

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2021.06.14 初版

有効成分	オキシコドン塩酸塩水和物	
品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】	1	オキシコドン注射液 10mg 「第一三共」 第一三共プロファーマ
	2	オキシコドン注射液 50mg 「第一三共」 第一三共プロファーマ
品目名（製造販売業者） 【先発医薬品】	①	オキファスト注 10mg シオノギファーマ
	②	オキファスト注 50mg シオノギファーマ
効能・効果	http://www.bbdb.jp	
用法・用量	http://www.bbdb.jp	
添加物	http://www.bbdb.jp	
解離定数	なし	
溶解度	なし	
原薬の安定性	水	なし
	液性(pH)	なし
	光	なし
	その他	なし
膜透過性	なし	
BCS・Biowaiver option	なし	
薬効分類	811 アヘンアルカロイド系製剤	
規格単位	1% 1mL 1管 1% 5mL 1管	

【記載データ一覧】

	品目名	製造販売業者	BE	品質 再評価	純度	検査
1	オキシコドン注射液 10mg 「第一三共」	第一三共プロファーマ	○	象 外 記 載 対		
2	オキシコドン注射液 50mg 「第一三共」	第一三共プロファーマ	○			

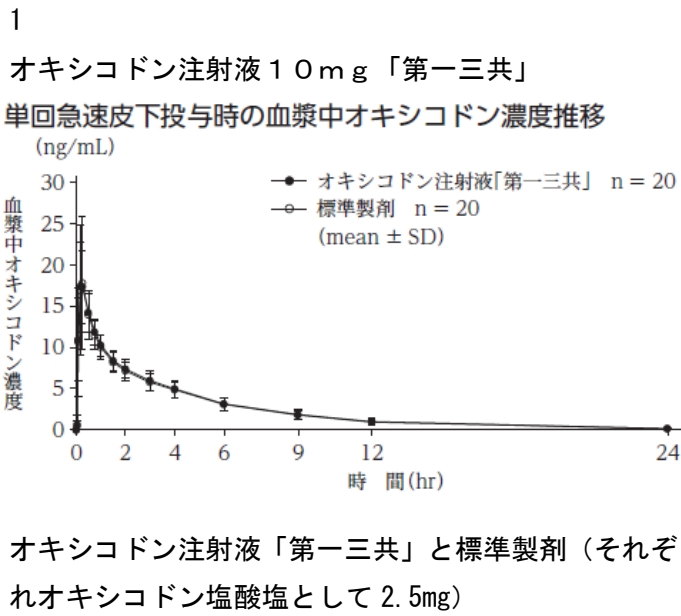
注)「BE」は、生物学的同等性 (BE) 試験結果を示し、○印がついているものは本情報集にデータを掲載している。【3 ページ】

注)「品質再評価」は品質再評価結果通知が発出されている品目を示す。品質再評価は、内用固形製剤の溶出性を溶出試験で確認したものであり、注射剤は検討対象外である。【4 ページ】

注)「純度」は、ジェネリック医薬品品質情報検討会での純度試験結果を示し、上記表中に番号の記載があるものは、試験を実施した品目である（上記表中の番号は、本情報集に掲載された純度試験結果中の番号と対応している。）。全品目で空欄となっている場合は、純度試験未実施である。一部が空欄となっている場合は、当該試験実施以降に承認された品目等である。【5 ページ】

注)「検査」は、後発医薬品品質確保対策事業検査結果を示し、上記表中に○印がついているものは検査を実施した品目である。全品目で空欄となっている場合は、検査未実施である。一部が空欄となっている場合は、当該検査実施以降に承認された品目等である。【6 ページ】

【生物学的同等性 (BE) 試験結果】



2

オキシコドン注射液 50mg 「第一三共」は、オキシコドン注射液 10mg 「第一三共」と同一濃度の液剤を倍量にて製している（いわゆる容れ目違い）ことから、オキシコドン注射液 50mg 「第一三共」はオキシコドン注射液 10mg 「第一三共」と生物学的に同等である。

【品質再評価（医療用医薬品品質情報（オレンジブック））】

記載対象外

【純度試験結果（ジェネリック医薬品品質情報検討会）】

なし

【後発医薬品品質確保対策事業検査結果】

なし

【分析法（純度試験）】

なし

【関連情報】

なし

【引用情報】

なし