

(別 添)

含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン

目 次

第 1 章 緒言

第 2 章 用語

第 3 章 製剤の処方変更水準と要求される試験

1. 製剤の処方変更水準
2. 要求される試験

第 4 章 溶出試験

第 5 章 溶出挙動の同等性の判定

付録

1. f_2 関数と溶出率比較時点
2. ラグ時間による溶出曲線の補正方法
3. 製剤の処方変更水準と要求される試験

第1章 緒言

本ガイドラインは、既承認の経口固形製剤と有効成分、効能・効果、用法・用量及び剤型は同一で、有効成分の含量が異なる（以下、「含量違い」という）製剤の生物学的同等性試験の実施方法の原則を示したものであり、含量違い製剤を同じ用量服用したときの生物学的同等性を保証することを目的としている。

既承認の製剤からの処方変更の程度に応じて、異なる試験を実施する。

第2章 用語

標準製剤

臨床試験で有効性及び安全性が確認された、又はヒトを対象とした生物学的同等性試験により先発医薬品との同等性が確認された既承認の製剤3ロットにつき、第4章に示す溶出試験（但し、毎分50回転のパドル法のみ。試験回数6ベッセル以上）で予試験を行ったとき、ロット間で溶出性の差が最も大きくなる条件において、中間の溶出性を示したロットの製剤。

試験製剤

標準製剤に対する含量違い製剤であって、実生産におけるロットサイズで製造された、又はその1/10以上のスケールのロットサイズで製造されたもの。なお、実生産ロットと同等性試験に用いるロットの製法は同じで、両者の品質及びバイオアベイラビリティは同等であるものとする。

徐放性製剤にあつては、標準製剤と大きさ、形状、比重、放出機構などが著しく異ならず、標準製剤と溶出性が類似していなければならない。溶出性の類似については、平成9年12月22日医薬審第487号医薬安全局審査管理課長通知・別添「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」（以下、「後発医薬品ガイドライン」という）の第3章B. . 2. に示す基準による。

難溶性薬物を含む製剤

後発医薬品ガイドラインの第3章A. . 3. 3) による。

第3章 製剤の処方変更水準と要求される試験

1. 製剤の処方変更水準

試験製剤と標準製剤の処方成分の組成比が同一*であるとき、製剤の処方変更水準はA水準とする。但し、腸溶性製剤において、直径を4mm未満から4mm以上へ、あるいはその逆の変更を伴う場合はE水準とする。

* 非コーティング製剤にあつては、すべての成分の組成比が等しいことをいい、コーティング製剤にあつては、内核のすべての成分の組成比及びフィルム層、糖衣層のすべての成分の組成比が等しいことに加え、内核の単位表面積あたりのフィルム層質量、糖衣層質量が等しいことをいう。

試験製剤と標準製剤の成分組成比が同一でないときは、表1又は表2に示す「添加剤の配合目的と成分」について、それぞれの変更の程度を求める。B以下の場合にはB水準、Bより大きくC以下の場合にはC水準、Cより大きくD以下の場合にはD水準、Dを超える場合にはE水準とする。微量記載成分の変更はA水準とする。

製剤の処方変更水準は、それらの中で最も大きい水準とする。

表1 非コーティング製剤の変更の程度

添加剤の配合目的と成分	含有率の差(%)		
	B	C	D
崩壊剤			
でんぷん	3.0	6.0	9.0
その他	1.0	2.0	3.0
結合剤	0.50	1.0	1.5
滑沢剤・光沢化剤			
ステアリン酸塩	0.25	0.50	0.75
その他	1.0	2.0	3.0
流動化剤			
タルク	1.0	2.0	3.0
その他	0.10	0.20	0.30
賦形剤	5.0	10	15
その他	1.0	2.0	3.0
(防腐剤, 矯味剤, 安定剤など) ^{*)}			
変更した成分の含有率の差の絶対値の和	5.0	10	15

^{*)} 微量記載成分は除く。

表2 コーティング製剤の変更の程度

部分	添加剤の配合目的と成分	含有率の差又は変更率(%)		
		B	C	D
内核	崩壊剤			
	でんぷん	3.0	6.0	9.0
	その他	1.0	2.0	3.0
	結合剤	0.50	1.0	1.5
	滑沢剤・光沢化剤			
	ステアリン酸塩	0.25	0.50	0.75
	その他	1.0	2.0	3.0
	流動化剤			
	タルク	1.0	2.0	3.0
	その他	0.10	0.20	0.30
	賦形剤	5.0	10	15
	その他	1.0	2.0	3.0
	(防腐剤, 矯味剤, 安定剤など) ^{*)}			
	内核で変更した成分の含有率の差の絶対値の和	5.0	10	15
フィルム層 ^{*)}	フィルム層で変更した成分の含有率の差の絶対値の和 ^{*)}	5.0	10	15
	内核の単位表面積あたりのフィルム層の質量の変更率 ^{*)}	10	20	30
糖衣層	糖衣層で変更した成分の含有率の差の絶対値の和 ^{*)}	5.0	10	15
	内核の単位表面積あたりの糖衣層の質量の変更率 ^{*)}	10	20	30

^{*)} 微量記載成分は除く。

^{*)} 防水皮膜, 下掛け皮膜, 腸溶性皮膜, 放出制御皮膜など糖衣層以外のあらゆる皮膜。

^{*)} 内核の表面積は, 形状に即して計算する。形状に即して計算できないときには, 内核の形を球とし, 処方変更に伴って内核の比重は変化しないとみなしてもよい。

2. 要求される試験

生物学的同等性試験は、原則として承認された用法・用量の上限を超えない範囲の同一投与量で行う。やむを得ず異なる投与量で試験を行う場合は、薬物動態パラメータを表示量に基づく投与量で補正する（但し、投与量と薬物動態パラメータの間で線形性が成立する製剤に限る）。

溶出試験は、原則として1ベッセル中の有効成分量が高含量製剤の有効成分量を超えない範囲で行う。

A 水準

標準製剤の規格及び試験方法に溶出試験が設定されている場合には、当該試験条件で溶出試験（12ベッセル以上）を行う。標準製剤の規格及び試験方法に溶出試験が設定されていない場合には、第4章に示す溶出試験を行う。それぞれについて第5章の(1)及び(2)を満たすとき溶出挙動が同等と判定し、試験製剤と標準製剤は生物学的に同等とみなす。

溶出試験結果から生物学的に同等とみなされなかった場合には、後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

B 水準

第4章に示す溶出試験を行う。第5章に示す判定基準により溶出挙動が同等と判定されるとき、試験製剤と標準製剤は生物学的に同等とみなす。

溶出試験結果から生物学的に同等とみなされなかった場合には、後発医薬品ガイドラインに従って試験を行う。

C 水準

通常製剤及び腸溶性製剤 第4章に示す溶出試験を行う（難溶性薬物を含む製剤を除く）。第5章に示す判定基準により溶出挙動が同等と判定されるとき、試験製剤と標準製剤は生物学的に同等とみなす。但し、表3に示す薬物を含む製剤（以下、「治療濃度域が狭い薬物を含む製剤」という）にあっては、第4章に示すいずれの条件においても試験製剤及び標準製剤の30分の平均溶出率がともに85%以上であり、且つ、第5章に示す判定基準により溶出挙動が同等と判定されるときに、試験製剤と標準製剤を生物学的に同等とみなす。溶出試験結果から生物学的に同等とみなされなかった場合は、後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

難溶性薬物を含む製剤にあっては、後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

徐放性製剤 第4章に示す溶出試験を行う（治療濃度域が狭い薬物を含む製剤を除く）。第5章に示す判定基準により溶出挙動が同等と判定されるとき、試験製剤と標準製剤は生物学的に同等とみなす。溶出試験結果から生物学的に同等とみなされなかった場合は、後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

治療濃度域が狭い薬物を含む製剤にあっては、後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

D 水準

通常製剤 第4章に示す溶出試験を行う(難溶性薬物を含む製剤及び治療濃度域が狭い薬物を含む製剤を除く)。第4章に示すいずれの条件においても試験製剤及び標準製剤の30分の平均溶出率がともに85%以上であり、且つ、第5章に示す判定基準により溶出挙動が同等と判定されるとき、試験製剤と標準製剤は生物学的に同等とみなす。溶出試験結果から生物学的に同等とみなされなかった場合は、後発医薬品ガイドラインに従って試験を行う。

難溶性薬物を含む製剤及び治療濃度域が狭い薬物を含む製剤にあつては、後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等姿勢試験を行う。

腸溶性製剤及び徐放性製剤 後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

E 水準

後発医薬品ガイドラインに従って生物学的同等性試験を行う。

表3 治療濃度域が狭い薬物¹⁾

アプリンジン	イソプレナリン
エチニルエストラジオール	エトスクシミド
カルバマゼピン	キニジン
グアネチジン	クリンダマイシン
クロナゼパム	クロニジン
ジギトキシン	シクロスポリン
ジゴキシン	ジソピラミド
スルフォニルウレア系血糖降下剤 ²⁾	ゾニサミド
タクロリムス	テオフィリン類 ³⁾
バルプロ酸	フェニトイン
フェノバルビタール	ブラゾシン
プリミドン	プロカインアミド
メトトレキサート	リチウム
ワルファリン	

¹⁾ 平成11年以降に承認される有効成分については、上記リストを参考にして、治療濃度域が狭い薬物であるかどうかを決定する。

²⁾ グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピラミド、アセトヘキサミド、トラザミド、グリクラジド

³⁾ テオフィリン、ジプロフィリン、プロキシフィン、アミノフィリン、コリンテオフィリン

第4章 溶出試験

後発医薬品ガイドラインの第3章A. 又は第3章B. に従って試験を行う。但し、難溶性薬物を含む製剤の試験においてポリソルベート80を添加する場合、その濃度は0.1%以下とする。又、腸溶性製剤にあつては下記に示す試験を追加する。

試験：0.01 mol/L リン酸1水素ナトリウムと0.005 mol/L クエン酸を用いてpH 6.0に調整した900 mLの試験液を用いるパドル法、50 rpm

第5章 溶出挙動の同等性の判定

溶出試験条件それぞれについて、以下に示す(1)及び(2)を満たすとき、溶出挙動が同等と判定する。但し、通常製剤及び腸溶性製剤については、少なくとも1つの溶出試験条件において後発医薬品ガイドラインの第3章A. . 2. に規定する試験時間内に標準製剤の平均溶出率が85%に達しなければならない。

又、 f_2 関数を用いて判定を行う場合の溶出率を比較する時点は付録1による。なお、標準製剤の溶出にラグ時間があるときは、溶出曲線をラグ時間で補正することができる(付録2)。

(1) 平均溶出率

標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合 試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 10\%$ の範囲にある。

標準製剤が15~30分に平均85%以上溶出する場合 標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%となる適当な2時点において 試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 10\%$ の範囲にあるか、又は f_2 関数の値が50以上である。

標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合 後発医薬品ガイドラインの第3章A. . 2. 及び第3章B. . 2. に規定する試験時間において、以下のいずれかの基準に適合する。但し、溶出ラグ時間で補正する場合にはラグ時間以降について適用し、又、試験製剤及び標準製剤の平均溶出ラグ時間の差は10分以内でなければならない。

なお、 f_2 関数によらない場合の平均溶出率を比較する時点は、後発医薬品ガイドラインに従う。

- a. 標準製剤の平均溶出率が50%に達しないとき 試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 6\%$ の範囲にあるか、又は f_2 関数の値が60以上である。
- b. 標準製剤の平均溶出率が50%以上85%に達しないとき、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 8\%$ の範囲にあるか、又は f_2 関数の値が55以上である。
- c. 標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき 試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 $\pm 10\%$ の範囲にあるか、又は f_2 関数の値は50以上である。

(2) 個々の溶出率

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、以下のいずれかの基準に適合する。

- a. 標準製剤の平均溶出率が 50%に達しないとき、試験製剤の平均溶出率 $\pm 9\%$ の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、 $\pm 15\%$ の範囲を超えるものがない。
- b. 標準製剤の平均溶出率が 50%以上に達し 85%に達しないとき、試験製剤の平均溶出率 $\pm 12\%$ の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、 $\pm 20\%$ の範囲を超えるものがない。
- c. 標準製剤の平均溶出率が 85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率 $\pm 15\%$ の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、 $\pm 25\%$ の範囲を超えるものがない。

付録 1 . f2 関数と溶出率比較時点

(1) f2 関数の定義

f2 の値は、次の式で表す .

$$f_2 = 50 \log \left[\frac{100}{\sqrt{1 + \frac{\sum_{i=1}^n (T_i - R_i)^2}{n}}} \right]$$

但し、 T_i 及び R_i はそれぞれ各時点における試験製剤及び標準製剤の平均溶出率、 n は平均溶出率を比較する時点の数である .

(2) 溶出率比較時点

標準製剤が 15 分 ~ 30 分に平均 85% 以上溶出する場合

15 分、30 分、45 分 .

標準製剤が 30 分以降、規定された試験時間以内に平均 85% 以上溶出する場合

標準製剤の平均溶出率が約 85% となる適当な時点を T_a とするとき、 $T_a/4$ 、 $2T_a/4$ 、 $3T_a/4$ 、 T_a .

標準製剤が、規定された試験時間以内に平均 85% 以上溶出しない場合

規定された試験時間における標準製剤の平均溶出率の約 85% となる適当な時点を T_a とするとき、 $T_a/4$ 、 $2T_a/4$ 、 $3T_a/4$ 、 T_a .

溶出ラグ時間がある場合には、ラグ時間以降について上記を適用する . なお、「規定された試験時間」とは、後発医薬品ガイドラインの第 3 章 A . . 2 . 及び第 3 章 B . . 2 . に規定する試験時間を示す .

付録 2 . ラグ時間による溶出曲線の補正方法

製剤から薬物が表示含量の 5 % 溶出するまでに要する時間をラグ時間とする . ラグ時間は、個々の製剤ごとに溶出曲線から内挿法により求める .

標準製剤の溶出にラグ時間がある場合には、試験製剤及び標準製剤について、個々の製剤の溶出曲線ごとにラグ時間を差し引いた溶出曲線を求める . これに基づいて試験製剤及び標準製剤の平均溶出曲線を求め、得られた 2 つの平均溶出曲線についての同等性を評価する .

付録 3 . 製剤の処方変更水準と要求される試験

(含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン)

水準	通常製剤 / 徐放性製剤	治療濃度域 ^{*1}	非難溶性 / 難溶性	溶出速度	生物学的同等性の確認
A	通常製剤	広	非難溶性 / 難溶性		溶出試験の規格が設定されている場合 :規格に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす
	腸溶性製剤 ^{*2}	狭	非難溶性 / 難溶性		溶出試験の規格が設定されていない場合 :第 4章に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす
	徐放性製剤	広			
		狭			
B	通常製剤	広	非難溶性 / 難溶性		第 4 章に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす
	腸溶性製剤 ^{*2}	狭	非難溶性 / 難溶性		
	徐放性製剤	広			
		狭			
C	通常製剤 腸溶性製剤 ^{*2}	広	非難溶性		第 4 章に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす
			難溶性		後発医薬品ガイドラインに従う
		狭	非難溶性	85%/30min	第 4 章に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす
			難溶性	< 85%/30min	後発医薬品ガイドラインに従う
	徐放性製剤	広		第 4 章に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす	
		狭		後発医薬品ガイドラインに従う	
D	通常製剤	広	非難溶性	85%/30 m	第 4 章に示す溶出試験で溶出挙動が同等のとき生物学的同等とみなす
			難溶性	< 85%/30min	後発医薬品ガイドラインに従う
		狭	非難溶性 / 難溶性		
			非難溶性 / 難溶性		
	腸溶性製剤 ^{*2}	広	非難溶性 / 難溶性		
		狭	非難溶性 / 難溶性		
徐放性製剤	広				
	狭				
E	通常製剤	広	非難溶性 / 難溶性		後発医薬品ガイドラインに従う
		狭	非難溶性 / 難溶性		
	腸溶性製剤	広	非難溶性 / 難溶性		
		狭	非難溶性 / 難溶性		

*1 広 :表 3 に含まれない薬物 . 狭 :表 3 に含まれる薬物 .

*2 直径 4 mm 未満から 4 mm 以上への変更 , あるいはその逆の場合は E 水準 .