制口则比缺主(安)

	:	<u> </u>	<u> </u>	<u>ניכי</u>	<u> </u>						
					後発	品			標 準 品	l	
会		社		名	大原薬品工業株式会社						
商		品		名	バルサルタン錠80mg「オーハラ」 (日本薬局方 バルサルタン錠)			ディオバン錠80mg (日本薬局方 バルサルタン錠)			
薬				価	13.20 円/錠				24.00	円/錠	
薬	剤	料	の	差		10.8	80円				
\neg	_	ド	N	o.*)	2149041			_			
成		分		名		バルサ	トルタン				
規				格	9						
添		加		物	低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ、その他1成分						
薬	効	分	鞱	名	選択的ATi受容体拮抗剤			選択的ATI受容体ブロッカー			
効		•			標準品と同じ 高血圧症			271			
用	法	•	用	量	通常、成人にはバルサルタンとして40~80mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状に応じて増減するが、1日160mgまで増量できる。 標準品と同じ 通常、6歳以上の小児には、バルサルタンとして、体重35kg未満の場合、20mgを、体重35kg以上6合、40mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。ただし、1日最高は、体重35kg未満の場合、40mgとする。						
製	品			状			表面	裏面	側面	識別表示	
							直径(mm)	質量(mg)	厚さ(mm)	叫机力力公力	
		Ø	性		バルサルタン錠80mg「オーハラ」 - 白色・割線入りのフィルムコーティング錠		180 180 180	1 80 A-1/2		バルサルタン 80 オーハラ	
							8.6	190	3.7	1 7-//	
					ディオバン錠80mg				0		
L					白色・片面割線入りのフィルムコーテ	約8.6	約0.21g	約3.7			
	質				品質再評価に指定されていない。						
公的溶出試験 日本薬局方バルサルタン錠に従い試験する時、30分間の溶出率が80%以上であった。 溶出試験(試験液:水/50rpm) 生物学的同等性							った。				
標同	準	品等	ځ	の性	溶出試験(試験液:水/50rpm 100 80 (%)60 15 16 後発医薬品の生物学的同等性 両製剤の溶出挙動は類似してい 欄)。	45 60 'ドライン」に基づき、	エ初子門同寺ほ (ng/mL)				
安	定性	‡ (加节	東)	1997。 40℃±1℃、75%RH±5%RH、6ヶ月	在認試験、含量均一性認	▲ 試験、溶出試験 定量)	試験、定量) 適合			
ř	<u>~_ I.</u>		/JH 1/	<u>~</u> /	加温[50℃、3ヶ月(遮光、気密容器)]				全て変化なし。		
安 (無	定 包	装	性	加湿[25℃、75%RH、3ヶ月(遮光、開放)]			性状、純度試験、 溶出試験、定量、		全て変化なし。	
						[総照射量:120万lx·hr(開放/25℃、60%RH)]			硬度全て変化なし。		
備				考	pH1.2、pH3.0及びpH.6.8(い)						
	当者、連絡先										
担	当者	í.i	車終	先							