医療用医薬品最新品質情報集(ブルーブック)

2017 11 30 第 2 版 (2017 9 29 初版)

| | 1 | 2017. 11. 3 | 30 第 2 版 (2017. 9. 29 初版) |
|-------------|-----|---------------------|---------------------------|
| 有効成分 | クエチ | アピンフマル酸塩 | T |
| 品目名(製造販売業者) | 1 | クエチアピン錠25mg「AA」 | あすか製薬 |
| 【後発医薬品】 | 2 | クエチアピン錠25mg「DSEP」 | 第一三共エスファ |
| | 3 | クエチアピン錠25mg「EE」 | 高田製薬 |
| | 4 | クエチアピン錠25mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ |
| | 5 | クエチアピン錠25mg「JG」 | 日本ジェネリック |
| | 6 | クエチアピン錠25mg「MEEK」 | 小林化工 |
| | 7 | クエチアピン錠25mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| | 8 | クエチアピン錠25mg「サワイ」 | 沢井製薬 |
| | 9 | クエチアピン錠25mg「サンド」 | サンド |
| | 10 | クエチアピン錠25mg「三和」 | シオノケミカル |
| | 11 | クエチアピン錠25mg「テバ」 | 武田テバ薬品 |
| | 12 | クエチアピン錠25mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| | 13 | クエチアピン錠25mg「日医工」 | 日医工 |
| | 14 | クエチアピン錠25mg「日新」 | 日新製薬 (山形) |
| | 15 | クエチアピン錠25mg「ファイザー」 | ファイザー |
| | 16 | クエチアピン錠25mg「明治」 | Meiji Seika |
| | | | ファルマ |
| | 17 | クエチアピン錠25mg「ヨシトミ」 | ニプロESファーマ |
| | 18 | クエチアピン錠100mg「AA」 | あすか製薬 |
| | 19 | クエチアピン錠100mg「DSEP」 | 第一三共エスファ |
| | 20 | クエチアピン錠100mg「EE」 | 高田製薬 |
| | 21 | クエチアピン錠100mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ |
| | 22 | クエチアピン錠100mg「JG」 | 日本ジェネリック |
| | 23 | クエチアピン錠100mg「MEEK」 | 小林化工 |
| | 24 | クエチアピン錠100mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| | 25 | クエチアピン錠100mg「サワイ」 | 沢井製薬 |
| | 26 | クエチアピン錠100mg「サンド」 | サンド |
| | 27 | クエチアピン錠100mg「三和」 | シオノケミカル |
| | 28 | クエチアピン錠100mg「テバ」 | 武田テバ薬品 |
| | 29 | クエチアピン錠100mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| | 30 | クエチアピン錠100mg「日医工」 | 日医工 |
| | 31 | クエチアピン錠100mg「日新」 | 日新製薬(山形) |
| | 32 | クエチアピン錠100mg「ファイザー」 | ファイザー |
| | 33 | クエチアピン錠100mg「明治」 | Meiji Seika |
| | | | ファルマ |
| | 34 | クエチアピン錠100mg「ヨシトミ」 | ニプロESファーマ |

| | | 35 | クエチアピン錠200mg「AA」 | あすか製薬 |
|-----------------|--------|--------|------------------------------|----------------|
| | | 36 | クエチアピン錠200mg「DSEP」 | 第一三共エスファ |
| | | 37 | クエチアピン錠200mg「EE」 | 高田製薬 |
| | | 38 | クエチアピン錠200mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ |
| | | 39 | クエチアピン錠200mg「JG」 | 日本ジェネリック |
| | | 40 | クエチアピン錠200mg「MEEK」 | 小林化工 |
| | | 41 | クエチアピン錠200mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| | | 42 | クエチアピン錠200mg「サワイ」 | 沢井製薬 |
| | | 43 | クエチアピン錠200mg「サンド」 | サンド |
| | | 44 | クエチアピン錠200mg「三和」 | シオノケミカル |
| | | 45 | クエチアピン錠200mg「テバ」 | 武田テバ薬品 |
| | | 46 | クエチアピン錠200mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| | | 47 | クエチアピン錠200mg「日医工」 | 日医工 |
| | | 48 | クエチアピン錠200mg「日新」 | 日新製薬(山形) |
| | | 49 | クエチアピン錠200mg「ファイザー」 | ファイザー |
| | | 50 | クエチアピン錠200mg「明治」 | Meiji Seika |
| | | | | ファルマ |
| | | 51 | クエチアピン錠200mg「ヨシトミ」 | ニプロESファーマ |
| | | 52 | クエチアピン錠12. 5 m g 「アメル」 | 共和薬品工業 |
| | | 53 | クエチアピン錠12.5mg「MEEK」 | 小林化工 |
| | | 54 | クエチアピン錠12.5mg「明治」 | Meiji Seika |
| | | | | ファルマ |
| | | 55 | クエチアピン錠50mg「EE」 | 高田製薬 |
| | | 56 | クエチアピン錠50mg「サワイ」 | 沢井製薬 |
| | | 57 | クエチアピン錠50mg「アメル」 | 共和薬品工業 |
| | | 58 | クエチアピン錠50mg「MEEK」 | 小林化工 |
| | | 59 | クエチアピン錠50mg「明治」 | Meiji Seika |
| | | | | ファルマ |
| 品目名(製造 | | 1 | セロクエル25mg錠 | アステラス製薬 |
| 【先発医薬品 | J | 2 | セロクエル100mg錠 | アステラス製薬 |
| | | 3 | セロクエル200mg錠 | アステラス製薬 |
| 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) | | | 5.8, p/ka ₂ : 3.3 | |
| 溶解度1) | | | けにくい (クエチアピンフマル酸塩 1g を溶解す | るのに要する水の量:282~ |
| (20±5°C) | Τ . | 309mL) | | |
| 原薬の安定 | 水 | なし | | |
| 性 ¹⁾ | 液性(pH) | なし | | |
| | 光 | | | |

| | | 試馬 | 负 | 保存条件 | 仴 | 保存形態 | 保存 | 期間 | 結果 |
|-------------------------|-----|------|--|----------------|-----|-------------|-----------------|-------|------|
| | | 苛酷 | 光 2 | 5℃、白色蛍光ラ | 無色 | ガラス製バ | 130 万 | lx・時間 | 変化なし |
| | | 試験 | ١ | ノプ (54001x) 及 | イア. | ル(閉栓) | 及び 96 | OW·時間 | |
| | | | ر | が近紫外蛍光ラ | ポリ | エチレン製 | $/\mathrm{m}^2$ | | 変化なし |
| | | | دا | ノプ (4W/m²) | 袋 | | | | |
| | | 測定項目 | 1:性状、 | . 確認試験、純度 | 試験、 | 水分、含量 | | | _ |
| | その他 | | | | | | | | |
| | | 記 | 験 | 保存条件 | | 保存形 | 態 | 保存期間 | 結果 |
| | | 長期保 | 存試験 | 25°C、60%RH(F | 音所) | ポリエチレ | ン製袋 | 36 箇月 | 変化なし |
| | | 加速試 | 験 | 40°C、75%RH(F | 音所) | ポリエチレ | ン製袋 | 6 箇月 | 変化なし |
| | | 苛酷 | 温度 | 60°C (暗所) | | 無色ガラス | く製バイ | 6 箇月 | 変化なし |
| | | 試験 | | | | アル(開栓 | :) | | |
| | | | 湿度 | 25°C、90%RH(F | 音所) | 無色ガラス | く製バイ | 6 箇月 | 変化なし |
| | | | | | | アル(開栓 | :) | | |
| | | 測定項目 | 目:性状、 | .確認試験、純度 | 試験、 | 水分、含量 | | | |
| | | | | | | | | | |
| 膜透過性 | | なし | | | | | | | |
| BCS・Biowaiver option なし | | | | | | | | | |
| 薬効分類 117 精神神経用剤 | | | | | | | | | |
| 規格単位 1 | | | 12.5mg1錠 25mg1錠 50mg1錠 100mg1錠 200mg1錠 | | | | | | |

【記載データー覧】

| | 記載テーター覧】 | 製造販売業者 | ВЕ | 品質 | 溶出 | 検査 |
|----|---------------------|-------------|----|-------|--------|----|
| | ## 11 11 | 发达 | | 再評価 | 71111 | |
| 1 | | あすか製薬 | 0 | 13411 | No. 2 | 0 |
| 2 | クエチアピン錠25mg「DSEP」 | 第一三共エスファ | 0 | | No. 3 | 0 |
| 3 | | 高田製薬 | 0 | | No. 4 | 0 |
| 4 | クエチアピン錠25mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ | 0 | | No. 5 | 0 |
| 5 | | 日本ジェネリック | 0 | | No. 6 | 0 |
| 6 | クエチアピン錠25mg「MEEK」 | 小林化工 | 0 | | No. 7 | 0 |
| 7 | クエチアピン錠25mg「アメル」 | 共和薬品工業 | 0 | | No. 9 | 0 |
| 8 | クエチアピン錠25mg「サワイ」 | 沢井製薬 | 0 | | No. 10 | 0 |
| 9 | クエチアピン錠25mg「サンド」 | サンド | 0 | | No. 11 | 0 |
| 10 | クエチアピン錠25mg「三和」 | シオノケミカル | 0 | | No. 12 | 0 |
| 11 | クエチアピン錠25mg「テバ」 | 武田テバ薬品 | 0 | | No. 13 | 0 |
| 12 | クエチアピン錠25mg「トーワ」 | 東和薬品 | 0 | | No. 14 | 0 |
| 13 | クエチアピン錠25mg「日医工」 | 日医工 | 0 | | No. 15 | 0 |
| 14 | クエチアピン錠25mg「日新」 | 日新製薬(山形) | 0 | | No. 16 | 0 |
| 15 | クエチアピン錠25mg「ファイザー」 | ファイザー | 0 | | No. 17 | 0 |
| 16 | クエチアピン錠25mg「明治」 | Meiji Seik | 0 | | No. 18 | 0 |
| | | a ファルマ | | | | |
| 17 | クエチアピン錠25mg「ヨシトミ」 | ニプロESファーマ | 0 | | No. 8* | 0* |
| 18 | クエチアピン錠100mg「AA」 | あすか製薬 | 0 | | | 0 |
| 19 | クエチアピン錠100mg「DSEP」 | 第一三共エスファ | 0 | | | 0 |
| 20 | クエチアピン錠100mg「EE」 | 高田製薬 | 0 | | | 0 |
| 21 | クエチアピン錠100mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ | 0 | | | 0 |
| 22 | クエチアピン錠100mg「JG」 | 日本ジェネリック | 0 | | | 0 |
| 23 | クエチアピン錠100mg「MEEK」 | 小林化工 | 0 | | | 0 |
| 24 | クエチアピン錠100mg「アメル」 | 共和薬品工業 | 0 | | | 0 |
| 25 | クエチアピン錠100mg「サワイ」 | 沢井製薬 | 0 | | | 0 |
| 26 | クエチアピン錠100mg「サンド」 | サンド | 0 | | | 0 |
| 27 | クエチアピン錠100mg「三和」 | シオノケミカル | 0 | | | 0 |
| 28 | クエチアピン錠100mg「テバ」 | 武田テバ薬品 | 0 | | | 0 |
| 29 | クエチアピン錠100mg「トーワ」 | 東和薬品 | 0 | | | 0 |
| 30 | クエチアピン錠100mg「日医工」 | 日医工 | 0 | | | 0 |
| 31 | クエチアピン錠100mg「日新」 | 日新製薬(山形) | 0 | | | 0 |
| 32 | クエチアピン錠100mg「ファイザー」 | ファイザー | 0 | | | 0 |
| 33 | クエチアピン錠100mg「明治」 | Meiji Seik | 0 | | | 0 |
| | | a ファルマ | | | | |
| 34 | クエチアピン錠100mg「ヨシトミ」 | ニプロESファーマ | 0 | | | 0* |
| 35 | クエチアピン錠200mg「AA」 | あすか製薬 | 0 | | | |
| 36 | クエチアピン錠200mg「DSEP」 | 第一三共エスファ | 0 | | | |

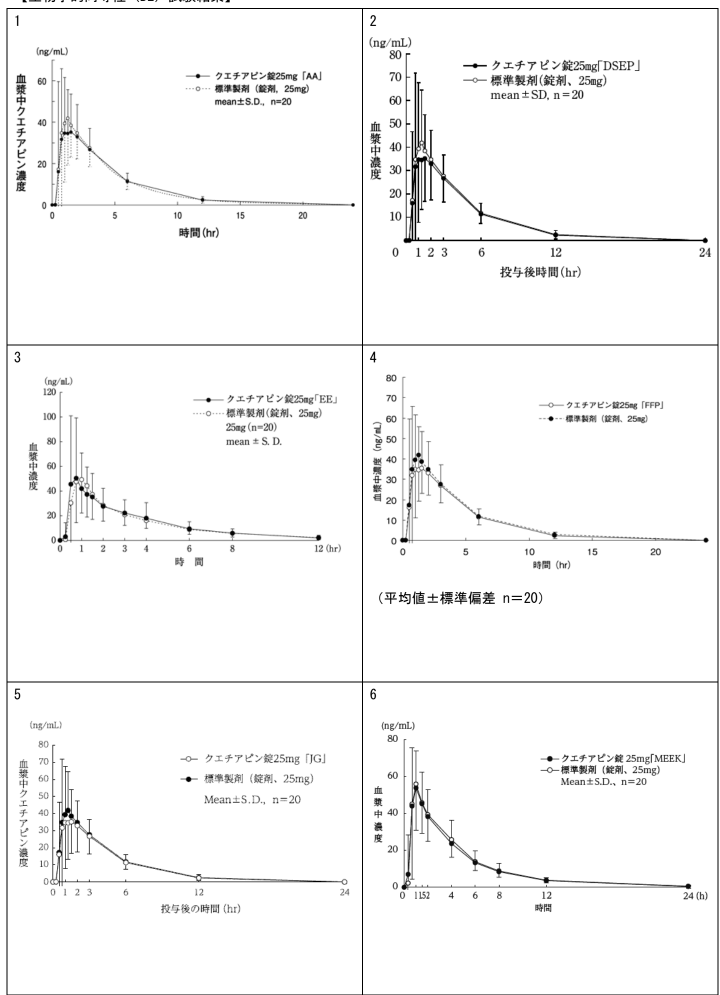
| 37 | カエチマピン錠200m~「FF」 | 高田製薬 | 0 | |
|----|---------------------|------------|---|--|
| | クエチアピン錠200mg「EE」 | | | |
| 38 | クエチアピン錠200mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ | 0 | |
| 39 | クエチアピン錠200mg「JG」 | 日本ジェネリック | 0 | |
| 40 | クエチアピン錠200mg「MEEK」 | 小林化工 | 0 | |
| 41 | クエチアピン錠200mg「アメル」 | 共和薬品工業 | 0 | |
| 42 | クエチアピン錠200mg「サワイ」 | 沢井製薬 | 0 | |
| 43 | クエチアピン錠200mg「サンド」 | サンド | 0 | |
| 44 | クエチアピン錠200mg「三和」 | シオノケミカル | 0 | |
| 45 | クエチアピン錠200mg「テバ」 | 武田テバ薬品 | 0 | |
| 46 | クエチアピン錠200mg「トーワ」 | 東和薬品 | 0 | |
| 47 | クエチアピン錠200mg「日医工」 | 日医工 | 0 | |
| 48 | クエチアピン錠200mg「日新」 | 日新製薬 (山形) | 0 | |
| 49 | クエチアピン錠200mg「ファイザー」 | ファイザー | 0 | |
| 50 | クエチアピン錠200mg「明治」 | Meiji Seik | 0 | |
| | | a ファルマ | | |
| 51 | クエチアピン錠200mg「ヨシトミ」 | ニプロESファーマ | 0 | |
| 52 | クエチアピン錠12. 5mg「アメル」 | 共和薬品工業 | 0 | |
| 53 | クエチアピン錠12.5mg「MEEK」 | 小林化工 | 0 | |
| 54 | クエチアピン錠12.5mg「明治」 | Meiji Seik | 0 | |
| | | a ファルマ | | |
| 55 | クエチアピン錠50mg「EE」 | 高田製薬 | 0 | |
| 56 | クエチアピン錠50mg「サワイ」 | 沢井製薬 | 0 | |
| 57 | クエチアピン錠50mg「アメル」 | 共和薬品工業 | 0 | |
| 58 | クエチアピン錠50mg「MEEK」 | 小林化工 | 0 | |
| 59 | クエチアピン錠50mg「明治」 | Meiji Seik | 0 | |
| | | a ファルマ | | |
| | | | | |

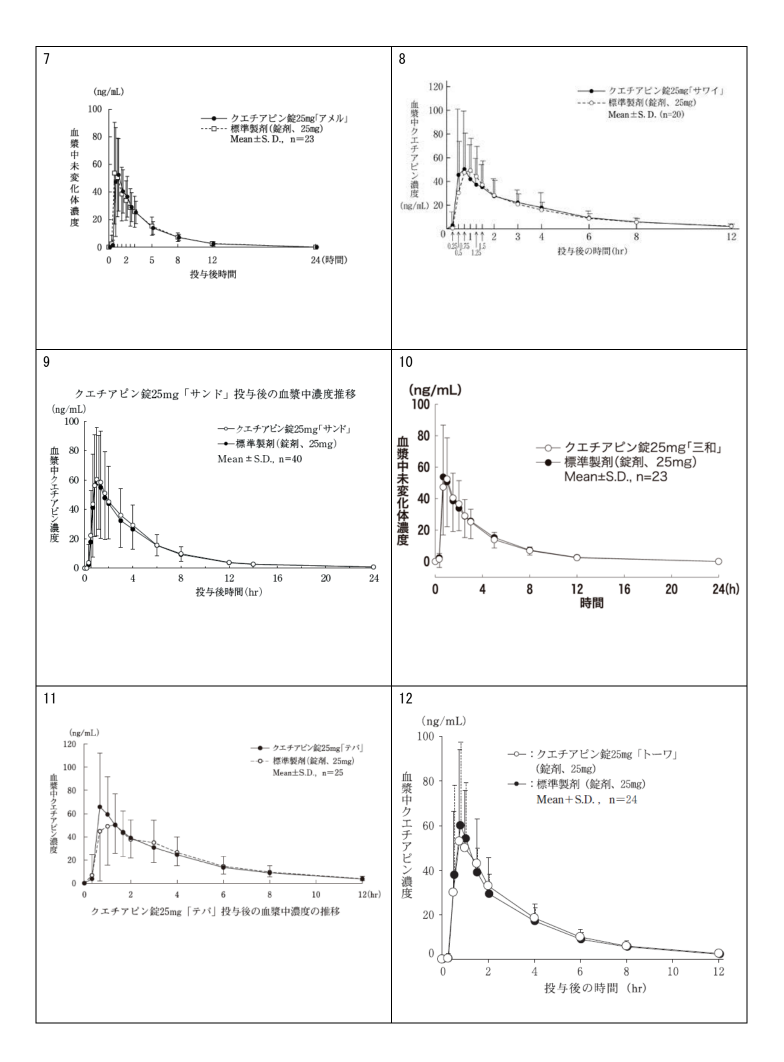
- 注)「BE」は、生物学的同等性(BE) 試験結果を示し、〇印がついているものは本情報集にデータを掲載している。【7~16ページ】
- 注)「品質再評価」の項目に〇印がついているものは、品質再評価結果通知が発出されている品目である。空欄となっているものは、品質再評価指定以降に承認された品目等である。【17ページ】
- 注)「溶出」は、ジェネリック医薬品品質情報検討会での溶出試験結果を示し、上記表中に番号の記載があるものは、試験を実施した品目である(上記表中の番号は、本情報集に掲載された溶出試験結果中の番号と対応している。)。全品目で空欄となっている場合は、溶出試験未実施である。一部が空欄となっている場合は、当該試験実施以降に承認された品目等である。【18~19 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。【20ページ】
- 注)あすか製薬、第一三共工スファ、高田製薬、富士フイルムファーマ、日本ジェネリック、小林化工、共和薬品工業、沢井製薬、シオノケミカル、日医工、日新製薬(山形)、ファイザー、Meiji Seika ファルマ及びニプロESファーマの錠 25mg、錠 100mg 及び錠 200mg は、承認時において他社と共同開発されたものである。小林

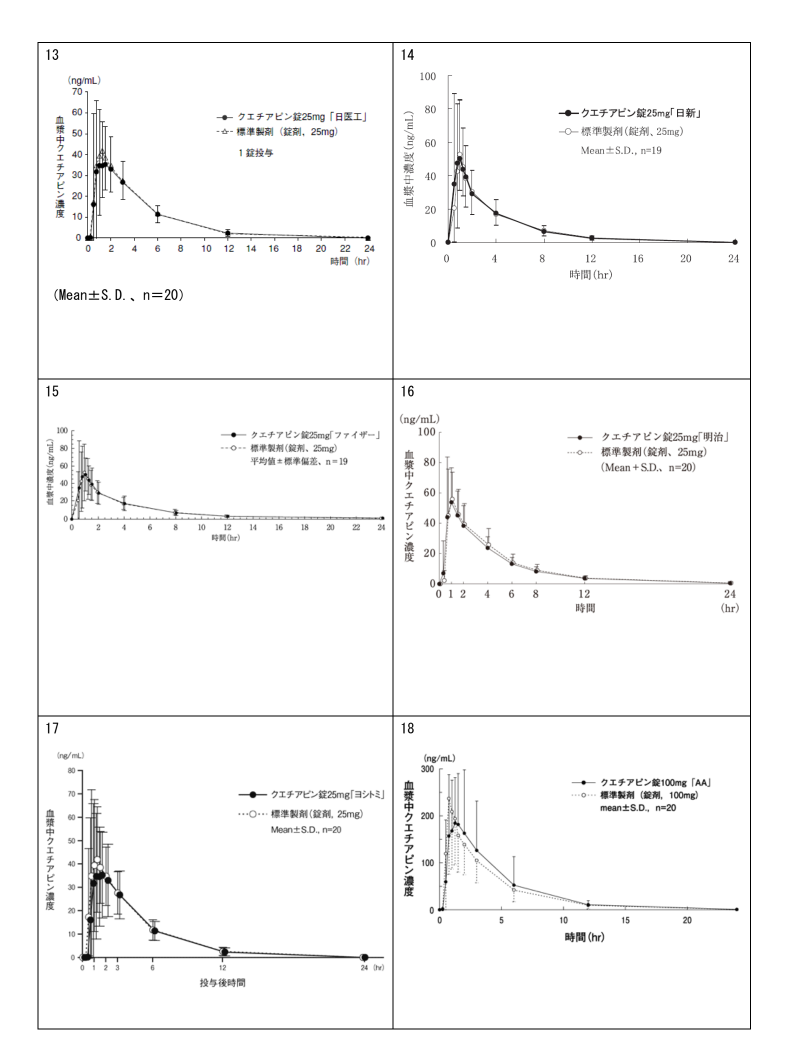
化工及び Meiji Seika ファルマの錠 12.5mg は、承認時において共同開発されたものである。高田製薬、沢井製薬、小林化工、Meiji Seika ファルマの錠 50mg は、承認時において他社と共同開発されたものである(医薬品審査管理課調査による)。

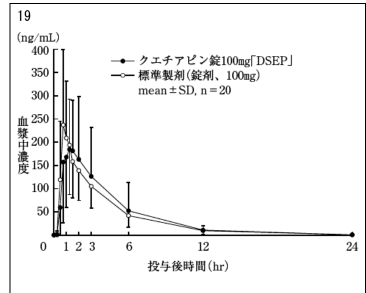
*: 旧販売名で記載

【生物学的同等性(BE)試験結果】



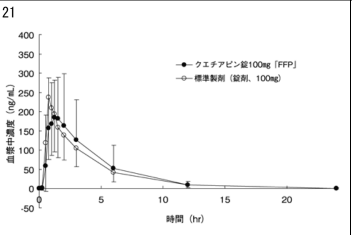




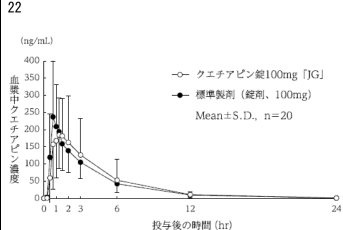


クエチアピン錠 100mg「EE」

本剤はクエチアピン錠 25mg「EE」と含量が異なる製剤として開発されたことから、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、溶出挙動を比較したところ同等と判断され、両剤は生物学的に同等とみなされた。

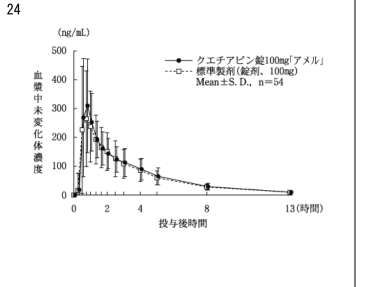


(平均値±標準偏差 n=20)



23

クエチアピン錠 100mg「MEEK」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づ き、クエチアピン錠 25mg「MEEK」を標準製剤としたと き、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。



クエチアピン錠 100mg「サワイ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日付薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠25mg「サワイ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

26

クエチアピン錠 100mg「サンド」は「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「サンド」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

27 (ng/mL) 500 血 400 漿中300 未変200 化体濃 100 0 2 4 6 8 10 12 13(h) 時間

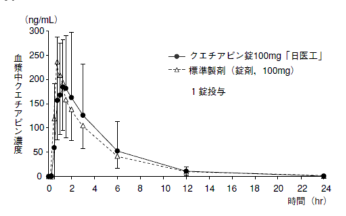
28

クエチアピン錠 100mg「テバ」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日付 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「テバ」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

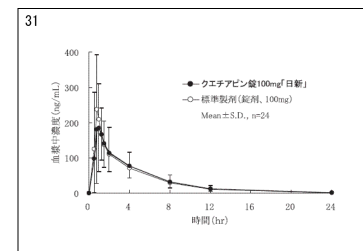
29

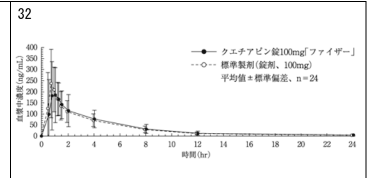
クエチアピン錠 100mg「トーワ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠25mg「トーワ」を標準製剤としたとき、それぞれ溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

30

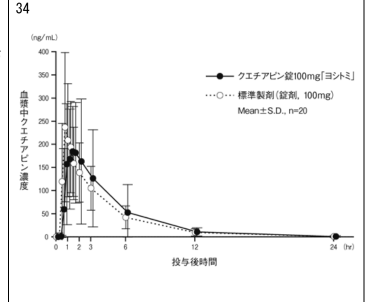


 $(Mean \pm S. D., n=20)$





クエチアピン錠 100mg「明治」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づ き、クエチアピン錠 25mg「明治」を標準製剤としたと き、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。



35

クエチアピン錠 200mg「AA」は、「含量が異なる経口固 形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、 クエチアピン錠 100mg「AA」を標準製剤としたとき、溶 出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。 クエチアピン錠 200mg「DSEP」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18年 11月 24日 薬食審査発第 1124004号)」に基づき、クエチアピン錠 100mg「DSEP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

クエチアピン錠 200mg「EE」

本剤はクエチアピン錠 25mg「EE」と含量が異なる製剤として開発されたことから、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、溶出挙動を比較したところ同等と判断され、両剤は生物学的に同等とみなされた。

38

クエチアピン錠 200mg「FFP」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年11 月 24 日薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、クエチアピン錠 100mg「FFP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

39

クエチアピン錠 200mg「JG」は、「含量が異なる経口固 形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日薬食審査発第 1124004 号 別紙 2)」に基づ き、クエチアピン錠 100mg「JG」を標準製剤とした溶出 試験の結果、溶出挙動は同等と判定され、生物学的に 同等とみなされた。

40

クエチアピン錠 200mg「MEEK」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づ き、クエチアピン錠 25mg「MEEK」を標準製剤としたと き、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

41

クエチアピン錠 200mg「アメル」

クエチアピン錠 12.5mg「アメル」、クエチアピン錠 50mg「アメル」及びクエチアピン錠 200mg「アメル」について、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第1124004 号)」に基づき、錠 12.5mg「アメル」はクエチアピン錠 25mg「アメル」を、錠 50mg「アメル」及び錠200mg「アメル」はクエチアピン錠 100mg「アメル」をそれぞれ標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

42

クエチアピン錠 200mg「サワイ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日付薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠25mg「サワイ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

クエチアピン錠 200mg「サンド」は「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「サンド」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

44

クエチアピン錠 200mg「三和」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 100mg「三和」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

45

クエチアピン錠 200mg「テバ」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン (平成 18 年 11 月 24 日付 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「テバ」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

46

クエチアピン錠 200mg「トーワ」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠 25mg「トーワ」を標準製剤としたとき、それぞれ溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

47

クエチアピン錠 200mg「日医工」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠100mg「日医工」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

48

クエチアピン錠 200mg「日新」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 100mg「日新」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

クエチアピン錠 200mg「ファイザー」は「含量が異なる 経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 12 年 2 月 14 日医薬審第 64 号、平成 18 年 11 月 24 日一部改正)」に基づき、クエチアピン錠 100mg「ファイザー」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、 生物学的に同等とみなされた。

50

クエチアピン錠 200mg「明治」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づ き、クエチアピン錠 25mg「明治」を標準製剤としたと き、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

51

クエチアピン錠 200mg「ヨシトミ」は「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、クエチアピン錠100mg「ヨシトミ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

52

クエチアピン錠 12.5mg「アメル」

クエチアピン錠 12.5mg「アメル」、クエチアピン錠 50mg「アメル」及びクエチアピン錠 200mg「アメル」について、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、錠 12.5mg「アメル」はクエチアピン錠 25mg「アメル」を、錠 50mg「アメル」及び錠200mg「アメル」はクエチアピン錠 100mg「アメル」をそれぞれ標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

53

クエチアピン錠 12.5mg「MEEK」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づ き、クエチアピン錠 25mg「MEEK」を標準製剤としたと き、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

54

クエチアピン錠 12.5mg「明治」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づ き、クエチアピン錠 25mg「明治」を標準製剤としたと き、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

クエチアピン錠 50mg「EE」

本剤はクエチアピン錠 25mg「EE」と含量が異なる製剤として開発されたことから、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、溶出挙動を比較したところ同等と判断され、両剤は生物学的に同等とみなされた。

56

クエチアピン錠 50mg「サワイ」は、「含量が異なる経口 固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日付 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「サワイ」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

57

クエチアピン錠 50mg「アメル」

クエチアピン錠 12.5mg「アメル」、クエチアピン錠 50mg「アメル」及びクエチアピン錠 200mg「アメル」について、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第1124004 号)」に基づき、錠 12.5mg「アメル」はクエチアピン錠 25mg「アメル」を、錠 50mg「アメル」及び錠200mg「アメル」はクエチアピン錠 100mg「アメル」をそれぞれ標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

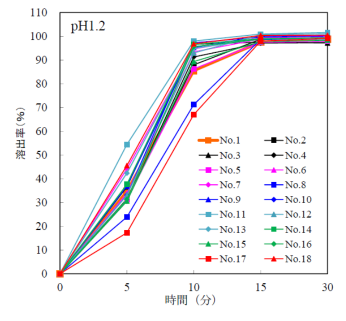
58

クエチアピン錠 50mg「MEEK」は、「含量が異なる経口固 形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「MEEK」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

59

クエチアピン錠 50mg「明治」は、「含量が異なる経口固 形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、 クエチアピン錠 25mg「明治」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。 なし

| 製剤 No | 製品名 | 製造販売元 | ロット番号 | 使用期限 | 備考 |
|----------------|-------------------------|---------------------|---------|----------|--------------------|
| No. 1 | セロクエル 25mg 錠 | アステラス製薬㈱ | H062F01 | 2015. 08 | 先発医薬品 |
| No. 2 | クエチアピン錠 25mg「AA」 | あすか Actavis 製薬㈱ | E001A | 2015. 07 | 製造販売元変更 |
| No. 3 | クエチアピン錠 25mg「DSEP」 | 第一三共エスファ(株) | B9A0001 | 2015. 07 | |
| No. 4 | クエチアピン錠 25mg「EE」 | 高田製薬㈱ | M711919 | 2015. 07 | |
| No. 5 | クエチアピン錠 25mg「FFP」 | 富士フイルムファーマ㈱ | 12X201 | 2015. 07 | |
| No. 6 | クエチアピン錠 25mg「JG」 | 日本ジェネリック(株) | 208620 | 2015. 07 | |
| No. 7 | クエチアピン錠 25mg「MEEK」 | 小林化工(株) | T2KC01 | 2015. 10 | |
| No. 8 | クエチアピン錠 25mg「NP」 | ニプロファーマ(株) | 12H013 | 2015. 04 | 承継し、製品名 製造販売元変勇 |
| No. 9 | クエチアピン錠 25mg「アメル」 | 共和薬品工業㈱ | 1301 | 2016. 02 | |
| No. 10 | クエチアピン錠 25mg「サワイ」 | 沢井製薬㈱ | 12901 | 2015. 08 | |
| No. 11 | クエチアピン錠 25mg「サンド」 | サンド(株) | L0001 | 2015. 08 | |
| No. 12 | クエチアピン錠 25mg「三和」 | シオノケミカル(株) | AY01 | 2015. 10 | |
| No. 13 | クエチアピン錠 25mg「テバ」 | 大正薬品工業㈱ | WH011 | 2015. 07 | 製造販売元変更 |
| No. 14 | クエチアピン錠 25mg「トーワ」 | 東和薬品(株) | B012 | 2016. 01 | |
| No. 15 | クエチアピン錠 25mg「日医工」 | 日医工(株) | H10201 | 2015. 08 | |
| No. 16 | クエチアピン錠 25mg「日新」 | 日新製薬(株) | 513021 | 2015. 02 | |
| N o. 17 | クエチアピン錠 25mg「ファイザ 一」 | ファイザー(株) | 204231 | 2015. 03 | |
| No. 18 | クエチアピン錠 25mg 「明治」 | Meiji Seika ファルマ(株) | T2LP03 | 2015. 10 | |



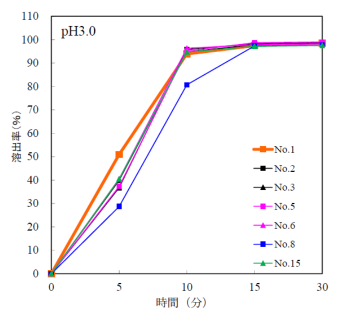
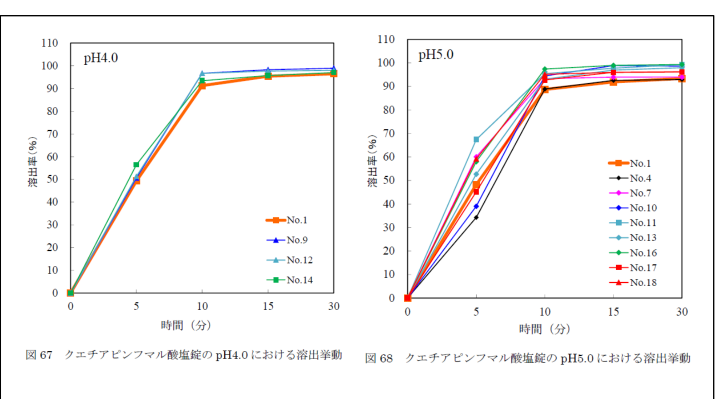


図 65 クエチアピンフマル酸塩錠の pH1.2 における溶出挙動

図 66 クエチアピンフマル酸塩錠の pH3.0 における溶出挙動



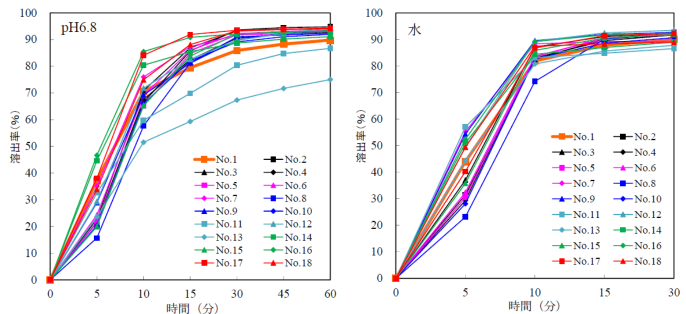


図 69 クエチアピンフマル酸塩錠の pH6.8 における溶出挙動

図 70 クエチアピンフマル酸塩錠の水における溶出挙動

全ての試験液において、いずれの後発品も先発製剤との溶出と類似性が認められた。

【後発医薬品品質確保対策事業検査結果】③

平成 26 年度 (溶出試験)

適

クエチアピンフマル酸塩錠

Quetiapine Fumarate Tablets

溶出性 〈 *6.10*〉 試験液に水 900mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行うとき、本品の 30 分間の 溶出率は 75%以上である。

本品 1 個をとり、試験を開始し、規定された時間に溶出液 20mL 以上をとり、孔径 0.45 μ m 以下のメンブランフィルターでろ過する. 初めのろ液 5mL を除き、次のろ液 μ mL を正確に量り、1mL 中にクエチアピン $(C_{21}H_{25}N_3O_2S)$ 約 14μ g を含む液となるように移動相を加えて正確に ν mL とし、試料溶液とする. 別にクエチアピンフマル酸塩標準品 (別途「クエチアピンフマル酸塩」と同様の方法で水分 (2.48) を測定しておく) 約 20mg を精密に量り、移動相 60mL を加え、超音波処理して溶かし、正確に 100mL とする. この液 8mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 100mL とし、標準溶液とする. 試料溶液及び標準溶液 50μ L ずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフィー (2.01) により試験を行い、それぞれの液のクエチアピンのピーク面積 μ 及び μ 0 を測定する.

クエチアピン $(C_{21}H_{25}N_3O_2S)$ の表示量に対する溶出率(%) = $M_8 \times A_7/A_8 \times V'/V \times 1/C \times 72 \times 0.869$

M: 脱水物に換算したクエチアピンフマル酸塩標準品の秤取量(mg)

C: 1錠中のクエチアピン $(C_{21}H_{25}N_3O_2S)$ の表示量 (mg)

試験条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:230nm)

カラム: 内径 4mm, 長さ 8cm のステンレス管に 5μ m の液体クロマトグラフィー用オクチルシリル化シリカゲルを充塡する.

カラム温度:25°C付近の一定温度

移動相:メタノール/リン酸水素二アンモニウム溶液(33→12500)/アセトニトリル混液(54:39:7)

流量:クエチアピンの保持時間が約4分になるように調整する.

システム適合性

システムの性能:標準溶液 $50\,\mu$ L につき、上記の条件で操作するとき、クエチアピンのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 1400 段以上、1.5 以下である。

システムの再現性:標準溶液 $50\,\mu$ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、クエチアピンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である.

【関連情報】

なし

【引用情報】

- 1) セロクエル 25mg 錠/100mg 錠/200mg 錠/細粒 50% (製造販売:アステラス製薬株式会社) 医薬品インタビューフォーム (2016 年 6 月改訂、第 25 版)
- 2) 第13回ジェネリック医薬品品質情報検討会 資料13-1
- 3) 平成 26 年度「後発医薬品品質確保対策事業」検査結果報告書(平成 28 年 3 月、厚生労働省医薬・生活衛生 局監視指導・麻薬対策課)
- 4) 第十七改正日本薬局方 (平成28年3月7日厚生労働省告示64号)