医療用医薬品最新品質情報集(ブルーブック)

2021.07.26 初版

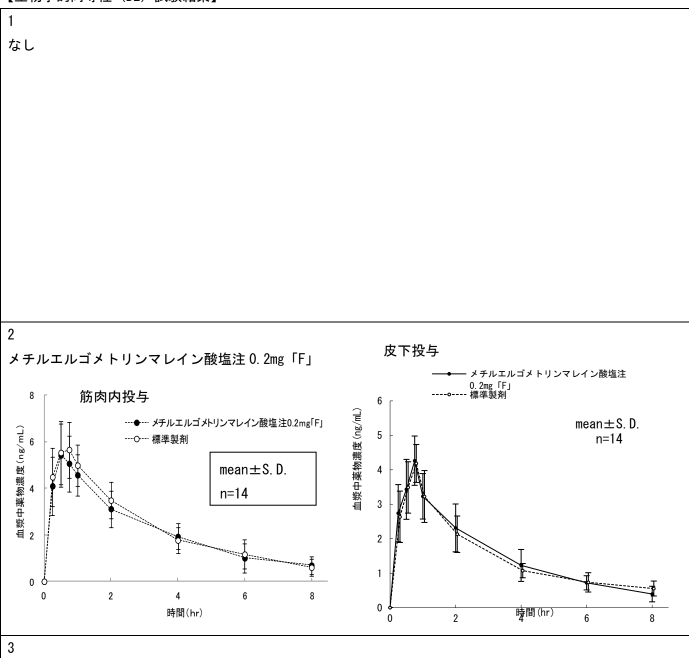
				2021.01.20 13113				
有効成分		メチルエルゴメトリンマレイン酸塩						
品目名(製造販売業者)		1	パルタンM注0. 2mg	持田製薬				
【後発医薬品】		2	メチルエルゴメトリンマレイン酸塩注O. 2mg「F」	富士製薬工業				
		3	メチルエルゴメトリン注O.2mg「あすか」	あすか製薬				
品目名(製造販売業者)		1	なし					
【先発医薬品】								
効能・効果		htt	http://www.bbdb.jp					
用法・用量		http://www.bbdb.jp						
添加物		htt	http://www.bbdb.jp					
解離定数 1)		該当資料なし						
溶解度 1)		水に溶けにくい。						
原薬の安定	水	なし						
性 1)	液性(pH)	なし						
	光	光によって徐々に黄色となる。						
	その他	なし	なし					
膜透過性		なし						
BCS · Biowaiver option		なし						
薬効分類		253	253 子宮収縮剤					
規格単位		0.	O. O 2 % 1 m L 1 管					

【記載データー覧】

	品目名	製造販売業者	ВE	品質	純度	検査
				再評価		
1	パルタンM注0. 2 m g	持田製薬		記		
2	メチルエルゴメトリンマレイン酸塩注 0.2	富士製薬工業	0	記載対象		
	mg [F]					
3	メチルエルゴメトリン注O. 2mg「あすか」	あすか製薬		外		

- 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。【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】



【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)】

【後発医薬品品質確保対策事業検査結果】

【分析法 (純度試験)】

【関連情報】

なし

【引用情報】

1) パルタン M 注 0.2mg(製造販売元:持田製薬株式会社) 医薬品インタビューフォーム(2018年3月改訂、第6版)