

医療用医薬品最新品質情報集（ブルーブック）

2021.03.19 初版

有効成分	ブロムヘキシン塩酸塩		
品目名（製造販売業者） 【後発医薬品】	1	ブロムヘキシン塩酸塩注射液 4 m g 「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	ビソルボン注 4 m g	サノフィ
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⁾	該当資料なし		
溶解度 ¹⁾	水に溶けにくい。		
原薬の安定性 ¹⁾	水	水溶液を曝光すると分解物を生じる（「日局13」解説書）。	
	液性(pH)	なし	
	光	光に対して安定である（「日局13」解説書）。	
	その他	本品は吸湿性がない（「日局13」解説書）。	
膜透過性	なし		
BCS・Biowaiver option	なし		
薬効分類	223 去たん剤		
規格単位	0. 2% 2 m L 1 管		

【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	ブロムヘキシン塩酸塩注射液 4mg 「タイヨ ー」	武田テバファーマ	○	象 外 記 載 対		

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) 筋肉又は皮下投与の用法・用量があるため、生物学的同等性 (BE) 試験結果について記載を行う。

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。【4 ページ】

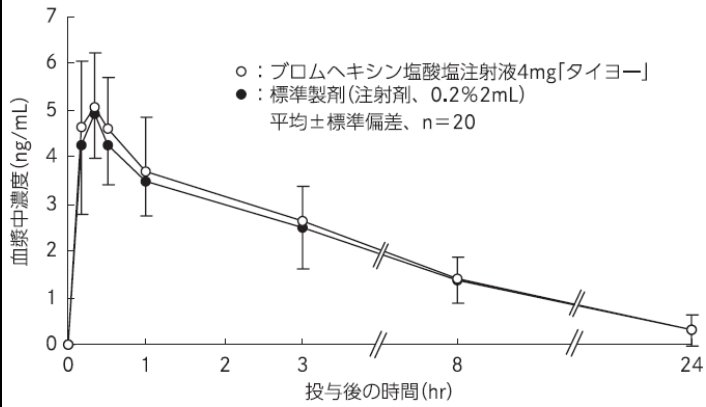
注)「純度」は、ジェネリック医薬品品質情報検討会での純度試験結果を示し、上記表中に番号の記載があるものは、試験を実施した品目である (上記表中の番号は、本情報集に掲載された純度試験結果中の番号と対応している)。全品目で空欄となっている場合は、純度試験未実施である。一部が空欄となっている場合は、当該試験実施以降に承認された品目等である。【5 ページ】

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

血漿中未変化体濃度



【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) ビソルボン注 4mg（製造販売元：サノフィ株式会社）医薬品インタビューフォーム（2017年7月改訂、第7版）