医療用医薬品最新品質情報集(ブルーブック)

2021. 12. 03 第 2 版 (2017. 12. 22 初版)

有効成分						2021. 12. 00 分	2 加久(2017.12.22 杉川加久)
【後発医薬品】 2 アルプロスタジル注5 μg「式田テバ」 富士製薬工業	有効成分		アル				
3	品目名 (製造	品目名(製造販売業者) 1			⁄注5μg「サワイ	J	沢井製薬
4	【後発医薬品】		2	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注5μg「F」		富士製薬工業
5			3	アルプロスタジル	/注5μg「武田テ	バ」	武田テバファーマ
6			4	アルプロスタジル注 1 O μ g 「サワイ」		沢井製薬	
7 アルプロスタジル注5 μgシリンジ「サワイ」			5	アルプロスタジル	/注10μg「F」		富士製薬工業
8			6	アルプロスタジル	/注10μg「武田	テバ」	武田テバファーマ
9			7	アルプロスタジル	<i>-</i> 注5μgシリンジ	「サワイ」	沢井製薬
10			8	アルプロスタジル	シ注5μgシリンジ	「トーワ」	東和薬品
11			9	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注5μgシリンジ	「日医工」	日医工
12			10	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注5μgシリンジ	[F]	富士製薬工業
13			11	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注 5 μg シリンジ	;「科研」	武田テバファーマ
14			12	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注10μgシリン	·ジ「サワイ」	沢井製薬
15			13	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注10μgシリン	·ジ「トーワ」	東和薬品
16			14	アルプロスタジル	<i>γ</i> 注10μgシリン	·ジ「日医工」	日医工
品目名 (製造販売業者) 【先発医薬品】 ② リプル注 5 μg ② リプル注 1 0 μg			15			富士製薬工業	
【			16	アルプロスタジル注10μgシリンジ「科研」		武田テバファーマ	
(3) パルクス注10μg 大正製薬 (4) リプル注10μg 田辺三菱製薬 (5) パルクス注ディスポ10μg 田辺三菱製薬 (6) リプルキット注10μg 田辺三菱製薬 対能・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 p/a = 4.89	品目名 (製造	·販売業者)	1	パルクス注 5 μ g			大正製薬
④ リプル注10μg 田辺三菱製薬 ⑤ パルクス注ディスポ10μg 大正製薬 ⑥ リプルキット注10μg 田辺三菱製薬 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 (Parameter) 水にほとんど溶けない。 原案の安定性(Parameter) 水 (性 (Ph)) 溶液中での安定性(Ph 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジンA1(以下、PGA1と略す)を生成する。この安定性はPh によって異なり、アルプロスタジルは Ph5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性保存条件 保存期間 保存形態 結果 (保存条件 保存期間 保存形態 結果 変化なし	【先発医薬品	4)	2	リプル注 5 μ g			田辺三菱製薬
⑤ パルクス注ディスポ10μg 大正製薬 ⑥ リプルキット注10μg 田辺三菱製薬 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⁾ p/ka = 4.89 溶解度 ¹⁾ 水にほとんど溶けない。 原案の安定性 水 は 液性 (pH) 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジン A ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性は pHによって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性 保存条件 保存期間 保存形態 結果 変化なし			3	パルクス注10μ	g		大正製薬
⑥ リプルキット注 1 0 μ g 田辺三菱製薬 効能・効果 用法・用量 http://www.bbdb.jp			4	リプル注10μg			田辺三菱製薬
対能・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⁾ p/a = 4.89 溶解度 ¹⁾ 水にほとんど溶けない。 原案の安定性 ¹ 液性(pH) 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジンA ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性はpHによって異なり、アルプロスタジルはpH5において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性 保存外間 保存形態 結果 変化なし。 ※			⑤	パルクス注ディス	、ポ10μg		大正製薬
用法・用量			6	リプルキット注 1	Ομ g		田辺三菱製薬
添加物 http://www.bbdb.jp 解離定数 ¹⁾ p f a = 4.89 溶解度 ¹⁾ 水にほとんど溶けない。 原案の安定 性 ¹⁾ 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジン A ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性 保存期間 保存形態 結 果 変化なし	効能・効果		htt	p://www.bbdb.jp			-
Pha = 4.89 水にほとんど溶けない。 原案の安定 水 なし 液性 (pH) 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジン A ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性 保存条件 保存期間 保存形態 結 果 変化なし。 変化ない 変化な	用法・用量		htt	p://www.bbdb.jp			
溶解度 ¹⁾ 水にほとんど溶けない。 原案の安定 水 なし 性 ¹⁾ 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジン A ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性 保存条件 保存期間 保存形態 結果 5℃ 39ヵ月 遮光気密容器 変化なし	添加物		http://www.bbdb.jp				
原案の安定 水 なし 液性 (pH) 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジン A₁ (以下、PGA₁と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。	解離定数 1)		р <i>К</i> а = 4.89				
性 1) 溶液中での安定性 (pH 安定性): アルプロスタジルは水溶液中で徐々に分解してプロスタグランジン A ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。	溶解度 1)		水にほとんど溶けない。				
タグランジン A ₁ (以下、PGA ₁ と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性	原案の安定	水	なし	,			
アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。 光 なし その他 長期保存試験における安定性	性 ¹⁾	液性(pH)	溶液	複中での安定性(pH	安定性): アルプロ	コスタジルは水溶液中で	で徐々に分解してプロス
光 なし その他 長期保存試験における安定性 保存条件 保存期間 保存形態 結 果 5℃ 39ヵ月 遮光気密容器 変化なし			タグランジン A₁(以下、PGA₁と略す)を生成する。この安定性は pH によって異なり、				
その他 長期保存試験における安定性 保存条件 保存期間 保存形態 結 果 5℃ 39ヵ月 遮光気密容器 変化なし	光なしその他			アルプロスタジルは pH5 において最も安定である。			
長期保存試験における安定性							
保存条件 保存期間 保存形態 結 果 5℃ 39ヵ月 遮光気密容器 変化なし							
5℃ 39ヵ月 遮光気密容器 変化なし			長男			原 左形能	红 田
5℃ 39ヵ月 変化なし				体针术针	体针别间		和 木
				5℃	39ヵ月		変化なし
						100000	

膜透過性	なし
BCS • Biowaiver option	なし
薬効分類	219 その他の循環器官用薬
規格単位	5μg1mL1管 5μg1mL1筒 10μg2mL1管 10μg2mL1筒

【記載データー覧】

	品目名	製造販売業者	BE	品質	純度	検査
				再評価		
1	アルプロスタジル注 5 μ g 「サワイ」	沢井製薬	O † #			
2	アルプロスタジル注 5 μ g 「 F 」	富士製薬工業	O t			
3	アルプロスタジル注 5 µg「武田テバ」	武田テバファーマ	O † #			
4	アルプロスタジル注 1 O μ g 「サワイ」	沢井製薬	O † #			
5	アルプロスタジル注 1 O μ g 「F」	富士製薬工業	O †			
6	アルプロスタジル注 1 Ο μ g 「武田テバ」	武田テバファーマ	O † #			
7	アルプロスタジル注 5 μ g シリンジ「サワイ」	沢井製薬	O † #	記載		
8	アルプロスタジル注 5 μ g シリンジ「トーワ」	東和薬品	O † #	記載対象外		
9	アルプロスタジル注5μgシリンジ「日医工」	日医工	O † #	家 外		
10	アルプロスタジル注 5 μ g シリンジ「F」	富士製薬工業	O †			
11	アルプロスタジル注 5 μ g シリンジ「科研」	武田テバファーマ	O † #			
12	アルプロスタジル注10μgシリンジ「サワイ」	沢井製薬	O † #			
13	アルプロスタジル注 1 O μ g シリンジ「トーワ」	東和薬品	O † #			
14	アルプロスタジル注10μ g シリンジ「日医工」	日医工	O † #			
15	アルプロスタジル注 1 O μ g シリンジ「F」	富士製薬工業	O†			
16	アルプロスタジル注1Ομ g シリンジ「科研」	武田テバファーマ	O † #			

- 注)「BE」は、生物学的同等性(BE) 試験結果を示し、〇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。〇印の右に†印がついているものは動物試験のデータであり、#印がついているものは in vitro 試験のデータ。【4~13ページ】
- 注)「品質再評価」は品質再評価結果通知が発出されている品目を示す。品質再評価は、内用固形製剤の溶出性 を溶出試験で確認したものであり、注射剤は検討対象外である。【14 ページ】
- 注)「純度」は、ジェネリック医薬品品質情報検討会での純度試験結果を示し、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純度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、純度試験未実施である。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。【15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、上記表中に〇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。【16 ページ】
- 注)沢井製薬、東和薬品及び日医工の製剤については、承認時において他社と共同開発されたものである(医薬品審査管理課調査による)。

1 <参考>

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $10 \mu g$ 「サワイ」の容れ目違いであることから、アルプロスタジル注 $5 \mu g$ 「サワイ」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

2 <参考>

1) 麻酔下イヌを用いた循環動態に及ぼす影響

アルプロスタジル注および標準製剤 $(0.01,0.03,0.1,0.3 \mu g/kg$ 、静脈内投与)の循環動態に対する同等性を検討するために麻酔下のビーグル犬を用いて、収縮期血圧 (SBP)・拡張期血圧 (DBP) への影響を比較検討した。

その結果、アルプロスタジル注および標準製剤のいずれの投与群において同様の血圧の低下が認められた。また、これらの変化は用量に依存しており、両製剤間の血圧低下作用に有意差は認められず、アルプロスタジル注は標準製剤と同等な作用を有すると判断した。

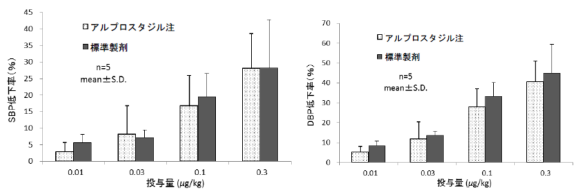


図. 投与前後の収縮期血圧(SBP)の低下率

図. 投与前後の拡張期血圧 (DBP) の低下率

2) 末梢動脈閉塞症ラットモデルを用いた皮膚障害の予防効果

アルプロスタジル注 $10 \, \mu \, g$ 「F」の薬理作用の検討として、ラット末梢動脈閉塞症モデルの皮膚障害を指標に、ブランク製剤、本剤、及び標準製剤を比較検討した。

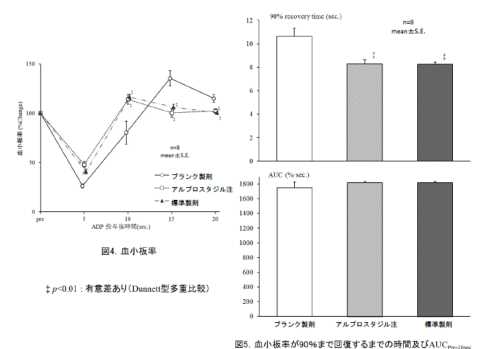
その結果、いずれの時点においても両製剤間での有意差は認められず、本剤はラット末梢動脈閉塞症モデルにおける皮膚障害を改善し、その作用は標準製剤と同程度であることが確認された。

			10 -	
			-◆-ブランク製剤 8 - **-□-**アルプロスタジル注 - ☆- 標準製剤	
		表. 病変進展のグレード分類	n=16 mean±S.D. T	
部位	スコア	病変		
	0	変化なし		
Л	1	薄紫色に変色		
Ж	2	濃紫色に変色(壊死)		
	3	欠落(落屑)確認		
	0	変化なし	1 / DA-manage 2 7 T	
	1	腫脹あるいは蒼白	1	
指	2	薄紫色に変色		
	3	指が濃紫色に変色し、硬化部分がある(壊死・ミイラ化)	1 1 /// 1	
	4	欠落(落屑)確認		
	0	変化なし		
	1	腫脹あるいは蒼白	0.65	
甲	2	紫色に変色	0 1 2 3 4 5 6 7	
	3	赤〜暗赤色に変色した部位をもつ	経過日数	
	4	欠落(落屑)確認	図. 病変進展スコア推移	

3) 血小板凝集ラットモデルを用いた血小板凝集抑制作用の評価

アルプロスタジル注 10 μg「F」の薬理作用の検討として、血小板凝集ラットモデルを用いた血小板数(血小板率、血小板率が 90%まで回復するまでの時間、アデノシンニリン酸静脈内注入前~注入 20 秒後の曲線下面積 (AUCPre-20sec)) を指標に、ブランク製剤および標準製剤と比較検討した。

その結果、いずれの評価項目においても有意差は認められなかった。以上により、アルプロスタジル注 10 μg 「F」はラットにおいて、アデノシンニリン酸静脈内注入による血小板数の減少を抑制し、その作用は標準製剤と同程度であることが確認された。



110-2000

(インタビューフォームより)

3 <参考>

1) 血管拡張作用

試験薬のイヌの循環動態に対する作用は、主薬であるアルプロスタジルに起因するものと考えられ、その作用は 対照薬と同程度であった。

表2 イヌの循環動態に対する作用

検	体	例数	△ C B F 平均 ± 標準誤差 (%)	△MAP 平均±標準誤差 (%)	△ H R 平均 ± 標準誤差 (%)
コントロ	ール		4.5 ± 1.4	4.0 ± 0.9	1.5 ± 0.6
プラー	セボ	4	4.7 ± 1.0	4.0 ± 0,8	1.7 ± 0.7
試 験	薬	4	26.4 ± 3.8**	14.6 ± 1.7**	17.6 ± 5.1*
対 照	薬		$28.5 \pm 4.7^*$	13.7 ± 1.8**	19.1 ± 6.0

4 例の体重は 14.1±0.5kg (平均±標準誤差)

*, ** : p<0.05, p<0.01 (対コントロール: Paired t-test)

*, ** : p<0.05, p<0.01 (対プラセボ: Paired t-test)

2) 血小板凝集抑制作用

試験薬の ex vivo 系における血小板凝集抑制作用は、主薬であるアルプロスタジルに起因するものと考えられた。

表3 ラット ex vivo 系における血小板凝集抑制作用

実験群	例数	体 重 平均生標準誤差 (g)	凝 集 率 平均±標準誤差 (%)	抑制率 (%)
コントロール群	10	218.5 ± 2.2	40.8 ± 1.3	2
プラセボ投与群	10	217.4 ± 2.3	39.0 ± 1.5	4. 4
試験薬投与群	10	217.3 ± 2.1	26.5 ± 1.4 ^{**}	35.0
対照薬投与群	10	218.3 ± 2.5	26.1 ± 1.8**	36.0

**: p< 0.01 (対コントロール群: ANOVA/Tukey の多重比較法)

##: p< 0.01 (対プラセボ投与群: ANOVA/Tukey の多重比較法)

(社内資料より)

4 〈参考〉

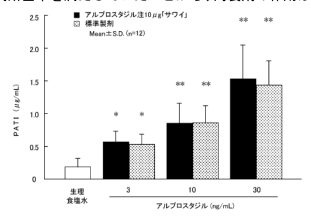
1) ヒト全血における血小板凝集に対する作用

〈方法〉

健常成人男性より得たヒト全血とアルプロスタジル注 $10\,\mu\,g$ 「サワイ」又は標準製剤を混合し、コラーゲン溶液の添加により血小板凝集を惹起した。その後、50%凝集圧を誘導するのに必要なコラーゲン濃度(Platele Aggregation Threshold Index, PATI($\mu\,g/mL$))を算出した。

〈結果〉

アルプロスタジル注 10 μg「サワイ」を添加した群は標準製剤添加群と同様に、生理食塩水添加群と比較し、濃度 依存的かつ有意な血小板凝集抑制作用が認められた。両製剤のヒト血小板凝集抑制作用を 90%信頼区間法により 評価した結果、同等性の判断基準を満たしていたことから、両製剤の作用は生物学的に同等であると判断された。



*: p<0.05, **: p<0.01 vs 生理食塩水(n=8)(Dunnett検定)

2) イヌにおける総頸動脈血流量および血圧に対する作用

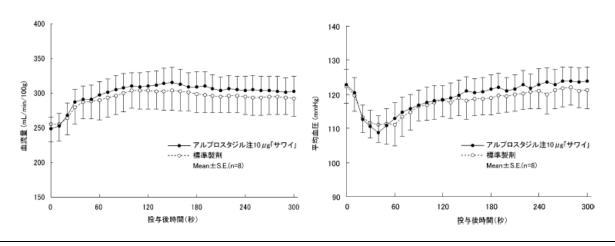
〈方法〉

アルプロスタジル注 $10 \,\mu\,g$ 「サワイ」および標準製剤をビーグル犬 (雄性) の静脈内に $0.1 \,\mu\,g/kg$ で投与した際の総頸動脈血流量及び大腿動脈の平均血圧を測定した。

(2剤2期のクロスオーバー法)

〈結果〉

アルプロスタジル注 10 µg「サワイ」投与後は標準製剤投与後と同様に、投与前値と比較し、有意な血流増加作用及び血圧降下作用が認められた。両製剤のイヌにおける血流増加作用及び血圧降下作用を 90%信頼区間法により評価した結果、同等性の判断基準を満たしていたことから、両製剤の作用は生物学的に同等であると判断された。



	投与前血流量 (mL/min/100g)	最大血流量 (mL/min/100g)	血流変化率 (%)
アルプロスタジル注10μg 「サワイ」	248.5 ± 47.2	323.2± 78.0**	128.9 ± 8.2
標準製剤	254.7 ± 72.2	319.6±103.7**	124.6±7.3
-	M LOD	(0 01 HTLE)	5.4. * E /. 10.4\

Mean±S.D. **: p<0.01 vs 投与前血流量(t-検定)

	投与前平均血圧 (mmHg)	最低平均血圧 (mmHg)	平均血圧降下量 (mmHg)
アルプロスタジル注10μg 「サワイ」	122.9 ± 12.4	108. 2±16. 9*	14.8±4.2
標準製剤	122.3 ± 13.9	108. 1±14. 2**	14.0±5.0

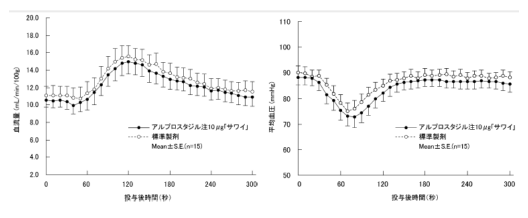
Mean±S.D. *: p<0.05, **: p<0.01 vs 投与前平均血圧(t-検定)

3) 糖尿病ラットモデルにおける末梢血流量および血圧に対する作用 〈方法〉

アルプロスタジル注 $10 \mu g$ 「サワイ」 および標準製剤 $3 \mu g/kg$ をストレプトゾトシン誘発ラット糖尿病モデル (雄性、Wistar系)に、尾静脈より投与した際の末梢血流量及び頸動脈の平均血圧を測定した。 (2剤 2期のクロスオーバー法)

〈結果〉

アルプロスタジル注 10 µg「サワイ」投与後は標準製剤投与後と同様に、投与前値と比較し、有意な血流増加作用及び血圧降下作用が認められた。両製剤のラットにおける血流増加作用及び血圧降下作用を 90%信頼区間法により評価した結果、同等性の判断基準を満たしていたことから、両製剤の作用は生物学的に同等であると判断された。



	投与前血流量	最大血流量	血流変化率
	(mL/min/100g)	(mL/min/100g)	(%)
アルプロスタジル注10μg 「サワイ」	10.6 \pm 3.3	16.0±4.9**	152.9 ± 27.5
標準製剤	11.1 ± 4.2	16.3±4.8**	151.6 \pm 21.3

Mean±S.D. **: p<0.01 vs 投与前血流量(t-検定)

	投与前平均血圧 (mmHg)	最低平均血圧 (mmHg)	平均血圧降下量 (mmHg)
アルプロスタジル注10μg 「サワイ」	87. 5±11. 4	67. 1±14. 0**	19. 5±7. 7
標準製剤	89.7± 9.5	69.9±13.8**	18.5±7.6

Mean±S.D. **: p<0.01 vs 投与前平均血圧(t-検定)

(インタビューフォームより)

5 <参考>

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 5μ g「F」の容れ目違いであることから、アルプロスタジル注 10μ g「F」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

6 <参考>

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $5 \mu g$ 「武田テバ」の容れ目違いであることから、アルプロスタジル注 $1 \ O \mu g$ 「武田テバ」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)(社内資料より)

7 <参考>

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $10 \mu g$ 「サワイ」の容れ目違いであることから、アルプロスタジル注 $5 \mu g$ シリンジ「サワイ」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

8 <参考>

アルプロスタジル注 $10 \mu g$ シリンジ「トーワ」と標準製剤の生物学的同等性が確認されたことから、容れ目違いであるアルプロスタジル注 $5 \mu g$ シリンジ「トーワ」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(インタビューフォームより)

9 <参考>

アルプロスタジル注 $5 \mu g$ シリンジ「日医工」は、アルプロスタジル注 $1 O \mu g$ シリンジ「日医工」(2 m L)と同一処方の注射液 1 m L をシリンジ充填したものである。

ヒト全血を用いた in vitro 血小板凝集抑制作用及び正常イヌ並びにストレプトゾトシン誘発糖尿病ラットを用いた血管拡張作用を検討した結果、アルプロスタジル注 $10 \mu g$ シリンジ「日医工」と標準製剤(注射剤、 $10 \mu g$)との生物学的同等性が検証された。

(社内資料より)

10 〈参考〉

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 5μ g「F」と同じ容れ目であることから、アルプロスタジル注 5μ g シリンジ「F」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

11 〈参考〉

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $5 \mu g$ 「武田テバ」と同じ容れ目であることから、アルプロスタジル注 $5 \mu g$ シリンジ「科研」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

12 〈参考〉

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $10 \mu g$ 「サワイ」と同じ容れ目であることから、アルプロスタジル注 $10 \mu g$ シリンジ「サワイ」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

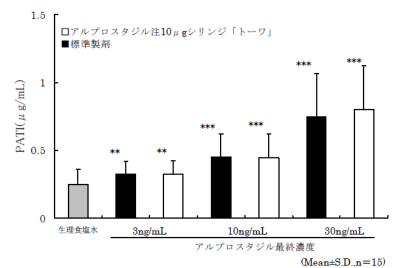
(社内資料より)

13 〈参考〉

1) 血小板凝集に対する作用3)

アルプロスタジル注 $10 \mu g$ シリンジ「トーワ」(試験製剤)及び標準製剤について、全血血小板凝集能測定装置を用いてヒト全血での血小板凝集能を測定し、50%凝集圧を誘導するのに必要なコラーゲン濃度 [Platelet Aggregation Threshold Index, PATI($\mu g/mL$)] について、アルプロスタジルの最終濃度毎 $(3 \times 10 \times 30 \text{ ng/mL})$ に 90%信頼区間法により生物学的同等性を評価した。

試験製剤添加群及び標準製剤添加群のいずれにおいても、濃度依存的にPATI 値が上昇し、有意な血小板凝集 抑制作用が認められた。また、両群のPATI 値について90%信頼区間法により評価したところ、生物学的同等性の 判定基準を満たしており、本剤及び標準製剤は生物学的に同等であると判断された。



: p<0.01、*: p<0.001vs 生理食塩水(対応のある t-検定)

アルプロスタジル最終濃度におけるPATI の対数値の平均値の差の90%信頼区間 (同等性の範囲:log(0.80)~log(1.25))

3 ng/mL	10 ng/mL	30 ng/mL
-0.039552~0.040252 log(0.9130)~log(1.0971)	$-0.034279 \sim 0.044913$	-0.054205~-0.008041 log(0.8827)~log(0.9817)
105(0.3130) 105(1.0311)	10g(0.0241) 10g(1.1000)	10g(0.0021) 10g(0.0011)

2)総頸動脈血流量及び血圧に対する作用

アルプロスタジル注10μg シリンジ「トーワ」(試験製剤)及び標準製剤(0.1μg/kg)を麻酔下で正常イヌ(1 群 26 匹)に右大腿静脈より投与し、総頸動脈における最大血流変化率及び平均血圧の最大降下量を90%信頼区間法により生物学的同等性を評価した。

試験製剤投与群及び標準製剤投与群のいずれにおいても、有意な総頸動脈血流量の増加及び血圧降下が認められた。また、両群の最大血流変化率及び平均血圧の最大降下量について90%信頼区間法により評価したところ、 生物学的同等性の判定基準を満たしており、本剤及び標準製剤は生物学的に同等であると判断された。

正常イヌにおける血流量増加作用の比較

試験群	投与前血流量 (mL/min)	投与後最大血流量 (mL/min)	最大血流量変化率 (%)
標準製剤	223.4 ± 63.9	273.2±70.8**	123.6 ± 12.5
アルプロスタジル注10μg シリンジ「トーワ」	222.5 ± 60.4	270.7±70.9**	122.3±9.6

最大血流量変化率の平均値の差の90%信頼区間 (同等性の範囲: -0.20~0.20)

-0.03~0.01

 $(Mean \pm S.D..n = 26)$

最大血流量変化率(%)=投与後の最大血流量÷投与前血流量×100

**: p<0.01vs投与前血流量(対応のあるt-検定)

正常イヌにおける血圧降下作用の比較

試験群	投与前平均血圧 (mmHg)	投与後最低平均血圧 (mmHg)	平均血圧最大降下量 (mmHg)
標準製剤	129.0±16.0	112.9±19.1**	16.1±5.6
アルプロスタジル注10μg シリンジ「トーワ」	129.9 ± 15.7	115.6±18.3**	14.3±4.6

平均血圧最大降下量の平均値の差の90%信頼区間 (同等性の範囲: -0.20~0.20)

 $-0.16 \sim -0.06$

 $(Mean \pm S.D., n = 26)$

平均血圧最大降下量=投与前平均血圧-投与後の最低平均血圧

**: p<0.01vs投与前平均血圧(対応のあるt-検定)

3) 末梢血流量及び血圧に対する作用

アルプロスタジル注 $10 \mu g$ シリンジ「トーワ」(試験製剤)及び標準製剤 $(3 \mu g/kg)$ をストレプトゾトシン(STZ)誘発糖尿病ラット $(1 \ \)$ に尾静脈より投与し、後肢足蹠皮下における最大血流変化率及び平均血圧の最大降下量を90%信頼区間法により生物学的同等性を評価した。

試験製剤投与群及び標準製剤投与群のいずれにおいても、有意な後肢足蹠皮下血流量の増加及び血圧降下が認められた。また、両群の最大血流変化率及び平均血圧の最大降下量について90%信頼区間法により評価したところ、生物学的同等性の判定基準を満たしており、本剤及び標準製剤は生物学的同等であると判断された。

STZ 誘発糖尿病ラットにおける血流増加作用の比較

試験群	投与前血流量 (mL/min/100g)	投与後最大血流量 (mL/min/100g)	最大血流量変化率 (%)
標準製剤	11.7±1.8	18.5±5.6**	157.8±34.2
アルプロスタジル注10μg シリンジ「トーワ」	11.4±1.7	18.5±4.7**	162.1±34.5

最大血流量変化率の平均値の差の90%信頼区間 (同等性の範囲: -0.20~0.20)

 $-0.02 \sim 0.07$

 $(Mean \pm S.D., n=15)$

最大血流量変化率(%)=投与後の最大血流量÷投与前血流量×100

**: p<0.01vs投与前血流量(対応のあるt-検定)

STZ 誘発糖尿病ラットにおける血圧降下作用の比較

試験群	投与前平均血圧 (mmHg)	投与後最低平均血圧 (mmHg)	平均血圧最大降下量 (mmHg)
標準製剤	73.7±10.2	55.1±6.3**	18.7±5.6
アルプロスタジル注10μg シリンジ「トーワ」	73.4 ± 10.8	55.5±7.3**	17.9±6.1

平均血圧最大降下量の平均値の差の90%信頼区間

-0.12~0.03

(同等性の範囲: -0.20~0.20)

 $(Mean \pm S.D..n = 15)$

平均血圧最大降下量=投与前平均血圧-投与後の最低平均血圧

**: p<0.01vs投与前平均血圧(対応のあるt-検定)

(インタビューフォームより)

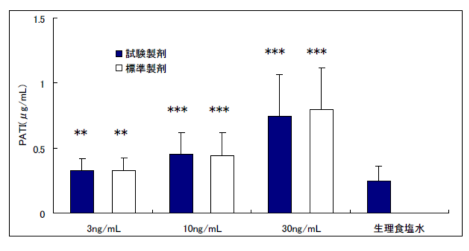
14 〈参考〉

アルプロスタジル注10μgシリンジ「日医工」

1) ヒト全血における血小板凝集に対する作用

ヒト全血を用いた in vitro 血小板凝集抑制作用における 50%凝集圧を誘導するのに必要なコラーゲン濃度 (Platelet Aggregation Threshold Index: PATI(μ g/mL)) を評価パラメータとした試験製剤及び標準製剤の 生物学的同等性について検討した結果、ヒト全血に試験製剤又は標準製剤を添加することにより、添加アルプロスタジル濃度の増加とともに PATI 値の増加が認められ、全てのアルプロスタジル最終濃度(3, 10, 30ng/mL)で試験製剤又は標準製剤とコントロール群の間に有意差が認められた。

両製剤のPATI値について全てのアルプロスタジル最終濃度で90%信頼区間法による判定基準を満たした。 以上のことから試験製剤及び標準製剤はともに in vitro において有意な血小板凝集抑制作用を示し、その作用 は両製剤で同等であると判断した。



試験製剤及び標準製剤のヒト全血血小板凝集抑制作用の比較 (Mean±S.D.,n=12)

2) イヌにおける総頸動脈血流量及び血圧に対する作用

正常イヌ(1群26匹)を用いて総頸動脈血流量及び血圧を評価パラメータに試験製剤及び標準製剤の生物学的同等性を検討した結果,両製剤のイヌにおける血流量増加作用及び血圧降下作用はいずれも同等であると判断された。

3) 糖尿病ラットモデルにおける末梢血流量及び血圧に対する作用

ストレプトゾトシン(STZ) 誘発糖尿病ラット(1 群 15 匹)を用いて末梢血流量及び血圧を評価パラメータに 試験製剤及び標準製剤の生物学的同等性を検討した結果、有意な血圧低下とともに総頸動脈血流量の増加が認め られ、両製剤の STZ 誘発糖尿病ラットにおける血流量増加作用及び血圧降下作用はいずれも同等であると判断さ れた。

(インタビューフォームより)

15 <参考>

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $5 \mu g$ 「F」の容れ目違いであることから、アルプロスタジル注 $10 \mu g$ シリンジ「F」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

16 〈参考〉

標準製剤との生物学的同等性が確認されたアルプロスタジル注 $5 \mu g$ 「武田テバ」の容れ目違いであることから、アルプロスタジル注 $1 O \mu g$ シリンジ「科研」と標準製剤についても生物学的に同等であると判断された。

(社内資料より)

【品質再評価 (医療用医薬品品質情報 (オレンジブック))】 記載対象外 なし

【後発医薬品品質確保対策事業検査結果】

なし

アルプロスタジル注射液 Alprostadil Injection

純度試験

- (1) 重金属〈1.07〉 本品 4.0 mL をとり、第2法により操作し、試験を行う. 比較液には鉛標準液2.0 mL を加える(5ppm 以下).
- (2) プロスタグランジン A1 定量法で得た試料溶液を試料溶液とする。別にプロスタグランジン A1 をデシケーター(減圧、酸化リン(V))で 4 時間乾燥し、その約 10 mg を精密に量り、エタノール(99.5)に溶かし、正確に 100 mL とする。この液 2.5 mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 50 mL とする。この液 1 mL を正確に量り、内標準溶液 1 mL を正確に加え、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 40 μ L につき、次の条件で液体クロマトグラフィー〈2.01〉により試験を行い、内標準物質のピーク面積に対するプロスタグランジン A_1 のピーク面積の比 Q_7 及び Q_8 を求め、次式によりアルプロスタジルに換算したプロスタグランジン A_1 の量を求めるとき、本品のアルプロスタジル($C_{20}H_{34}O_{5}$) 5 μ g に対応する容量当たり 3.0 μ g 以下である。

アルプロスタジルに換算したプロスタグランジン $A_1(C_{20}H_{32}O_4)$ の量 (μg)

 $= M_S \times Q_T / Q_S \times 1/2 \times 1.054$

Ms: プロスタグランジン A₁ の秤取量 (mg)

内標準溶液 1ーナフトール 50 mg をエタノール (99.5) 20mL に溶かす。この液 3 mL に移動相を加えて 100 mL とする。

試験条件

定量法の試験条件を準用する。

システム適合性

システムの性能及びシステムの再現性は定量法のシステム適合性を準用する。

- 検出の確認:標準溶液 1 mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 5 mL とする。この液 40 μ L から得た プロスタグランジン A_1 のピーク面積が、標準溶液のプロスタグランジン A_1 のピーク面積の 14 \sim 26% になることを確認する。
- (3) 過酸化物 本品 4 mL を正確に量り、共栓フラスコに入れ、あらかじめ 30 分間窒素置換を行った酢酸(100) /イソオクタン混液(3:2) 15 mL を加え、静かに振り混ぜて溶かす。この液に、飽和ヨウ化カリウム試液 0.5 mL を加え、容器内を窒素置換し、正確に 5 分間振り混ぜる。次にデンプン試液 0.5 mL を加え、激しく振り混ぜる。次にデンプン試液 0.5 mL を加え、激しく振り混ぜる。この液を、窒素気流下で、液の色が消えるまで 0.01 mol/L チオ硫酸ナトリウム液で滴定〈2.50〉する。別に水 4 mL を用い、同様の方法で空試験を行い、補正する。次式により過酸化物の量を求めるとき、0.5 meq/L 以下である。

過酸化物の量(meg/L)=V × 2.5

V: 0.01 mol/L チオ硫酸ナトリウム液の消費量(mL)

(4) 遊離脂肪酸 本品 3 mL を正確に量り、2-プロパノール/へプタン/0.5 mol/L 硫酸試液混液(40:10:1) 15 mL を正確に加えて 1 分間振り混ぜる。10 分間放置した後、ヘプタン 9 mL 及び水 9 mL をそれぞれ正確に加え、試験管を 10 回倒立して振り混ぜた後、15 分間放置し、上層液 9 mL を正確にとる。この液に、ヘプタンで 5 回洗ったナイルブルー溶液(1→5000) 1 容量に 9 容量のエタノール(99.5) を加えた液 3 mL を加え、試料溶液とする。この液を、窒素気流下で 0.02 mol/L 水酸化ナトリウム液で滴定〈2.50〉する。別にオレイン酸 5.65 g をヘプタンに溶かし正確に 200 mL とし、標準溶液とする。標準溶液 25 mL を正確に量り、フェノールフタレイン試液 2 滴を加え、0.1 mol/L 水酸化カリウム・エタノール液で淡赤色を呈するまで滴定〈2.50〉し、補正係数 f を求める。標準溶液 30 mL を正確に量り、ヘプタンを加えて 200 mL とする。この

液 3 mL を正確に量り、2-プロパノール/ヘプタン/0.5 mol/L 硫酸試液混液(40:10:1) 15	mL を正確に
加えて1分間振り混ぜる。10分間放置した後、ヘプタン6 mL 及び水 12 mL をそれぞれ正確に	加ス、試験管
を 10 回倒立して振り混ぜた後、以下試料溶液と同様の方法で滴定〈2.50〉する。試料溶液及で	バ煙準窓液の
0.02 mol/L 水酸化ナトリウム液の消費量(mL)をそれぞれ 1/2及び 1/3とするとき、遊離脂肪酸の量に	≴、12.0 meq/L
以下である。	
以下である。	
遊離脂肪酸の量(meq/L) = V_7 / V_S × f × 15	

【関連情報】

なし

【引用情報】

- 1) パルクス注 5μ g/ 10μ g/ディスポ 10μ g (製造販売元: 大正製薬株式会社) 医薬品インタビューフォーム (2017年 1月改訂、第 11版)
- 2) 第十七改正日本薬局方 (平成 28 年 3 月 7 日厚生労働省告示第 64 号)