

バラシクロビル錠 500mg 「三和」
溶出試験

(株) 三和化学研究所

2016.12 改訂

1. 試験方法

バラシクロビル錠 500mg「三和」（以下、試験製剤）と先発医薬品であるバルトレックス錠 500（以下、標準製剤）の溶出試験を実施した。

本試験は、平成 18 年 11 月 24 日付薬食審査発第 1124004 号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知「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」に従った。

1. 1. 製剤

表 1 使用製剤一覧

	試験製剤	標準製剤
製品名	バラシクロビル錠 500mg「三和」	バルトレックス錠 500
含有量	1錠中にバラシクロビル塩酸塩 556mg (バラシクロビルとして 500mg) を含有する	
剤形	フィルムコーティング錠	フィルムコート錠

1. 2. 試験条件

試験条件の一覧を表 2 に示した。

表 2 試験条件

装置	「日局」一般試験法 溶出試験法のパドル法	
試験液の量	900mL	
試験液の温度	37±0.5℃	
回転数	50rpm	100rpm
試験液	pH1.2 = 「日局」溶出試験の第 1 液	pH6.8 = 「日局」溶出試験の第 2 液
	pH5.0 = 薄めた McIlvaine の緩衝液	
	pH6.8 = 「日局」溶出試験の第 2 液	
	水	

1. 3. 判定基準

全ての溶出試験条件において、以下の基準に適合するとき、溶出挙動が類似であると判定する。

③標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合

a. 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となる時、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が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2関数の値は42以上である。

2. 試験結果

各試験液での試験結果を表 3～7 及び図 1～5 に示した。

3. 結論

バラシクロビル錠 500mg「三和」と標準製剤の平均溶出率を比較したところ、すべての試験条件において判定基準に適合したことから、両製剤の溶出挙動は類似していると判断した。

表3 試験製剤と標準製剤の溶出試験結果（回転数：50rpm、試験液：pH1.2）

時間	溶出率 (%)	
	試験製剤	標準製剤
5分後	4.6	12.7
10分後	26.4	28.3
15分後	48.1	42.3
30分後	87.9	74.9
45分後	98.6	98.2
60分後	99.0	101.2

<判定基準：③a>

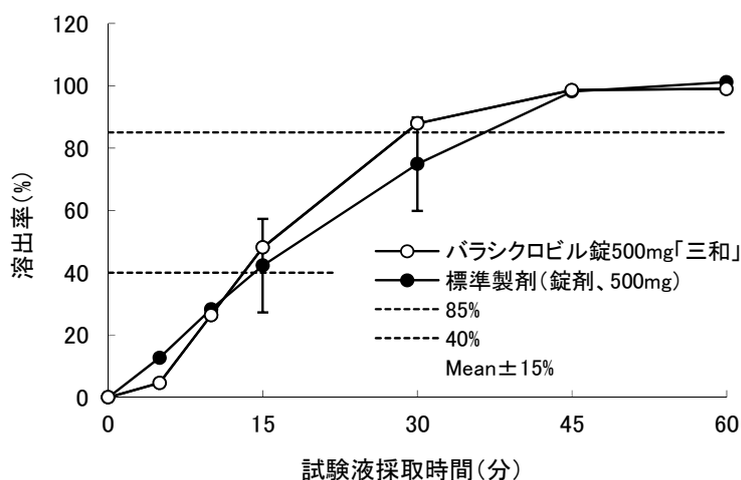


図1 溶出挙動の比較（回転数：50rpm、試験液：pH1.2）

表4 試験製剤と標準製剤の溶出試験結果（回転数：50rpm、試験液：pH5.0）

時間	溶出率 (%)	
	試験製剤	標準製剤
5分後	1.3	6.9
10分後	7.2	14.9
15分後	15.9	22.7
30分後	40.4	43.8
45分後	61.0	60.9
60分後	77.1	74.7
90分後	96.2	93.4
120分後	101.3	101.2

<判定基準：③a>

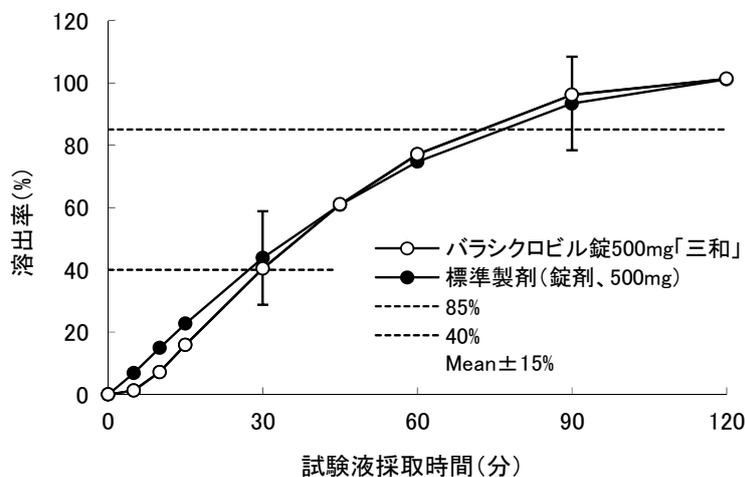


図2 溶出挙動の比較（回転数：50rpm、試験液：pH5.0）

表 5 試験製剤と標準製剤の溶出試験結果（回転数：50rpm、試験液：pH6.8）

時間	溶出率 (%)	
	試験製剤	標準製剤
5 分後	1.3	5.6
10 分後	5.6	10.8
15 分後	10.4	15.2
30 分後	28.1	27.0
45 分後	43.8	38.2
60 分後	58.6	48.9
90 分後	78.5	67.1
120 分後	93.8	80.6
180 分後	98.6	96.8
240 分後	99.0	98.4

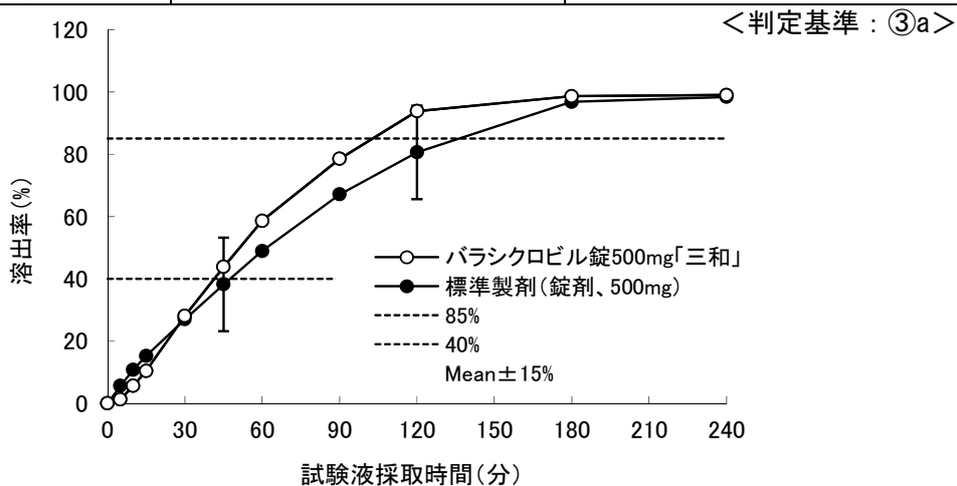


図 3 溶出挙動の比較（回転数：50rpm、試験液：pH6.8）

表 6 試験製剤と標準製剤の溶出試験結果（回転数：50rpm、試験液：水）

時間	溶出率 (%)	
	試験製剤	標準製剤
5 分後	1.9	9.1
10 分後	9.6	19.3
15 分後	19.8	28.2
30 分後	45.5	49.9
45 分後	64.9	67.0
60 分後	80.9	80.5
90 分後	99.5	96.9
120 分後	102.8	101.8

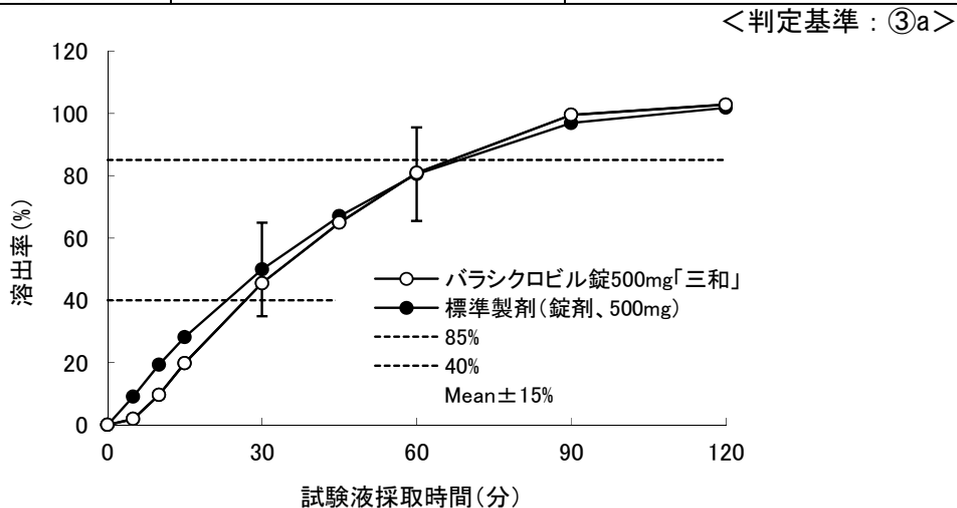


図 4 溶出挙動の比較（回転数：50rpm、試験液：水）

表 7 試験製剤と標準製剤の溶出試験結果（回転数：100rpm、試験液：pH6.8）

時間	溶出率 (%)	
	試験製剤	標準製剤
5 分後	2.9	8.7
10 分後	11.3	16.5
15 分後	20.5	23.4
30 分後	45.7	42.0
45 分後	65.8	58.4
60 分後	80.6	71.7
90 分後	95.8	89.2
120 分後	100.5	98.7
180 分後	99.8	100.9
240 分後	99.0	100.7

<判定基準：③a>

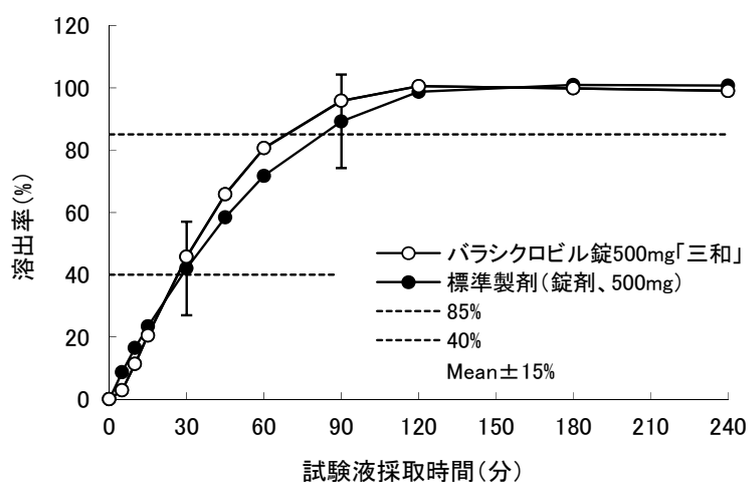


図 5 溶出挙動の比較（回転数：100rpm、試験液：pH6.8）

第十七改正日本薬局方医薬品各条「バラシクロビル塩酸塩錠」の
規格に対する適合性

試験検体：バラシクロビル錠 500mg 「三和」

ロット番号：A、B、C

溶出試験法：第十七改正日本薬局方一般試験法の溶出試験法（パドル法）による

試験条件：表 8 に示した。

表 8 試験条件

試験液の量	900mL
試験液の温度	37±0.5℃
回転数	50rpm
試験液	溶出試験第 1 液

溶出規格：30 分間の溶出率は 75%以上

結果

試験結果を表 9 に示した。

表 9 溶出試験結果 (n=6)

ロット番号	30 分後の溶出率 (%)
	最小値～最大値
A	95～100
B	92～101
C	96～103

結論

バラシクロビル錠 500mg 「三和」は日本薬局方医薬品各条に定められたバラシクロビル塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。