グリメピリド錠の溶出挙動に関わる資料

ニプロESファーマ株式会社

グリメピリド錠 0.5mg「タナベ」

グリメピリド錠 0.5mg「タナベ」は、グリメピリド 0.5mg を含有する素錠である。

グリメピリド錠 0.5 mg 「タナベ」について、その処方を「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」(2006 年 11 月 24 日付薬食審査発第 1124004 号)「第 3 章. 1. 製剤の処方変更水準」に基づき、ヒトを対象とした生物学的同等性試験により先発医薬品との同等性が確認されているグリメピリド錠 1 mg 「タナベ」の処方と比較したところ、A 水準であった。よって、「第 3 章. 2. 要求される試験 A 水準」に従い、グリメピリド錠 1 mg 「タナベ」を標準製剤として溶出試験を実施した。

1. 試験方法

(1) 検体

試験製剤:グリメピリド錠 0.5mg「タナベ」(Lot. No. VLGC) 標準製剤:グリメピリド錠 1mg「タナベ」(Lot. No. VJDG)

(2)試験条件

| 試験法 | 試験液 | 試験液量 | 回転数 |
|------|--|-------|-------|
| パドル法 | pH7.5 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液 (薄めた McIlvaine の緩衝液) | 900mL | 50rpm |

ガイドライン第2章①に従い、試験液を選定した。

(3) 判定基準

A. 平均溶出率

標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合 試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出すること

B. 個々の溶出率

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、以下の基準に適合すること

標準製剤の平均溶出率が 85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の 範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがないこと

2. 結果

次表に示す如く、試験製剤の平均溶出率及び個々の溶出率はガイドラインの判定基準に適合した。

表溶出挙動の同等性の判断

A.平均溶出率

| 試験液 | 回転数 | 判定時点 | 平均溶出率 | (%) 、n=12 | 判定基準* | 判定 |
|-------|-------|------|-------|-----------|-------|----|
| 配例火作文 | (rpm) | (分) | 標準製剤 | 試験製剤 | 刊化基毕 | 刊足 |
| pH7.5 | 50 | 15 | 95.8 | 98.1 | 85%以上 | 適 |

^{*} 試験製剤の平均溶出率

B.個々の溶出率(試験製剤)

| | | 11.44.11 | 57 1 | 試賜 | 倹製剤 | 添用率の苦 | |
|-------|--------------|----------|---------------|---------|------------|---------------|----|
| 試験液 | 回転数 (rpm) | 比較時点 (分) | Vessel No. | 溶出率 (%) | 平均溶出率 (%) | 溶出率の差 (%)* | 判定 |
| | | | 1 | 96.5 | | 1.6 | |
| | | | 2 | 99.4 | | -1.3 | |
| | | | 3 | 97.6 | | 0.5 | |
| | 50 | 15 | 4 | 95.6 | | 2.5 | |
| | | | 5 | 95.8 | | 2.3 | |
| pH7.5 | | | 6 | 98.9 | 98.1 | -0.8 | 適 |
| рп7.5 | | | 7 | 99.5 | | -1.4 | 旭 |
| | | | 8 | 100.7 | | -2.6 | |
| | | | 9 | 97.9 | | 0.2 | |
| | | | 10 | 98.6 | | -0.5 | |
| | | | 11 | 100.0 | | -1.9 | |
| | | | 12 | 96.5 | | 1.6 | |

^{*} 溶出率の差(%)=試験製剤の平均溶出率(%) - 試験製剤の個々の溶出率(%)

3. 結論

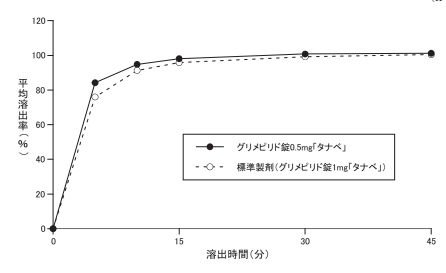
グリメピリド錠 0.5mg「タナベ」及び標準製剤について、ガイドラインで定められている試験条件で溶出性を比較検討し溶出挙動の同等性を評価した結果、両製剤の溶出挙動は同等と判断した。

付表

試験製剤と標準製剤の個々の溶出率について、平均値と標準偏差を表に、平均値をグラフに示した。

試験液: pH7.5 回転数: 50rpm

| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | |
|------|----------------|----------------|----------------|-----------------|-----------------|--|--|--|
| | 5分 | 10 分 | 15 分 | 30 分 | 45 分 | | | |
| 試験製剤 | 84.2±3.2 | 94.8±1.9 | 98.1 ± 1.7 | 100.8 ± 1.2 | 101.2 ± 1.8 | | | |
| 標準製剤 | 76.0 ± 4.2 | 91.3 ± 2.2 | 95.8 ± 1.9 | 99.2±1.5 | 100.4 ± 0.9 | | | |



グリメピリド錠 1mg「タナベ」

グリメピリド錠 1mg「タナベ」は、グリメピリド 1mg を含有する素錠である。

今回、本製剤と標準製剤との溶出挙動の類似性を評価するために、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(1997年12月22日医薬審第487号、2001年5月31日医薬審第786号、2006年11月24日薬食審査発第1124004号;以下ガイドラインとする)に従い、溶出試験を実施した。

1. 試験方法

(1) 検体

試験製剤:グリメピリド錠 1mg「タナベ」(Lot. No. QHGC)

標準製剤:錠剤(Lot. No. 4N431B)

(2)試験条件

| 試験法 | | | 試験液 | 試験液量 | 回転数 |
|------|-----|-------|----------------------|-------|------------|
| | 1 | pH1.2 | : 日本薬局方溶出試験の第1液 | | |
| | 2 | pH6.5 | : 薄めた McIlvaine の緩衝液 | 000 I | E O |
| パドル法 | 3 | pH7.5 | : 薄めた McIlvaine の緩衝液 | 900mL | 50rpm |
| | 4 | 水 | : 日本薬局方精製水 | | |
| | (5) | pH7.5 | : 薄めた McIlvaine の緩衝液 | 900mL | 100rpm |

ガイドライン第3章A. V. 3. 1)「酸性薬物を含む製剤」に従い、試験液を選定した。

(3) 判定基準

a. 標準製剤の平均溶出率が 50%に達しない場合(①④が該当)

標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す 適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製 剤の平均溶出率±9%の範囲にあること

b. 標準製剤の平均溶出率が 50%以上 85%に達しない場合(②が該当)

標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す 適当な時点、及び規定された試験時間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±12%の範囲にあること

c. 標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合(③⑤が該当) 試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出すること

2. 結果

次表に示す如く、試験製剤の平均溶出率は、いずれの条件においてもガイドラインの判定 基準に適合した。

| | 試験液 | 回転数 | 判定時点 | 平均溶出率 | (%) 、n=12 | 平均溶出率 | 判定基準*2 | 判定 | |
|---|-------|-------|------|-------|-----------|----------|--------|-------|--|
| ' | 叶间火作义 | (rpm) | (分) | 標準製剤 | 試験製剤 | の差(%) *1 | 刊足盔毕 | 111/1 | |
| 1 | pH1.2 | 2 50 | 5 | 3.0 | 2.7 | -0.3 | ±9%以内 | 適 | |
| | | | 120 | 6.2 | 5.1 | -1.1 | ±9%以内 | 週 | |
| 2 | рН6.5 | .5 50 | 10 | 33.7 | 31.9 | -1.8 | ±12%以内 | 6以内 適 | |
| | | | 360 | 65.8 | 66.3 | 0.5 | ±12%以内 | 旭 | |
| 3 | pH7.5 | 50 | 15 | 91.1 | 85.3 | | 85%以上 | 適 | |
| 4 | 水 | 50 | 5 | 20.6 | 22.2 | 1.6 | ±9%以内 | 適 | |
| 4 | //\ | 水 50 | 360 | 39.0 | 41.9 | 2.9 | ±9%以内 | 通 | |
| 5 | pH7.5 | 100 | 15 | 92.9 | 87.5 | | 85%以上 | 適 | |

*1:平均溶出率の差(%)=試験製剤の平均溶出率(%) - 標準製剤の平均溶出率(%)

*2: 平均溶出率、平均溶出率の差

3. 結論

グリメピリド錠 1mg「タナベ」及び標準製剤について、ガイドラインで定められている 試験条件で溶出性を比較検討し溶出挙動の類似性を評価した結果、両製剤の溶出挙動は類 似していると判断した。

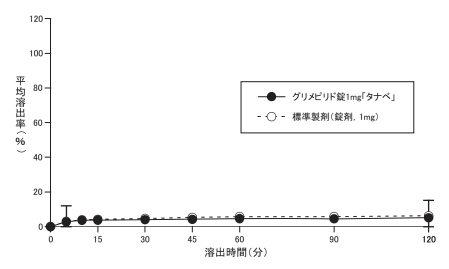
付表

試験製剤と標準製剤の個々の溶出率について、平均値と標準偏差を表に、平均値をグラフに示した。

①試験液:pH1.2 回転数:50rpm

| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | | |
|------|------------------------|----------------|---------------|---------------|---------------|---------|--|--|--|
| | 5分 10分 15分 30分 45分 60分 | | | | | | | | |
| 試験製剤 | 2.7 ± 0.3 | 3.6 ± 0.4 | 3.7 ± 0.4 | 4.0 ± 0.3 | 4.2 ± 0.2 | 4.6±0.6 | | | |
| 標準製剤 | 3.0 ± 0.4 | 3.9 ± 0.3 | 4.2 ± 0.4 | 4.7 ± 0.2 | 5.3 ± 0.4 | 5.8±0.5 | | | |
| | 90分 | 120 分 | | | | | | | |
| 試験製剤 | 4.5 ± 0.4 | 5.1 ± 0.5 | | | | | | | |
| 標準製剤 | 5.8 ± 0.6 | 6.2 ± 0.6 | | | | | | | |

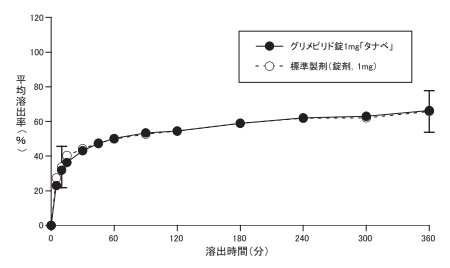
(n=12/時点)



②試験液:pH6.5 回転数:50rpm

| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | | |
|------|----------------|------------------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--|--|--|
| | 5分 | 5分 10分 15分 30分 45分 60分 | | | | | | | |
| 試験製剤 | 23.0 ± 1.0 | 31.9 ± 0.8 | 36.3 ± 0.6 | 43.1±0.9 | 47.2 ± 0.9 | 50.2 ± 1.3 | | | |
| 標準製剤 | 27.4 ± 2.3 | 33.7 ± 1.6 | 40.3±1.3 | 44.2 ± 1.7 | 47.5±1.3 | 49.9 ± 1.0 | | | |
| | 90分 | 120 分 | 180 分 | 240 分 | 300分 | 360 分 | | | |
| 試験製剤 | 53.4 ± 0.9 | 54.5 ± 0.7 | 58.9 ± 0.5 | 62.1 ± 1.3 | 63.0 ± 1.2 | 66.3 ± 1.3 | | | |
| 標準製剤 | 52.7 ± 2.0 | 54.4 ± 1.2 | 59.0±1.3 | 61.8±1.6 | 62.1±1.3 | 65.8±1.6 | | | |

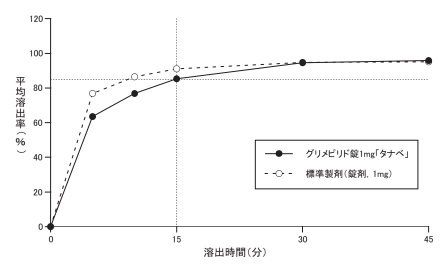
(n=12/時点)



③試験液:pH7.5 回転数:50rpm

| | | 平均溶出率(%) 士標準偏差 | | | | | | |
|------|----------------|----------------|----------|----------------|----------------|--|--|--|
| | 5分 | 10 分 | 15 分 | 30 分 | 45 分 | | | |
| 試験製剤 | 63.5 ± 1.4 | 76.8 ± 1.1 | 85.3±1.6 | 94.5 ± 1.0 | 95.8 ± 1.7 | | | |
| 標準製剤 | 76.9 ± 3.7 | 86.5 ± 1.7 | 91.1±2.7 | 94.8 ± 2.4 | 95.1 ± 2.6 | | | |

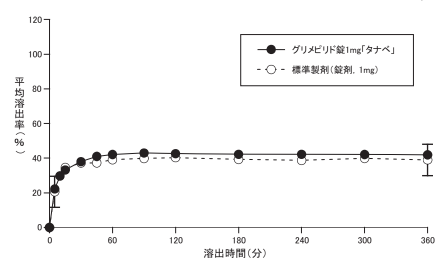
(n=12/時点)



④試験液:水 回転数:50rpm

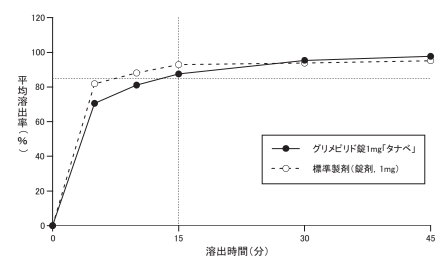
| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | | |
|------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--|--|--|
| | 5分 | 10分 | 15 分 | 30分 | 45 分 | 60 分 | | | |
| 試験製剤 | 22.2 ± 1.0 | 29.7 ± 1.2 | 33.2 ± 1.6 | 38.0 ± 1.6 | 41.0 ± 2.2 | 42.1±2.3 | | | |
| 標準製剤 | 20.6 ± 5.1 | 29.8±2.8 | 34.6±3.1 | 37.2±2.6 | 37.3 ± 1.6 | 39.1±1.0 | | | |
| | 90分 | 120 分 | 180分 | 240 分 | 300分 | 360 分 | | | |
| 試験製剤 | 43.0±1.8 | 42.6±3.0 | 42.2 ± 2.4 | 42.2 ± 2.5 | 42.1 ± 2.6 | 41.9 ± 2.2 | | | |
| 標準製剤 | 39.8±1.9 | 40.3 ± 1.9 | 39.3 ± 1.3 | 38.7 ± 1.2 | 39.9 ± 2.1 | 39.0±1.6 | | | |

(n=12/時点)



⑤試験液:pH7.5 回転数:100rpm

| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | |
|------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--|--|--|
| | 5分 | 10 分 | 15 分 | 30 分 | 45 分 | | | |
| 試験製剤 | 70.6 ± 1.1 | 81.1±1.1 | 87.5 ± 1.4 | 95.4 ± 1.6 | 97.7 ± 1.7 | | | |
| 標準製剤 | 81.9±1.1 | 93.8±1.4 | 95.2 ± 1.4 | | | | | |



グリメピリド錠 3mg「タナベ」

グリメピリド錠 3mg「タナベ」は、グリメピリド 3mg を含有する素錠である。

今回、本製剤と標準製剤との溶出挙動の類似性を評価するために、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(1997年12月22日医薬審第487号、2001年5月31日医薬審第786号、2006年11月24日薬食審査発第1124004号;以下ガイドラインとする)に従い、溶出試験を実施した。

1. 試験方法

(1) 検体

試験製剤:グリメピリド錠3mg「タナベ」(Lot. No. QIGC)

標準製剤:錠剤(Lot. No. 4M178B)

(2)試験条件

| 試験法 | | | 試験液 | 試験液量 | 回転数 |
|------|-----|-------|----------------------|-------|------------|
| | 1 | pH1.2 | : 日本薬局方溶出試験の第1液 | | |
| | 2 | pH6.5 | : 薄めた McIlvaine の緩衝液 | 000 I | 5 0 |
| パドル法 | 3 | pH7.5 | : 薄めた McIlvaine の緩衝液 | 900mL | 50rpm |
| | 4 | 水 | : 日本薬局方精製水 | | |
| | (5) | pH7.5 | : 薄めた McIlvaine の緩衝液 | 900mL | 100rpm |

ガイドライン第3章A. V. 3. 1)「酸性薬物を含む製剤」に従い、試験液を選定した。

(3) 判定基準

a. 標準製剤の平均溶出率が 50%に達しない場合(①②④が該当)

標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す 適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製 剤の平均溶出率±9%の範囲にあること

b. 標準製剤が 15~30 分に平均 85%以上溶出する場合(③⑤が該当)

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適当な 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%の範囲にあること

2. 結果

次表に示す如く、試験製剤の平均溶出率は、いずれの条件においてもガイドラインの判定 基準に適合した。

| 試験液 | | 回転数 | 判定時点 | 平均溶出率(%)、n=12 | | 平均溶出率 | 判定基準*2 | 判定 |
|-----|------------|----------|------|---------------|------|----------|--------|-------|
| | | (rpm) | (分) | 標準製剤 | 試験製剤 | の差(%) *1 | 刊化基毕** | 刊化 |
| 1 | II1 0 | 50 | 5 | 2.1 | 0.6 | -1.5 | ±9%以内 | - 適 |
| | pH1.2 | 50 | 120 | 2.9 | 1.6 | -1.3 | ±9%以内 | 迎 |
| 2 | (a) II.a F | [6.5] 50 | 5 | 17.2 | 14.3 | -2.9 | ±9%以内 | 適 |
| | рпо.5 | | 90 | 360 | 30.3 | 29.6 | -0.7 | ±9%以内 |
| 3 | ~U7 E | 50 | 5 | 60.3 | 54.7 | -5.6 | ±15%以内 | - 適 |
| | pH7.5 | | 30 | 87.6 | 87.4 | -0.2 | ±15%以内 | 順 |
| 4 | 水 | 50 | 5 | 20.7 | 18.6 | -2.1 | ±9%以内 | - 適 |
| 4) | 八 | 90 | 360 | 26.5 | 24.7 | -1.8 | ±9%以内 | 旭 |
| (5) | 115 5 | 117.7 | 5 | 65.2 | 64.8 | -0.4 | ±15%以内 | - 適 |
| | pH7.5 | 100 | 30 | 87.9 | 87.1 | -0.8 | ±15%以内 | 迎 |

*1:平均溶出率の差(%)=試験製剤の平均溶出率(%) - 標準製剤の平均溶出率(%)

*2: 平均溶出率の差

3. 結論

グリメピリド錠 3mg「タナベ」及び標準製剤について、ガイドラインで定められている 試験条件で溶出性を比較検討し溶出挙動の類似性を評価した結果、両製剤の溶出挙動は類 似していると判断した。

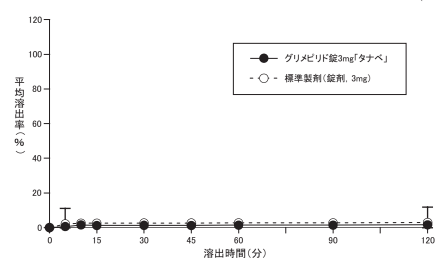
付表

試験製剤と標準製剤の個々の溶出率について、平均値と標準偏差を表に、平均値をグラフに示した。

①試験液:pH1.2 回転数:50rpm

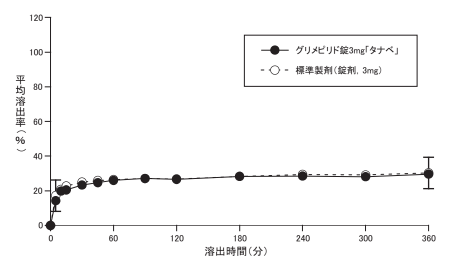
| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | |
|------|---------------|----------------|---------------|---------------|---------------|---------------|--|--|
| | 5分 | 10 分 | 15 分 | 30 分 | 45 分 | 60 分 | | |
| 試験製剤 | 0.6 ± 0.6 | 1.5 ± 0.1 | 1.2 ± 0.4 | 1.3±0.1 | 1.2 ± 0.1 | 1.4 ± 0.1 | | |
| 標準製剤 | 2.1 ± 0.6 | 2.5 ± 0.8 | 2.5 ± 1.0 | 2.6 ± 0.9 | 2.6 ± 0.8 | 2.7 ± 0.6 | | |
| | 90分 | 120 分 | | | | | | |
| 試験製剤 | 1.4 ± 0.1 | 1.6±0.1 | | | | | | |
| 標準製剤 | 2.7 ± 0.8 | 2.9 ± 0.9 | | | | | | |

(n=12/時点)



②試験液:pH6.5 回転数:50rpm

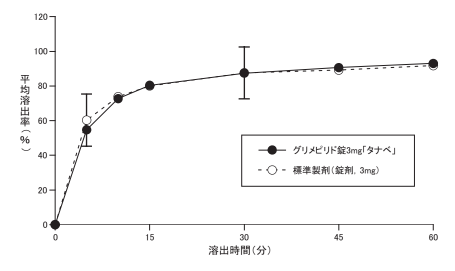
| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | |
|------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--|--|
| | 5分 | 10分 | 15 分 | 30 分 | 45 分 | 60 分 | | |
| 試験製剤 | 14.3 ± 0.5 | 19.8±1.0 | 20.5 ± 0.5 | 23.3 ± 0.5 | 24.7 ± 0.6 | 26.0 ± 0.4 | | |
| 標準製剤 | 17.2 ± 1.1 | 20.8 ± 1.2 | 22.7 ± 1.2 | 25.0 ± 1.3 | 25.9 ± 1.5 | 26.4 ± 1.2 | | |
| | 90 分 | 120 分 | 180 分 | 240 分 | 300分 | 360 分 | | |
| 試験製剤 | 27.1 ± 0.6 | 26.6 ± 0.4 | 28.3 ± 0.6 | 28.5 ± 1.4 | 28.1 ± 0.6 | 29.6 ± 0.9 | | |
| 標準製剤 | 27.1 ± 1.7 | 26.8±1.3 | 28.3 ± 1.6 | 29.4 ± 1.7 | 29.1±1.6 | 30.3 ± 1.4 | | |



③試験液:pH7.5 回転数:50rpm

| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | |
|------|----------|----------------|----------|----------|----------|----------------|--|--|
| | 5分 | 10 分 | 15 分 | 30 分 | 45 分 | 60 分 | | |
| 試験製剤 | 54.7±1.3 | 72.7 ± 1.7 | 80.4±1.5 | 87.4±2.2 | 90.6±1.6 | 93.0 ± 1.0 | | |
| 標準製剤 | 60.3±2.0 | 73.8 ± 2.1 | 80.0±1.2 | 87.6±1.8 | 89.2±2.1 | 91.8±1.2 | | |

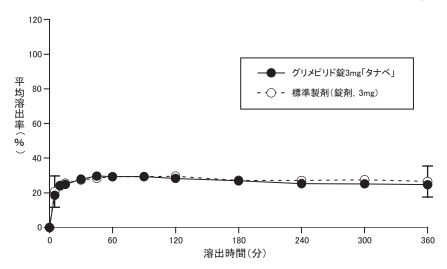
(n=12/時点)



④試験液:水 回転数:50rpm

| | | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | | |
|------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--|--|--|
| | 5分 | 10分 | 15 分 | 30分 | 45 分 | 60 分 | | | |
| 試験製剤 | 18.6±1.4 | 24.0 ± 1.1 | 24.8±2.3 | 27.9 ± 1.8 | 29.7 ± 1.7 | 29.3 ± 2.2 | | | |
| 標準製剤 | 20.7 ± 1.2 | 24.2 ± 1.1 | 25.6 ± 1.5 | 27.4 ± 2.1 | 28.4 ± 1.9 | 29.3 ± 1.7 | | | |
| | 90分 | 120 分 | 180 分 | 240 分 | 300分 | 360 分 | | | |
| 試験製剤 | 29.4±2.1 | 28.3±2.9 | 26.9 ± 2.1 | 25.3 ± 1.3 | 25.2 ± 1.6 | 24.7 ± 1.5 | | | |
| 標準製剤 | 29.3±1.3 | 29.6±1.8 | 27.2±0.9 | 27.1 ± 1.1 | 27.5 ± 1.2 | 26.5 ± 1.4 | | | |

(n=12/時点)



⑤試験液: pH7.5 回転数: 100rpm

| | 平均溶出率(%) ±標準偏差 | | | | | | |
|------|------------------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|--|
| | 5分 10分 15分 30分 45分 60分 | | | | | | |
| 試験製剤 | 64.8±1.7 | 75.7 ± 1.2 | 81.4 ± 1.3 | 87.1±0.8 | 90.9 ± 1.7 | 93.1±0.9 | |
| 標準製剤 | 65.2 ± 0.8 | 74.6 ± 1.4 | 81.7 ± 1.4 | 87.9 ± 1.1 | 91.2 ± 1.3 | 92.6 ± 1.0 | |

