オランザピン OD 錠 10mg「トーワ」の溶出試験に関する資料

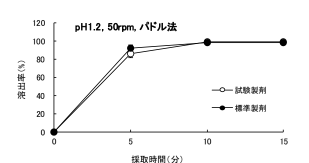
オランザピン OD 錠 10mg 「トーワ」について、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発 0229 第 10 号)(以下、ガイドライン)に従い、ヒトでの生物学的同等性が確認されたオランザピン OD 錠 5mg 「トーワ」を標準製剤として溶出試験を行い、生物学的同等性試験とした。なお、試験製剤の処方変更水準は、ガイドラインにより A 水準に該当した。

<測定条件>

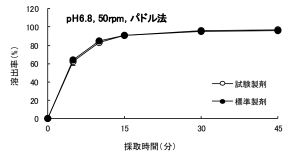
試 験 液 : pH1.2、pH3.0、pH6.8、水

回 転 数 : 50rpm

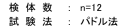
試験製剤 : オランザピンOD錠10mg「トーワ」



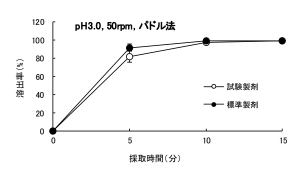
時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	86.7	98.9	99.3
標準偏差	0	4.4	1.0	0.8
標準製剤	0	92.1	98.5	98.4
煙淮信羊	n	3.4	0.7	0.7



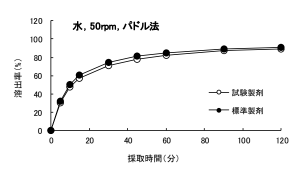
時間(分)	0	5	10	15	30	45
試験製剤	0	62.2	83.5	90.5	95.9	97.3
標準偏差	0	4.0	1.4	0.7	0.4	0.4
標準製剤	0	64.2	84.6	90.7	95.3	96.1
標準偏差	0	2.9	0.9	0.7	0.8	0.7



標準製剤 : オランザピンOD錠5mg「トーワ」



時間(分)	0	5	10	15
試験製剤	0	82.1	97.7	99.6
標準偏差	0	5.8	1.7	0.7
標準製剤	0	91.9	99.3	99.5
標準偏差	0	3.7	1.1	1.0



時間(分)	0	5	10	15	30	45	60	90	120
試験製剤	0	30.8	48.1	57.4	71.4	78.3	82.3	87.0	89.5
標準偏差	0	1.4	0.5	0.3	0.3	0.4	0.6	0.5	0.6
標準製剤	0	32.5	50.4	60.4	74.5	81.2	84.9	8.88	90.7
標準偏差	0	1.4	1.2	8.0	0.8	1.0	1.0	1.0	0.9

①試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較(パドル法)

試験条件		平均溶出率(%)		平均			
回転数 (rpm)	試験液	採取時間 (分)	試験 製剤	標準 製剤	溶出率 の差(%)	同等性の判定基準	判定
	pH1.2	15	99.3	98.4			適
	pH3.0	15	99.6	99.5		15 分以内に平均 85% 以上溶出	適
50	рН6.8	15	90.5	90.7			適
	-l.	15	57.4	60.4	-3.0	標準製剤の平均溶出	適
	水 60 82.3	84.9	-2.6	率の±10%以内	旭		

(n=12)

②最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率(パドル法)

試験条件		(a)	(b)				
回転数 (rpm)	試験液	採取 時間 (分)	最小值~ 最大值 (%)	平均溶出率 ±15%の範囲(%)	(a)が(b)を 超えた数	同等性の判定基準	判定
	pH1.2	15	98.1~100.7	最終比較時点における	適		
	рН3.0 15	98.3~100.6	84.6~114.6	0	個々の溶出率について、試験製剤の平均溶	適	
50	рН6.8	15	89.0~91.6	$75.5{\sim}105.5$	0	出率±15 %の範囲を 超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25 %の範	適
	水	60	81.4~83.0	67.3~97.3	0	囲を超えるものがない	適

(n=12)

①②の結果より、試験条件それぞれについて、溶出挙動が同等と判定された。

従って、オランザピン OD 錠 10mg 「トーワ」と、標準製剤(オランザピン OD 錠 5mg 「トーワ」)は、生物学的に同等であるとみなされた。

