製剤別　後発品データ（案）　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　2025/04/01

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 後発品 | 標準品 |
| 会　社　名 | 株式会社三和化学研究所 |  |
| 商　品　名 | ロサルヒド配合錠LD「三和」 |  |
| 薬　　　価 | 1錠：17.40円 | 1錠：45.70円 |
| 成　分　名 | ロサルタンカリウム、ヒドロクロロチアジド |
| 規　　　格 | 1錠中「日局」ロサルタンカリウム50mg、「日局」ヒドロクロロチアジド12.5mg |
| 薬効分類名 | 持続性ARB／利尿薬合剤 |
| 効能又は効果 | 高血圧症 |
| 用法及び用量 | 成人には1日1回1錠（ロサルタンカリウム／ヒドロクロロチアジドとして50mg／12.5mg又は100mg／12.5mg）を経口投与する。本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない。 |
| 添　加　剤 | 乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、ステアリン酸Mg、ヒプロメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チタン、カルナウバロウ |  |
| 製品の性状 |  | 直径（mm） | 重量 | 厚さ（mm） | 識別コード・本体表示 |
| ロサルヒド配合錠LD「三和」白色円形のフィルムコーティング錠 | 9.1 | 260mg | 3.9 | ロサルヒドLD三和 |
| 標準品 |  |  |  |  |
| 標準品との同　等　性 | ロサルヒド配合錠LD「三和」は、「日局」溶出試験法（パドル法）により試験を行い、溶出性が適当と認められた。生物学的同等性試験において、標準品と薬物動態が同等と確認された。［社内資料（申請データ）］溶出試験（試験液：水）＜ロサルタンカリウム＞　　　　　　　　　　＜ヒドロクロロチアジド＞血中濃度比較試験（ヒト）＜ロサルタン＞　　　　　　　　　　　　＜ヒドロクロロチアジド＞ |
| 備　　　考 |  |
| 担当者、連絡先 |  |