

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2020.12.24 初版

有効成分	セファレキシン	
品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】	1	ラリキシ錠 250mg 富士フイルム富山化学
	2	セファレキシ錠 250「日医工」 日医工
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>	pKa <sub>1</sub> : 3.65（カルボキシル基） pKa <sub>2</sub> : 7.14（アミノ基）	
溶解度 <sup>1)</sup> (37°C)	pH1.2 : 40mg/mL pH4.0 : 13mg/mL pH6.8 : 15mg/mL 水 : 13mg/mL	
原薬の安定性 <sup>1)</sup>	水	加熱により分解する。
	液性(pH)	pH1.0、pH5.6、pH6.86 及び pH10.0 において、それぞれ 6 日、1 日、6 時間、5 時間は安定である。
	光	なし
	その他	なし
膜透過性	なし	
BCS・Biowaiver option	なし	
薬効分類	613 主としてグラム陽性・陰性菌に作用するもの	
規格単位	250mg 1錠	

【記載データ一覧】

	品目名	製造販売業者	BE	品質 再評価	溶出	検査
1	ラリキシン錠250mg	富士フィルム富山化学		○*		
2	セファレキシン錠250「日医工」	日医工	○	○*		

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」の項目に○印がついているものは、品質再評価結果通知<sup>2)</sup>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。なお、参考として、品質再評価の際の先発医薬品の溶出曲線測定例を本情報集に掲載している。【4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。【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】

\*:旧販売名で記載

【生物学的同等性 (BE) 試験結果】

<p>1 なし</p>	<p>2 セファレキシシン錠 250「日医工」 後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 13 年 5 月 31 日医薬審発第 786 号） 本品の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、全ての試験液において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。</p> <p style="text-align: right;">（インタビューフォームより）</p>
-----------------	--

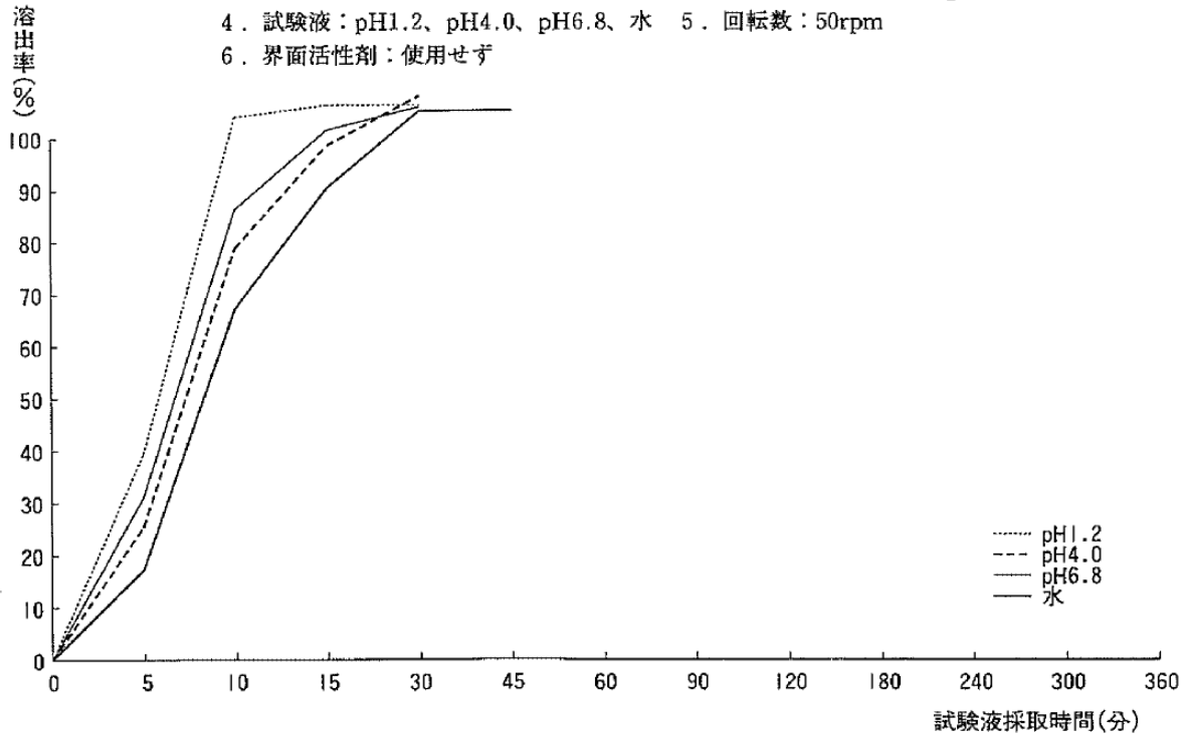
【品質再評価（医療用医薬品品質情報（オレンジブック））】<sup>1)</sup>

※先発医薬品の溶出曲線測定例を示す。

溶出曲線測定例

セファレキシシン錠250mg

1. 有効成分名：セファレキシシン
2. 剤形：錠剤
3. 含量：250mg
4. 試験液：pH1.2、pH4.0、pH6.8、水
5. 回転数：50rpm
6. 界面活性剤：使用せず



【溶出試験結果（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

**セファレキシシン錠**  
**Cefalexin Tablets**

**溶出試験** 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験を開始し、規定時間後、溶出液 20mL 以上をとり、孔径 0.45 μm 以下のメンブランフィルターでろ過する。初めのろ液 10mL を除き、次のろ液 1mL を正確に量り、表示量に従い 1mL 中にセファレキシシン約 22 μg (力価) を含む液となるように水を加えて正確に V' mL とし、試料溶液とする。別にセファレキシシン標準品約 22mg (力価) に対応する量を精密に量り、水に溶かし、正確に 50mL とする。この液 5mL を正確に量り、水を加えて正確に 100mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、波長 262nm における吸光度 A<sub>T</sub> 及び A<sub>S</sub> を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする。

セファレキシシンの表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_s \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 90$$

W<sub>s</sub>: セファレキシシン標準品の量 [mg (力価)]

C: 1 錠中のセファレキシシンの表示量 [mg (力価)]

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
250mg (力価)	30 分	85%以上

**【関連情報】**

なし

**【引用情報】**

- 1) 医療用医薬品品質情報集（オレンジブック）（平成 15 年 12 月版、厚生労働省医薬食品局審査管理課）
- 2) 医療用医薬品再評価結果 平成 15 年度（その 3）について（平成 15 年 11 月 21 日付け薬食発第 1121006 号、厚生労働省医薬食品局長）
- 3) 日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について（平成 15 年 11 月 21 日付け薬食発第 1121009 号、厚生労働省医薬食品局長通知）