

# 製品別比較表(案)

	後 品	標 準 品																																												
会 社 名	大原薬品工業株式会社																																													
商 品 名	シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (日本薬局方 シンバスタチン錠)	リポバス錠10 (日本薬局方 シンバスタチン錠)																																												
薬 価	24.20 円/錠	45.50 円/錠																																												
薬剤料の差	21.30円																																													
コ ー ド No.*)	2189011F2013	—																																												
成 分 名	シンバスタチン																																													
規 格	1錠中に日局シンバスタチン10mgを含有																																													
添 加 物	乳糖水和物、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、アスコルビン酸、ブチルヒドロキシアニゾール、ステアリン酸マグネシウム	乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、加水分解ゼラチン、クロスポビドン、クエン酸水和物、ブチルヒドロキシアニゾール、ステアリン酸マグネシウム																																												
薬効分類名	HMG-CoA還元酵素阻害剤－高脂血症治療剤－																																													
効能・効果	標準品と同じ	高脂血症、家族性高コレステロール血症																																												
用法・用量	標準品と同じ	通常、成人にはシンバスタチンとして5mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合は1日20mgまで增量できる。																																												
製品の性状																																														
	表面	裏面	側面	識別表示																																										
	直径(mm)	質量(mg)	厚さ(mm)																																											
	シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 白色～帶黃白色・裸錠				シンバスタチン 10 オーハラ																																									
	8.0	200	3.0																																											
リポバス錠10 円形・裸錠・白色																																														
	8.0	—	3.0																																											
品質再評価	本剤は品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集<オレンジブック>No.29(平成20年5月版)に掲載されている。																																													
公的溶出試験	局外規第3部シンバスタチン錠に従い試験するとき、45分間の溶出率が70%以上であった。																																													
標準品との性 同 等 性	溶出試験(試験液:水<0.3%ポリソルベート80添加>/50rpm)	生物学的同等性																																												
	<table border="1"><caption>溶出試験結果 (試験液:水&lt;0.3%ポリソルベート80添加&gt;/50rpm)</caption><thead><tr><th>時間(min)</th><th>シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (%)</th><th>リポバス錠10 (%)</th></tr></thead><tbody><tr><td>0</td><td>0</td><td>0</td></tr><tr><td>15</td><td>85</td><td>75</td></tr><tr><td>30</td><td>90</td><td>80</td></tr><tr><td>60</td><td>92</td><td>85</td></tr><tr><td>90</td><td>90</td><td>88</td></tr><tr><td>120</td><td>92</td><td>90</td></tr></tbody></table>	時間(min)	シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (%)	リポバス錠10 (%)	0	0	0	15	85	75	30	90	80	60	92	85	90	90	88	120	92	90	<table border="1"><caption>生物学的同等性結果 (ng/mL)</caption><thead><tr><th>投与後時間(hr)</th><th>シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (ng/mL)</th><th>リポバス錠10 (ng/mL)</th></tr></thead><tbody><tr><td>0</td><td>0</td><td>0</td></tr><tr><td>1</td><td>2.5</td><td>2.0</td></tr><tr><td>2</td><td>1.5</td><td>1.0</td></tr><tr><td>4</td><td>0.5</td><td>0.3</td></tr><tr><td>6</td><td>0.2</td><td>0.1</td></tr><tr><td>12</td><td>0.1</td><td>0.1</td></tr><tr><td>24</td><td>0.1</td><td>0.1</td></tr></tbody></table>	投与後時間(hr)	シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (ng/mL)	リポバス錠10 (ng/mL)	0	0	0	1	2.5	2.0	2	1.5	1.0	4	0.5	0.3	6	0.2	0.1	12	0.1	0.1	24	0.1
時間(min)	シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (%)	リポバス錠10 (%)																																												
0	0	0																																												
15	85	75																																												
30	90	80																																												
60	92	85																																												
90	90	88																																												
120	92	90																																												
投与後時間(hr)	シンバスタチン錠10mg「オーハラ」 (ng/mL)	リポバス錠10 (ng/mL)																																												
0	0	0																																												
1	2.5	2.0																																												
2	1.5	1.0																																												
4	0.5	0.3																																												
6	0.2	0.1																																												
12	0.1	0.1																																												
24	0.1	0.1																																												
標準品との性 同 等 性	「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同等であると判定された(詳細は備考欄)。		「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。																																											
安定性(加速)	40°C±2°C、75%RH±5%RH、6ヶ月(性状、確認試験、純度試験、質量偏差試験、溶出試験、定量)		適合																																											
安 定 性 (無包裝)	加温[40°C、3ヶ月(遮光、気密容器)]	性状、溶出試験、定量、硬度	全て変化なし。																																											
	加湿[30°C、75%RH、3ヶ月(遮光、開放)]		全て変化なし。																																											
	曝露[総照射量:120万lx·hr(開放/30°C、75%RH)]		全て変化なし。																																											
備 考	pH1.2、pH4.0及びpH6.8(いずれも0.3%ポリソルベート80添加、50rpm)においても、両製剤の溶出挙動は同等であると判定された。																																													
担当者、連絡先			⑪、⑯																																											

\* : 薬価基準収載医薬品コード

2025.4