# 医療用医薬品最新品質情報集(ブルーブック)

2020.08.18 初版

有効成分		ベタメタゾンジプロピオン酸エステル					
品目名(製造販売業者)		1	デルモゾールDPローション0.064%	岩城製薬			
【後発医薬品】							
品目名(製造販売業者)		1	なし				
【先発医薬品】							
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 1)		該当資料なし					
溶解度 1)		水にほとんど溶けない。					
原薬の安定	水	該当資料なし					
性 <sup>1)</sup>	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					
		(参考)					
		温度、湿度に対して長期的に安定であるが、光によって徐々に変化(室内光2年間で					
		2~5%低下) する。					
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. 064%1mL					

### 【記載データー覧】

Ī		品目名	製造販売業者	ВE	品質	検討会	検査
					再評価		
	1	デルモゾールDPローション0.064%	岩城製薬	O†	象射対		

- 注)「BE」は、生物学的同等性(BE) 試験結果を示し、〇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。〇印の右に † 印がついているものは動物試験のデータ。【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、上記表中に〇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】

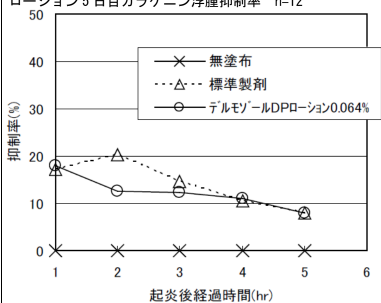
### 1 <参考>

Wistar 系雄性ラット

### [薬理試験]

カラゲニン浮腫の抑制効果 (足蹠浮腫法)

ローション5日目カラゲニン浮腫抑制率 n=12



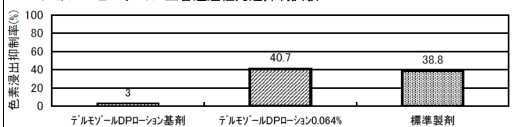
### [被験薬]

ローションの試験

- ·デルモゾール DP ローション 0.064%
- ·標準製剤 (液剤 0.064%)

皮内色素浸出法(ヒスタミン血管透過性亢進抑制試験)

ローション ヒスタミン血管透過性亢進抑制試験 n=12



(インタビューフォームより)

【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) デルモゾール DP 軟膏 0.064% / DP クリーム 0.064% / DP ローション 0.064% (製造販売元:岩城製薬株式会社) 医薬品インタビューフォーム (2017 年 10 月改訂、第 4 版)