

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2017. 9. 29 初版

| | | | |
|----------------------------|---|-------------------------|-----------------|
| 有効成分 | セフジトレン ピボキシル | | |
| 品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】 | 1 | セフジトレンピボキシル錠100mg「CH」 | 長生堂製薬 |
| | 2 | セフジトレンピボキシル錠100mg「サワイ」 | 沢井製薬 |
| | 3 | セフジトレンピボキシル錠100mg「トーワ」 | 東和薬品 |
| | 4 | セフジトレンピボキシル錠100mg「日医工」 | 日医工ファーマ |
| | 5 | セフジトレンピボキシル錠100mg「OK」 | 大蔵製薬 |
| 品目名（製造販売業者） 【先発医薬品】 | ① | メリアクトMS錠100mg | Meiji Seikaファルマ |
| 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⁾ | pKa：約3.1 | | |
| 溶解度 ¹⁾ (37℃) | pH1.2：896 μg/mL pH4.0：3.51 μg/mL pH6.8：3.33 μg/mL 水：2.47 μg/mL | | |
| 原薬の安定性 ¹⁾ | 水 | なし | |
| | 液性(pH) | なし | |
| | 光 | なし | |
| | その他 | 40℃、75%RH、3箇月間で約3%分解する。 | |
| 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 | 100mg 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 | セフジトレンピボキシル錠100mg「CH」 | 長生堂製薬 | ○ | | | ○ ^{2)、3)} |
| 2 | セフジトレンピボキシル錠100mg「サワイ」 | 沢井製薬 | ○ | | | ○ ^{2)、3)} |
| 3 | セフジトレンピボキシル錠100mg「トローワ」 | 東和薬品 | ○ | | | ○ ^{2)、3)} |
| 4 | セフジトレンピボキシル錠100mg「日医エ」 | 日医エファーマ | ○ | | | ○ ^{2)、3)} |
| 5 | セフジトレンピボキシル錠100mg「OK」 | 大蔵製薬 | | | | |

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。5 セフジトレンピボキシル錠100mg「OK」は、先発医薬品の承認申請資料を用いて承認を得ている後発医薬品であるため、生物学的同等性(BE)試験は実施していない。【3 ページ】

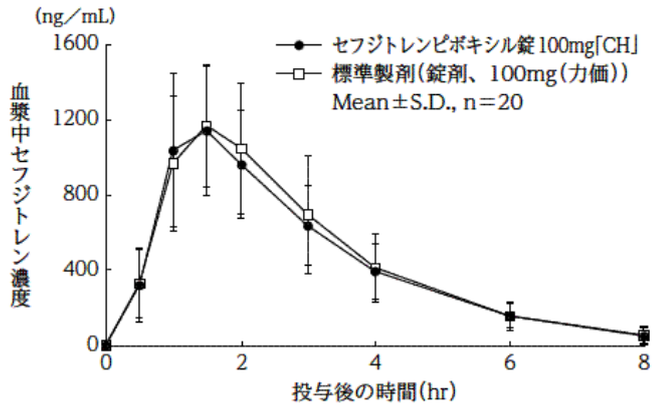
注)「品質再評価」の項目に○印がついているものは、品質再評価結果通知が発出されている品目である。空欄となっているものは、品質再評価指定以降に承認された品目等である。なお、参考として、品質再評価の際の先発医薬品の溶出曲線測定例を本情報集に掲載している。【4 ページ】

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】

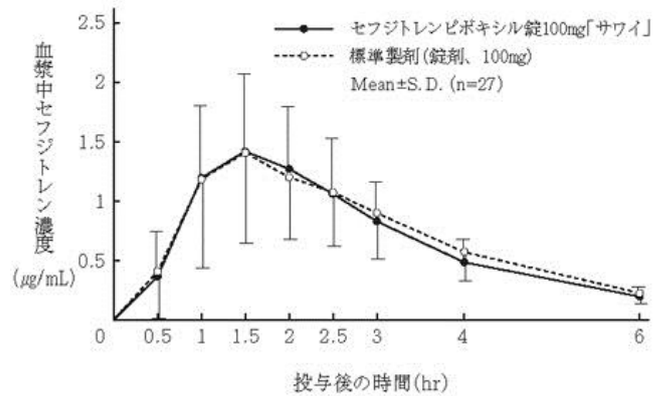
注)「検査」は、後発医薬品品質確保対策事業検査結果を示し、上記表中に○印がついているものは検査を実施した品目である。全品目で空欄となっている場合は、検査未実施である。一部が空欄となっている場合は、当該検査実施以降に承認された品目等である。【6 ページ】

【生物学的同等性 (BE) 試験結果】

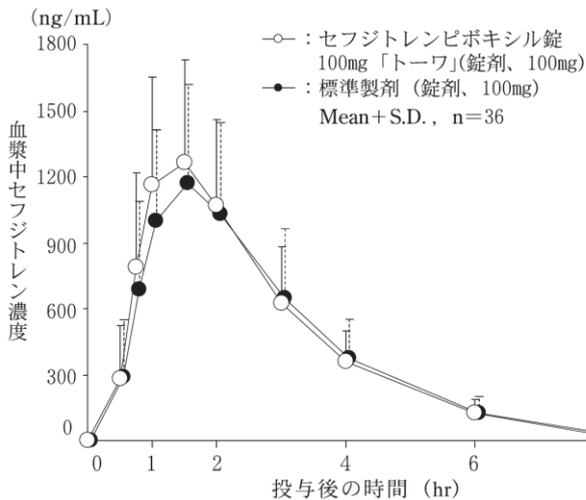
1



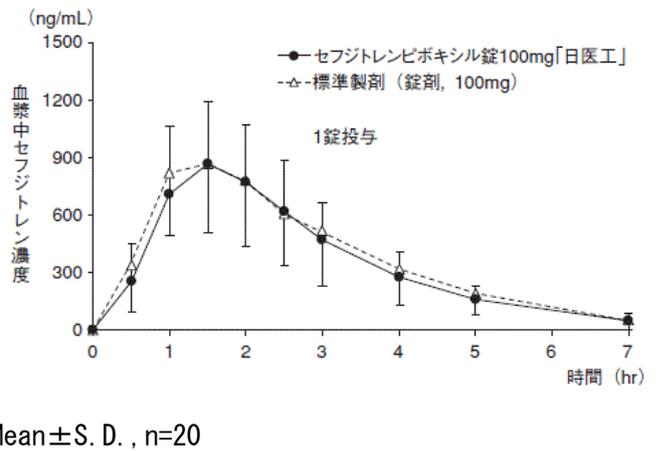
2



3



4



5

セフジトレンピボキシル錠 100mg 「OK」は、先発医薬品の申請資料を用いて承認を得ている後発医薬品であるため、生物学的同等性 (BE) 試験は実施していない。

【品質再評価（医療用医薬品品質情報（オレンジブック））】

なし

【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】

平成 21 年度（溶出試験） 適²⁾

平成 22 年度（定量試験、確認試験） 適³⁾

セフジトレン ピボキシル錠

Cefditoren Pivoxil Tablets

溶出性 〈6.10〉 試験液に溶出試験第1液 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 20 分間の溶出率は 85%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 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、1mL 中に「セフジトレンピボキシル」約 11 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。別にセフジトレンピボキシル標準品約 22mg(力価)に対応する量を精密に量り、薄めたアセトニトリル(3→4) 20mL に溶かした後、試験液を加えて正確に 200mL とする。この液 2mL を正確に量り、水を加えて正確に 20mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、水を対照とし、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により試験を行い、波長 272nm における吸光度 A_1 及び A_5 を測定する。

セフジトレンピボキシル($C_{25}H_{28}N_6O_7S_3$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= M_s \times A_1/A_5 \times V'/V \times 1/C \times 45$$

M_s : セフジトレンピボキシル標準品の秤取量[mg(力価)]

C : 1 錠中のセフジトレンピボキシル($C_{25}H_{28}N_6O_7S_3$)の表示量[mg(力価)]

【関連情報】

なし

【引用情報】

- 1) 医療用医薬品品質情報（オレンジブック）（平成 19 年 1 月版、厚生労働省医薬食品局審査管理課）
- 2) 平成 21 年度「後発医薬品品質確保対策事業」検査結果報告書（平成 22 年 8 月、厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課）
- 3) 平成 22 年度「後発医薬品品質確保対策事業」検査結果報告書（平成 23 年 7 月、厚生労働省医薬食品局監視指導・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）