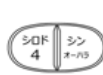





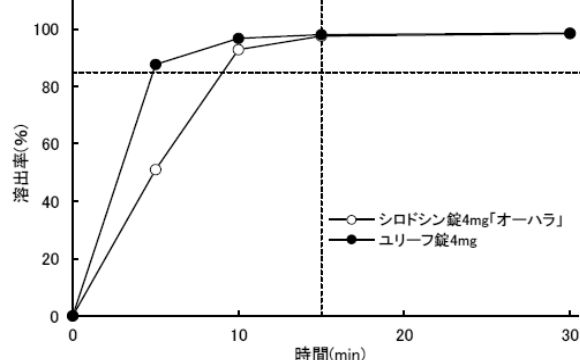
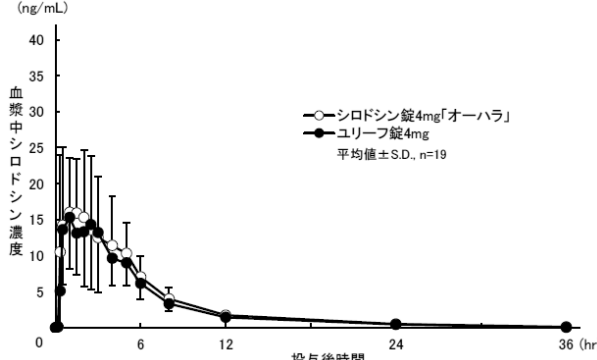


製品別比較表(案)

| | | 後 発 品 | 標 準 品 | | |
|-----------------------|---|---|--|---|--------------------|
| 会 社 名 | 大原薬品工業株式会社 | | | | |
| 商 品 名 | シロドシン錠4mg「オーハラ」 (日本薬局方 シロドシン錠) | | ユリーフ錠4mg (日本薬局方 シロドシン錠) | | |
| 薬 価 | 13.20 円/錠 | | 28.90 円/錠 | | |
| 薬 剤 料 の 差 | 15.70円 | | | | |
| コ ー ド No. *) | 2590010F2100 | | — | | |
| 成 分 名 | シロドシン | | | | |
| 規 格 | 1錠中日局シロドシン4mgを含有 | | | | |
| 添 加 物 | D-マンニトール、部分アルファー化デンプン、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、ヒプロメロース、酸化チタン、カルナウバロウ | | ヒドロキシプロピルセルロース、トウモロコシデンプン、ステアリン酸マグネシウム、タルク、D-マンニトール、ヒプロメロース、酸化チタン、カルナウバロウ | | |
| 薬 効 分 類 名 | 選択的 α_{1A} 遮断薬/前立腺肥大症に伴う排尿障害改善薬 | | | | |
| 効 能・効 果 | 標準品と同じ | 前立腺肥大症に伴う排尿障害 | | | |
| 用 法・用 量 | 標準品と同じ | 通常、成人にはシロドシンとして1回4mgを1日2回朝夕食後に経口投与する。なお、症状に応じて適宜減量する。 | | | |
| 製 品 の 性 状 | | 表面 | 裏面 | 側面 | 識別表示 |
| | | 直径(mm) | 質量(mg) | 厚さ(mm) | |
| | シロドシン錠4mg「オーハラ」 |  |  |  | シロドシン 4 オーハラ |
| | 白色～微黄白色・割線入りフィルムコーティング錠 | 長径:11.2・短径:6.2 | 208 | 3.6 | |
| ユリーフ錠4mg |  |  |  | | |
| 白色～微黄白色・フィルムコート錠・割線入り | 長径:11.0・短径:6.0 | 約208 | 約3.7 | | |
| 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 | 日本薬局方医薬品各条に定められたシロドシン錠の溶出規格に適合していることが確認されている。 | | | | |
| 標 準 品 と の 性 質 | 溶出試験(試験液:水/50rpm) | | 生物学的同等性 | | |
| |  <p>「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき両剤の溶出挙動は類似していると判定された(詳細は備考欄)。</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、両剤は生物学的に同等であると判定された。</p> | | |
| 安 定 性 (加 速) | 40°C±1°C、75%RH±5%RH、6ヶ月(性状、確認試験、純度試験(類縁物質)、含量均一性試験、溶出試験、定量) | | | 適合 | |
| 安 定 性 (無 包 装) | 加温[40°C、3ヵ月(遮光、気密容器)] | | 性状、純度試験、溶出試験、定量、硬度 | 類縁物質増加(規格内)。その他は変化なし。 | |
| | 加湿[25°C、75%RH、3ヵ月(遮光、開放)] | | | 全て変化なし。 | |
| | 曝光[総照射量:60万lx・hr(開放/25°C、60%RH)] | | | | |
| | 曝光[総照射量:120万lx・hr(開放/25°C、60%RH)] | | | 類縁物質増加(規格外)。その他は変化なし。 | |
| 備 考 | pH1.2、pH4.0及びpH6.8(いずれも50rpm)においても、両剤の溶出挙動は類似していると判定された。 | | | | |
| 担 当 者、連 絡 先 | | | | | |

*:薬価基準収載医薬品コード