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 | テルミサルタン錠20mg「三和」 |  |
| 薬　　　価 | 1錠：10.40円 | 1錠：20.70円 |
| 成　分　名 | テルミサルタン |
| 規　　　格 | 1錠中「日局」テルミサルタン20mg  |
| 薬効分類名 | 胆汁排泄型持続性AT1受容体ブロッカー |
| 効能又は効果 | 高血圧症 |
| 用法及び用量 | 通常、成人にはテルミサルタンとして40mgを1日1回経口投与する。ただし、1日20mgから投与を開始し漸次増量する。なお、年齢・症状により適宜増減するが、1日最大投与量は80mgまでとする。 |
| 添　加　剤 | D-マンニトール、ケイ酸Ca、ポビドン、無水リン酸二水素Na、クロスカルメロースNa、水酸化Na、ステアリン酸Mg |  |
| 製品の性状 |  | 直径（mm） | 重量 | 厚さ（mm） |  識別コード・本体表示 |
| テルミサルタン錠20mg「三和」白色～微黄色の素錠 | 約6.0 | 85mg | 約2.5 | テルミサルタン20 三和 |
| 標準品 |  |  |  |  |
| 標準品との同　等　性 | テルミサルタン錠20mg「三和」は、「日局」溶出試験法（パドル法）により試験を行い、テルミサルタン錠40mg「三和」と溶出挙動が等しく生物学的に同等とみなされた。＜テルミサルタン錠40mg「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 |  |