

製品別比較表(案)

	後発品	標準品																													
会社名	大原薬品工業株式会社																														
商品名	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」	アリセプトD錠5mg																													
薬価	43.40 円/錠	76.10 円/錠																													
薬剤料の差	32.70円																														
コードNo.*	1190012F4297	—																													
成分名	ドネペジル塩酸塩																														
規格	1錠中日局ドネペジル塩酸塩5mgを含有																														
添加物	D-マンニトール、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、クエン酸トリエチル、ポリビニルアルコール・アクリル酸・メタクリル酸メチル共重合体、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、l-メントール、香料	カラギーナン、軽質無水ケイ酸、ポリビニルアルコール、D-マンニトール																													
薬効分類名	アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤																														
効能・効果	標準品と同じ	アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制																													
用法・用量	標準品と同じ	<p><アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制> 通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに增量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により適宜増減する。</p> <p><レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制> 通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに增量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに增量する。なお、症状により5mgまで減量できる。投与開始12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自他覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してペネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投与開始12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。</p>																													
製品の性状	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th>表面</th> <th>裏面</th> <th>側面</th> <th rowspan="2">識別表示</th> </tr> <tr> <th>直径(mm)</th> <th>質量(mg)</th> <th>厚さ(mm)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 白色・素錠(口腔内崩壊錠)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>ドネペジル OD5 オーハラ</td> </tr> <tr> <td>アリセプトD錠5mg 白色・口腔内崩壊錠</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>8.0</td> <td>190</td> <td>3.3</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>8.0</td> <td>168</td> <td>3.3</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			表面	裏面	側面	識別表示	直径(mm)	質量(mg)	厚さ(mm)	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 白色・素錠(口腔内崩壊錠)				ドネペジル OD5 オーハラ	アリセプトD錠5mg 白色・口腔内崩壊錠						8.0	190	3.3			8.0	168	3.3		
	表面	裏面		側面	識別表示																										
	直径(mm)	質量(mg)	厚さ(mm)																												
ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 白色・素錠(口腔内崩壊錠)				ドネペジル OD5 オーハラ																											
アリセプトD錠5mg 白色・口腔内崩壊錠																															
	8.0	190	3.3																												
	8.0	168	3.3																												
品質再評価	品質再評価に指定されていない。																														
公的溶出試験	公的溶出試験規格は設定されていない。																														
標準品との同等性	<p>溶出試験(試験液:pH1.2/50rpm)</p> <table border="1" style="margin-top: 10px; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th>時間(min)</th> <th>ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 (%)</th> <th>アリセプトD錠5mg (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>0</td><td>0</td><td>0</td></tr> <tr><td>5</td><td>~85</td><td>~85</td></tr> <tr><td>15</td><td>100</td><td>100</td></tr> <tr><td>30</td><td>100</td><td>100</td></tr> <tr><td>45</td><td>100</td><td>100</td></tr> <tr><td>60</td><td>100</td><td>100</td></tr> </tbody> </table> <p>「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、両製剤の溶出挙動は上記条件において類似していると判定された。なお、医薬品製造承認書に記載の規格及び試験法の溶出規格に適合している(詳細は備考欄)。</p>		時間(min)	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 (%)	アリセプトD錠5mg (%)	0	0	0	5	~85	~85	15	100	100	30	100	100	45	100	100	60	100	100								
時間(min)	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 (%)	アリセプトD錠5mg (%)																													
0	0	0																													
5	~85	~85																													
15	100	100																													
30	100	100																													
45	100	100																													
60	100	100																													
	<p>生物学的同等性</p> <table border="1" style="margin-top: 10px; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th>投与後時間(hr)</th> <th>ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 (ng/mL)</th> <th>アリセプトD錠5mg (ng/mL)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>0</td><td>0</td><td>0</td></tr> <tr><td>24</td><td>~12</td><td>~12</td></tr> <tr><td>48</td><td>~8</td><td>~8</td></tr> <tr><td>72</td><td>~6</td><td>~6</td></tr> <tr><td>96</td><td>~4</td><td>~4</td></tr> <tr><td>144</td><td>~3</td><td>~3</td></tr> <tr><td>168</td><td>~2</td><td>~2</td></tr> <tr><td>288</td><td>~1</td><td>~1</td></tr> </tbody> </table> <p>(水なし投与)</p> <p>（水あり投与）</p> <p>「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、両製剤は生物学的に同等であると判定された。</p>		投与後時間(hr)	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 (ng/mL)	アリセプトD錠5mg (ng/mL)	0	0	0	24	~12	~12	48	~8	~8	72	~6	~6	96	~4	~4	144	~3	~3	168	~2	~2	288	~1	~1		
投与後時間(hr)	ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「オーハラ」 (ng/mL)	アリセプトD錠5mg (ng/mL)																													
0	0	0																													
24	~12	~12																													
48	~8	~8																													
72	~6	~6																													
96	~4	~4																													
144	~3	~3																													
168	~2	~2																													
288	~1	~1																													
安定性(加速)	40°C±1°C、75%RH±5%RH、6ヶ月(性状、確認試験、含量均一性試験、崩壊試験、溶出試験、定量)	適合																													
安定性(無包装)	加温[40°C、3ヶ月(遮光、気密容器)] 加湿[25°C、75%RH、3ヶ月(遮光、開放)] 曝露[総照射量:120万lx·hr(開放/25°C、60%RH)]	性状、純度試験、溶出試験、定量、硬度																													
備考	pH3.0及びpH6.8(いずれも50rpm)並びにpH3.0(100rpm)においても、両製剤の溶出挙動は類似していると判定されたが、水(50rpm)の試験条件で、ガイドラインの溶出挙動の類似性の判定基準に適合しなかった。	全て変化なし 全て変化なし 全て変化なし																													
担当者、連絡先																															

*:薬価基準収載医薬品コード