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 | オルメサルタン錠5mg「三和」 | （販売中止） |
| 薬　　　価 | 1錠：10.40円 |  |
| 成　分　名 | オルメサルタン　メドキソミル |
| 規　　　格 | 1錠中「日局」オルメサルタン　メドキソミル5.0mg |
| 薬効分類名 | 高親和性AT1レセプターブロッカー |
| 効能又は効果 | 高血圧症 |
| 用法及び用量 | 通常、成人にはオルメサルタン　メドキソミルとして10～20mgを1日1回経口投与する。なお、1日5～10mgから投与を開始し、年齢、症状により適宜増減するが、1日最大投与量は40mgまでとする。 |
| 添　加　剤 | 低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、乳糖水和物、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、黄色三二酸化鉄 |  |
| 製品の性状 |  | 直径（mm） | 重量（mg） | 厚さ（mm） | 識別コード・本体表示 |
| オルメサルタン錠5mg「三和」淡黄白色の素錠注)においはないか、又はわずかに特異なにおいがある。 | 7.1 | 120.0 | 2.4 | オルメサルタン5 三和 |
| 標準品（販売中止） |  |  |  |  |
| 標準品との同　等　性 | オルメサルタン錠5mg「三和」は、「日局」溶出試験法（パドル法）により試験を行い、オルメサルタン錠20mg「三和」と溶出挙動が等しく生物学的に同等とみなされた。＜オルメサルタン錠20mg「三和」の試験データ＞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（回転数：50rpm、試験液：pH6.8）　　　　　　血中濃度比較試験（ヒト）　　 |
| 備　　　考 |  |
| 担当者、連絡先 |  |