

ジェネリック医薬品の品質等に係る文献調査結果について

平成25年2月5日
日本ジェネリック製薬協会

「後発医薬品の安心使用促進アクションプログラム」（平成19年10月15日、厚生労働省）に基づき、当協会の信頼性向上プロジェクト文献調査チームにおいて実施しましたジェネリック医薬品の品質、副作用等の文献調査結果について、下記のとおり報告いたします。

1. 文献検索等の条件

- データベース：JAPIC 医薬品情報データベース
- 検索文献等：平成24年4月～9月の間に JAPIC 医薬品情報データベースに収載された国内の関連文献及び学会報告（査読の有無にかかわらず、すべて収集した。）

○ 検索条件：

(1) 品質関係

（「ジェネリック医薬品」と同義のキーワード）と「ジェネリックの品質評価」に関係するキーワード」のどちらも含む論文）

実際の検索式：(ジェネリック or 同種医薬品 or 後発) and (品質 or 溶出 or 同等性 or 生物学的利用率 or 崩壊 or 純度 or 溶解性 or 製剤 or 物理化学的 or 配合) or 球形吸着炭

(2) 臨床関係

（「ジェネリック医薬品」と同義のキーワード）と「臨床的な評価」「安全性」と同義のキーワード」のどちらも含む論文）

実際の検索式：(ジェネリック or 同種医薬品 or 後発) and (有効性 or 有用性 or 臨床 or 結果 or 再現性 or 医薬品評価 or 安全性 or 副作用) or 球形吸着炭

2. 検索した文献等の採用条件

上記の検索結果より、「ジェネリック医薬品の品質評価、臨床評価についての文献等」という目的から外れる以下の内容の論文については除外した。

- ①ジェネリック医薬品全般についての総論・解説
- ②単に先発医薬品と添付文書におけるそれぞれの血中濃度を比較

- しただけの生物学的同等性の論文
③ジェネリック医薬品についてのアンケート調査をまとめた論文

3. 採用文献等の内訳

採用した文献及び学会報告の数は全部で 72 報あり、問題を指摘する文献、学会報告は、21 報（全体の 29%）であった。その内訳はそれぞれ次の通りであった。

(1) 品質関係

論文 4 報（そのうち、問題を指摘する論文は 2 報）
学会報告 11 報（そのうち、問題を指摘する報告は 9 報）

(2) 臨床（有効性・安全性）関係

論文 32 報（そのうち、問題を指摘する論文は 2 報）
学会報告 17 報（そのうち、問題を指摘する報告は 8 報）

(3) 味覚等使用感関係

論文 5 報
学会発表 3 報

4. 調査の方法

品質等の問題を指摘する文献に対して、該当する製剤を製造販売する当協会の会員会社（一部会員外会社）の見解を求めた。

また、詳細が不明な文献等については著者等に照会を行い、詳細なデータの提供等を依頼した。

5. 調査結果

別紙「文献調査結果のまとめ」の通りであった。

以上