医療用医薬品最新品質情報集(ブルーブック)

2018. 10. 25 初版

有効成分 品目名(製造販売業者 【後発医薬品】 品目名(製造販売業者 【先発医薬品】 効能・効果 用法・用量 添加物 解離定数 1) (20℃) 溶解度 1) (37℃) 原薬の安定 性	2 ツロブテ) ① ホクナリ ② ベラチン: http://www.bb http://www.bb pfa: 9.80 (第 pH1.2 : 1.18g pH4.0 : 1.40g pH6.8 : 1.45g 水 : 1.46g	ロール塩酸塩鉛 ロール塩酸塩鉛 ン錠1mg 錠1mg odb.jp odb.jp odb.jp	旋1mg「		保存期間 10 時間	大原薬品工業 東和薬品 マイランEPD ニプロESフマ			
【後発医薬品】 品目名(製造販売業者 【先発医薬品】 効能・効果 用法・用量 添加物 解離定数¹) (20°C) 溶解度¹) (37°C) 原薬の安定 水²)³) 性 液性(pH	2 ツロブテ) ① ホクナリ ② ベラチン: http://www.bb http://www.bb http://www.bb p/6a:9.80 (第 pH1.2:1.18 pH4.0:1.40 pH6.8:1.45 水 :1.46 なし) 溶液状態 (10mg/mL	ロール塩酸塩鉛ン錠1mg 錠1mg 錠1mg odb. jp odb. jp odb. jp odb. jp g/mL g/mL g/mL g/mL 保存条件 酸性	淀 1 m g 「 iiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiiii	トーワ」	保存期間 10 時間	東和薬品 マイランEPD ニプロESフ マ 結果 変化なし			
品目名(製造販売業者 【先発医薬品】 効能・効果 用法・用量 添加物 解離定数 ¹⁾ (20°C) 溶解度 ¹⁾ (37°C)	① ホクナリ ② ベラチン	ン錠1mg 錠1mg 錠1mg odb.jp odb.jp odb.jp sニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL	滴定法)		保存期間 10 時間	マイランEPD ニプロESフ マ 結果 変化なし			
<pre></pre>	A	錠 1 m g odb. jp odb. jp odb. jp sニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL g/mL mg/mL mg/mL mg/mL	110°C	保存形態	保存期間 10 時間	ニプロESフ マ 結果 変化なし			
効能・効果 用法・用量 添加物 解離定数 ¹⁾ (20°C) 溶解度 ¹⁾ (37°C) 原薬の安定 性 水 ^{2) 3)} 液性(pH	http://www.bbhtt	odb. jp odb. jp odb. jp odb. jp odb. jp sニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL mk g/mL	110°C	保存形態	保存期間 10 時間	マ 結果 変化なし			
用法・用量 添加物 解離定数 ¹⁾ (20°C) 溶解度 ¹⁾ (37°C) 原薬の安定 性 液性(pH	http://www.bb http://www.bb p/a:9.80 (第 pH1.2:1.18g pH4.0:1.40g pH6.8:1.45g 水:1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	odb. jp odb. jp odb. jp sニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL mk g/mL mk な 体存条件 を変性	110°C	保存形態	保存期間 10 時間	結果変化なし			
用法・用量 添加物 解離定数 ¹⁾ (20°C) 溶解度 ¹⁾ (37°C) 原薬の安定 性 液性(pH	http://www.bb http://www.bb p/a:9.80 (第 pH1.2:1.18g pH4.0:1.40g pH6.8:1.45g 水:1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	odb. jp odb. jp odb. jp sニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL mk g/mL mk な 体存条件 を変性	110°C	保存形態	10 時間	変化なし			
添加物 解離定数 ¹⁾ (20°C) 溶解度 ¹⁾ (37°C) 原薬の安定 水 ^{2) 3)} 性 液性(pH	http://www.bb p/a: 9.80 (第 pH1.2: 1.18g pH4.0: 1.40g pH6.8: 1.45g 水: 1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	odb. jp ミニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL 保存条件 酸性	110°C	保存形態	10 時間	変化なし			
解離定数 ¹⁾ (20°C) 溶解度 ¹⁾ (37°C) 原薬の安定 水 ^{2) 3)} 性 液性(pH	p Ka: 9.80 (第 pH1.2 : 1.18g pH4.0 : 1.40g pH6.8 : 1.45g 水 : 1.46g なし)	Sニアミノ基、 g/mL g/mL g/mL g/mL 保存条件 酸性	110°C	保存形態	10 時間	変化なし			
(20°C) 溶解度¹¹ (37°C) 原薬の安定 水²¹³ 性 液性(pH	pH1.2 : 1.18g pH4.0 : 1.40g pH6.8 : 1.45g 水 : 1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	g/mL g/mL g/mL g/mL k存条件 酸性	110°C	保存形態	10 時間	変化なし			
溶解度 ¹⁾ (37°C) 原薬の安定 水 ^{2) 3)} 性 液性 (pH	pH1.2 : 1.18g pH4.0 : 1.40g pH6.8 : 1.45g 水 : 1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	g/mL g/mL g/mL g/mL k存条件 酸性	110°C	保存形態	10 時間	変化なし			
(37℃) 原薬の安定 水 ²⁾³⁾ 性 液性(pH	pH4.0 : 1.40g pH6.8 : 1.45g 水 : 1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	g/mL g/mL g/mL K存条件 酸性		保存形態	10 時間	変化なし			
原薬の安定 水 ²⁾³⁾ 性 液性(pH	pH6.8 : 1.45g 水 : 1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	g/mL g/mL 保存条件 酸性		保存形態	10 時間	変化なし			
性 液性(pH	水 : 1.46g なし) 溶液状態 (10mg/mL	g/mL 保存条件 酸性		保存形態	10 時間	変化なし			
性 液性(pH	なし) 溶液状態 (10mg/mL	保存条件酸性		保存形態	10 時間	変化なし			
性 液性(pH		酸性		保存形態	10 時間	変化なし			
1,511	溶液状態 (10mg/mL	酸性		保存形態	10 時間	変化なし			
3)	(10 mg/mL)	酸性		保仔形態	10 時間	変化なし			
	(10 mg/mL)			_					
	(10 mg/mL)	中性	80°C		- >==	-t // 2 2			
				_	3 週	変化なし			
	/1/14 11//	14年	110℃	_	10 時間	変化なし			
		アルカリ性	110℃	_	10 時間	変化なし			
試験項目:外観,紫外吸収スペクトル,薄層クロマト			 	フィー(TLC)	 ,含量				
光 ²⁾³⁾	<u>++</u> =+ F수	± =+ ₽¢							
元 - / - /	1	苛酷試験 保存条件 保存期間		保存形態		結果			
				石英シャーレ		変化なし			
	直射日光下	6ヵ月	褐色シャーレ			変化なし			
	│ │ │試驗項日·外約	試験項目:外観,比旋光度,UV吸収,IR吸収,融点,溶状,薄層クロマ							
		說,起旋光及, 燥減量,定量	OT 12,12,	111 - X-12, HAM	, /a /V, / T /				
その他	(1) 2)								
	保存条件	保存期間	保存形態			結果			
			シャーレ(開放)						
	室温	30 ヵ月	褐色びん			変化なし			
	試験項目・外籍	── 観、比旋光度		R 吸収 融点		クロマトグラフ			

苛酷試験

		I	T T
保存条件	保存期間	保存形態	結果
45°C	6ヵ月	シャーレ(開放)	変化なし
30°C, 75%RH	6ヵ月	シャーレ(開放)	変化なし
30°C, 84%RH	6ヵ月	シャーレ(開放)	乾燥減量の増加が認められたが定
30 C, 0470KH	0 // //		量値等は変化なし

試験項目:外観, 比旋光度, UV 吸収, IR 吸収, 融点, 溶状, 薄層クロマトグラフ, 乾燥減量, 定量

$(2)^{3)}$

試験の種類	保存条件		保存形態	保存期間	結果		
	25°C,		ポリエチレン二重袋+	3 年	変化なし		
長期保存	60%RH*1		ミニファーバ・ート゛ラム	+	支記なし		
試験	室温* ²		褐色びん	2年	変化なし		
	_	毛/皿	シャーレ(開放)	2年	変化なし		
	温度 45℃		シャーレ(開放)	6ヵ月	変化なし		
	30°C		シャーレ(開放)	6ヵ月	変化なし		
苛酷試験* ²	│ 湿度 ├──	75%RH	フャーレ(開放)	תניי	多記なし		
		30°C	シャーレ(開放)	6ヵ月	1ヵ月頃から乾燥		
		84%RH	ンヤーレ(開放)	νカЯ	減量が増加した。		

*1. 試験項目:性状,溶状,類緣物質,乾燥減量,含量

*2. 試験項目:外観,比旋光度,紫外吸収スペクトル,赤外吸収スペクトル,融点,

溶状、薄層クロマトグラフィー (TLC)、乾燥減量、含量

膜透過性	なし
BCS • Biowaiver option	なし
薬効分類	225 気管支拡張剤
規格単位	1mg1錠

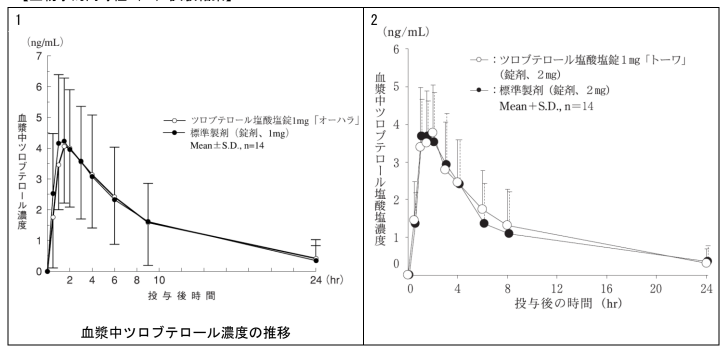
【記載データー覧】

	品目名	製造販売業者	BE	品質	溶出	検査
				再評価		
1	ツロブテロール塩酸塩錠 1 mg「オーハラ」	大原薬品工業	0	0*		
2	ツロブテロール塩酸塩錠 1 mg「トーワ」	東和薬品	0	0*		

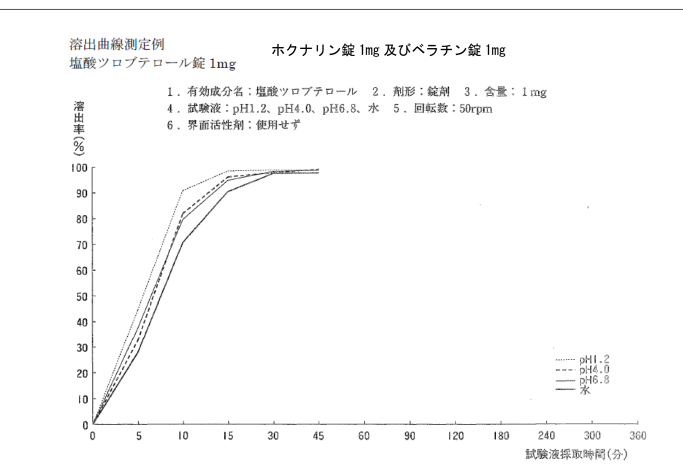
- 注)「BE」は、生物学的同等性(BE)試験結果を示し、〇印がついているものは本情報集にデータを掲載している。【4ページ】
- 注)「品質再評価」の項目に〇印がついているものは、品質再評価結果通知 4) が発出されている品目である。空欄となっているものは、品質再評価指定以降に承認された品目等である。なお、参考として、品質再評価の際の先発医薬品の溶出曲線測定例を本情報集に掲載している。【5ページ】
- 注)「溶出」は、ジェネリック医薬品品質情報検討会での溶出試験結果を示し、上記表中に番号の記載があるものは、試験を実施した品目である(上記表中の番号は、本情報集に掲載された溶出試験結果中の番号と対応している。)。全品目で空欄となっている場合は、溶出試験未実施である。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。【6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。【7ページ】

*: 旧販売名で記載

【生物学的同等性(BE)試験結果】



※先発医薬品の溶出曲線測定例を示す。



なし

【後発医薬品品質確保対策事業検査結果】

なし

塩酸ツロブテロール錠

Tulobuterol Hydrochloride Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 50 回転で試験を行う. 溶出試験を開始し、規定時間後、溶出液 20mL 以上をとり、孔径 0.45 μm 以下のメンブランフィルターでろ過する. 初めのろ液 10mL を除き、次のろ液 l/mL を正確に量り、表示量に従い 1mL 中に塩酸ツロブテロール (C₁₂H₁₈C1NO・HCl)約 1.1 μg を含む液となるように水を加えて正確に l/mL とし、試料溶液とする. 別に塩酸ツロブテロール標準品を 60℃で 4 時間減圧乾燥し、その約 0.022g を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする. この液 5mL を正確に量り、水を加えて正確に 100mL とする. 更にこの液 5mL を正確に量り、水を加えて正確に 50mL とし、標準溶液とする. 試料溶液及び標準溶液 100 μL ずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、それぞれの液のツロブテロールのピーク面積 A 及び A を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

塩酸ツロブテロール(C₁₂H₁₈C INO・HCI)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times \frac{9}{2}$$

№: 塩酸ツロブテロール標準品の量(mg)

C: 1 錠中の塩酸ツロブテロール(C₁₂H₁₈CINO・HCI)の表示量(mg)

試験条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:211nm)

カラム:内径 4.6mm, 長さ 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:25°C付近の一定温度

移動相: 1-オクタンスルホン酸ナトリウム 3g を水 900mL に溶かし, 薄めたリン酸(1→150) 5mL を加える. この液 650mL にアセトニトリル 350mL を加える.

流量:ツロブテロールの保持時間が約7分になるように調整する.

システム適合性

システムの性能:標準溶液 $100\,\mu$ L につき、上記の条件で操作するとき、ツロブテロールのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 3000 段以上、2.0 以下である.

システムの再現性:標準溶液 $100 \, \mu$ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ツロブテロールのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である。

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
1mg	30 分	85%以上

塩酸ツロブテロール標準品 塩酸ツロブテロール(日局). ただし、乾燥したものを定量するとき、塩酸ツロブテロール($C_{12}H_{18}C1NO \cdot HCI$)99.0%以上を含むもの.

【関連情報】

なし

【引用情報】

- 1) 医療用医薬品品質情報集 (オレンジブック) (平成 15 年 3 月版、厚生労働省医薬局審査管理課)
- 2) ホクナリン錠 1mg/ドライシロップ 0.1%小児用(製造販売元:マイラン EPD 合同会社) 医薬品インタビューフォーム(2017 年 2 月改訂、第 6 版)
- 3) ベラチン錠 1mg/ドライシロップ小児用 0.1% (製造販売元: ニプロ ES ファーマ株式会社) 医薬品インタビューフォーム (2017 年 10 月改訂、第 10 版)
- 4) 医療用医薬品再評価結果 平成 14 年度 (その 3) について (平成 15 年 2 月 21 日付け医薬発第 0221001 号、厚生労働省医薬局長通知)
- 5) 日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について (平成 15 年 2 月 21 日付け医薬発第 0221005 号、厚生労働省医薬局長通知)