

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2017.12.22 初版

有効成分	トコフェロール酢酸エステル		
品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】	1	ユベールE顆粒20%	鶴原製薬
品目名（製造販売業者） 【先発医薬品】	①	ユベラ顆粒20%	サンノーバ
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⁾	解離する基をもたない。		
溶解度 ¹⁾	水にほとんど溶けない。		
原薬の安定性 ¹⁾	水	なし	
	液性(pH)	なし	
	光	光によって変化する。 可視光線には比較的安定であるが、紫外線には不安定である。	
	その他	空気によって変化する。	
膜透過性	なし		
BCS・Biowaiver option	なし		
薬効分類	315 ビタミンE剤		
規格単位	20%1g		

【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	ユベールE顆粒20%	鶴原製薬				○*

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。【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】

*: 旧販売名で記載

【生物学的同等性 (BE) 試験結果】

1

なし

【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】²⁾

平成 20 年度（含量試験） 適

【分析法(溶出試験)】

なし

【関連情報】

なし

【引用情報】

- 1) ユベラ錠 50mg／顆粒 20%（製造販売元：サンノーバ株式会社）医薬品インタビューフォーム（2016年8月改訂、第8版）
- 2) 平成20年度「後発医薬品品質確保対策事業」検査結果報告書（平成21年8月、厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課）