

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2019.11.06 初版

有効成分	ベクロメタゾンプロピオン酸エステル	
品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】	1	ベクラシン軟膏0.025% 摩耶堂製薬
品目名（製造販売業者） 【先発医薬品】	①	なし
効能・効果	<a href="http://www.bbdb.jp">http://www.bbdb.jp</a>	
用法・用量	<a href="http://www.bbdb.jp">http://www.bbdb.jp</a>	
添加物	<a href="http://www.bbdb.jp">http://www.bbdb.jp</a>	
解離定数 <sup>1)</sup>	該当資料なし	
溶解度 <sup>1)</sup>	水にほとんど溶けない。	
原薬の安定性 <sup>1)</sup>	水	該当資料なし
	液性(pH)	該当資料なし
	光	該当資料なし
	その他	該当資料なし
膜透過性	なし	
BCS・Biowaiver option	なし	
薬効分類	264 鎮痛、鎮痒、収れん、消炎剤	
規格単位	0.025%1g	

【記載データ一覧】

	品目名	製造販売業者	BE	品質 再評価	検討会	検査
1	ベクラシン軟膏0.025%	摩耶堂製薬	○	象 外 記 載 対		

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、外用剤は検討対象外である。【4 ページ】

注)「検討会」は、ジェネリック医薬品品質情報検討会での試験結果を示し、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、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】

1

健康成人を対象とした血管収縮試験において、蒼白化現象を指標としてベクラシン軟膏 0.025%及びベクラシンクリーム 0.025%と標準製剤の抗炎症効果を比較した。その結果、ベクラシン軟膏 0.025%及びベクラシンクリーム 0.025%と標準製剤の比較でその効果に統計的な差は見られなかった。

【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

【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（定量試験）】

なし

**【関連情報】**

なし

**【引用情報】**

- 1) ベクラシン軟膏 0.025%／クリーム 0.025%（製造販売元：摩耶堂製薬株式会社）医薬品インタビューフォーム（2016年6月改訂、第8版）