

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2018. 2. 23 初版

有効成分	エピナスチン塩酸塩		
品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】	1	エピナスチン塩酸塩内用液0. 2%「タイヨー」	武田テバファーマ
品目名（製造販売業者） 【先発医薬品】	①	（アレジオン内服液0. 2%）《販売中止》	（日本ベーリンガーインゲルハイム）
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（室温）：11.4（グアニジン基、吸光度法）		
溶解度 ¹⁾ （37℃）	本品1gを溶かすのに要する水の量：1mL以上10mL未満		
原薬の安定性 ¹⁾	水	該当資料なし	
	液性(pH)	該当資料なし	
	光	該当資料なし	
	その他	該当資料なし	
膜透過性	なし		
BCS・Biowaiver option	なし		
薬効分類	449 その他のアレルギー用薬		
規格単位	0. 2% 1 mL		

【記載データ一覧】

	品目名	製造販売業者	BE	品質再評価	純度	検査
1	エピナスチン塩酸塩内用液0.2%「タイヨー」	武田テバファーマ	○	記載対象外		

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】

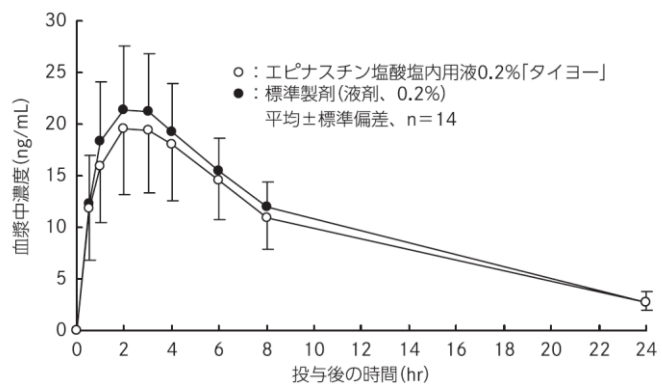
注)「品質再評価」は品質再評価結果通知が発出されている品目を示す。品質再評価は、内用固形製剤の溶出性を溶出試験で確認したものであり、内用液剤は検討対象外である。【4 ページ】

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。【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



【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

【純度試験結果（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】

なし

【分析法（純度試験）】

なし

【関連情報】

なし

【引用情報】

- 1) エピナスチン塩酸塩内用液 0.2%「タイヨー」（製造販売元：武田テバファーマ株式会社）医薬品インタビューフォーム（2016年10月改訂、第5版）