.2	95.1	3.1	適	≥85%又は±15%
		pH3.0	10	36.9	38.0	1.1	
	360		74.7	81.0	6.3		
	pH6.8	5	2.0	1.2	0.8	適	±9%
		10	5.4	2.6	2.8		
		15	6.8	3.5	3.3		
		30	7.2	3.7	3.5		
		45	7.3	4.9	2.4		
		60	7.0	4.6	2.4		
		90	6.1	4.1	2.0		
		120	6.2	3.6	2.6		
		180	5.4	3.6	1.8		
		240	4.5	3.2	1.3		
	水	300	4.4	3.0	1.4	適	±9%
		360	3.5	2.6	0.9		
		5	9.7	6.8	2.9		
		10	17.3	9.9	7.4		
		15	19.7	10.8	8.9		
		30	19.6	11.4	8.2		
		45	18.8	11.6	7.2		
60		17.0	11.6	5.4			
90		15.4	10.8	4.6			
120		14.4	10.1	4.3			
100rpm	pH1.2	15	98.5	100.9	2.4	適	≥85%又は±15%

(溶出曲線)

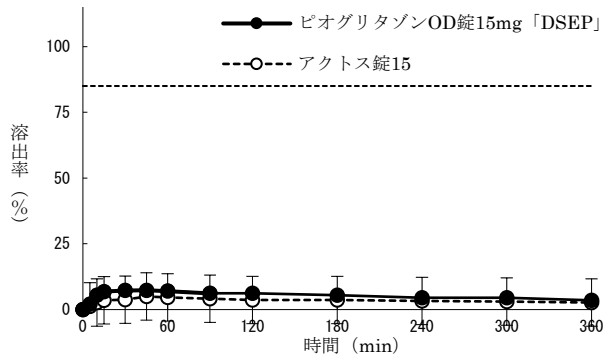
pH1.2/50rpm



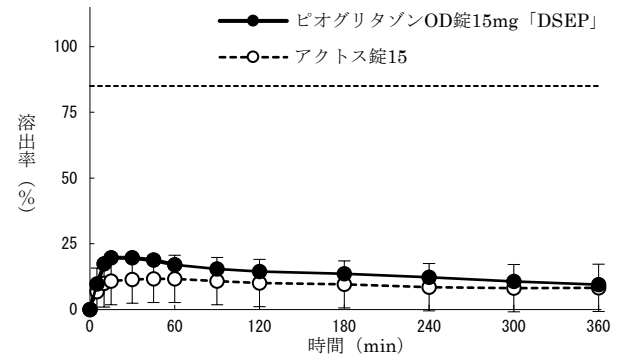
pH3.0/50rpm



pH6.8/50rpm



水/50rpm



pH1.2/100rpm

