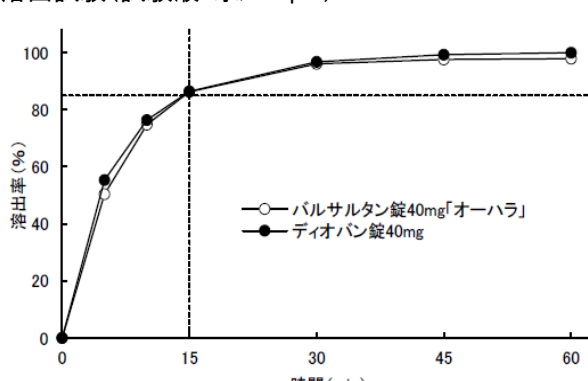
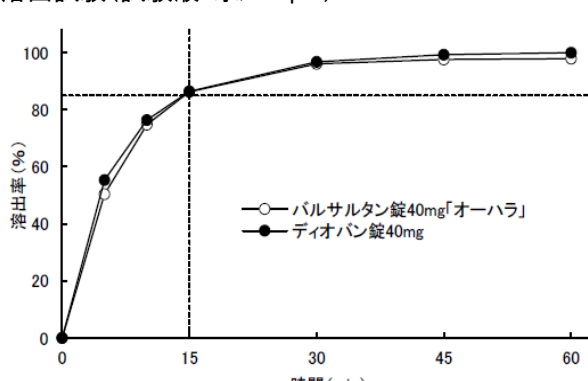
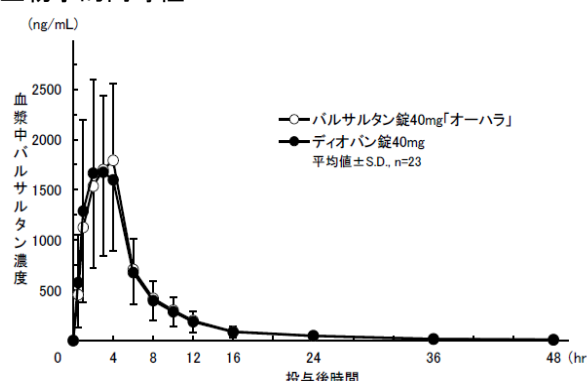


# 製品別比較表(案)

	後 動 品	標 準 品								
会 社 名	株式会社エッセンシャルファーマ									
商 品 名	バルサルタン錠40mg「オーハラ」 (日本薬局方 バルサルタン錠)	ディオバン錠40mg (日本薬局方 バルサルタン錠)								
薬 価	10.40 円/錠	16.80 円/錠								
薬剤料の差	6.40円									
コ ー ド No.*)	2149041F2019	—								
成 分 名	バルサルタン									
規 格	1錠中日局バルサルタン40mgを含有									
添 加 物	低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ、その他1成分	ヒドロキシプロピルセルロース、セルロース、無水ケイ酸、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン								
薬 効 分 類 名	選択的AT <sub>1</sub> 受容体拮抗剤	選択的AT <sub>1</sub> 受容体ブロッカー								
効 能 ・ 効 果	標準品と同じ	高血圧症								
用 法 ・ 用 量	標準品と同じ	通常、成人にはバルサルタンとして40～80mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが、1日160mgまで增量できる。 通常、6歳以上のお子様には、バルサルタンとして、体重35kg未満の場合、20mgを、体重35kg以上の場合、40mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。ただし、1日最高用量は、体重35kg未満の場合、40mgとする。								
製 品 の 性 状	バルサルタン錠40mg「オーハラ」 白色・割線入りのフィルムコーティング錠	表面	裏面	側面	識別表示					
		直径(mm)	質量(mg)	厚さ(mm)						
	ディオバン錠40mg 白色・片面割線入りのフィルムコーティング錠					バルサルタン 40 オーハラ				
		7.1	95	2.8						
品 質 再 評 価	品質再評価に指定されていない。									
公 的 溶 出 試 験	日本薬局方バルサルタン錠に従い試験する時、30分間の溶出率が75%以上であった。									
標 準 品 と の 同 等 性	溶出試験(試験液:水/50rpm)		生物学的同等性 (ng/mL)							
										
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、両製剤の溶出挙動は類似していると判定された(詳細は備考欄)。										
安 定 性 ( 加 速 )	40°C±1°C、75%RH±5%RH、6ヶ月(性状、確認試験、含量均一性試験、溶出試験、定量)					適合				
安 定 性 ( 無 包 裝 )	加温[50°C、3ヶ月(遮光、気密容器)]		性状、純度試験、溶出試験、定量、硬度							
	加湿[25°C、75%RH、3ヶ月(遮光、開放)]		全変化なし。							
	曝光[総照射量:120万lx·hr(開放/25°C、60%RH)]		全変化なし。							
備 考	pH1.2、pH3.0及びpH6.8(いずれも50rpm)並びにpH1.2(100rpm)においても両製剤の溶出挙動は類似していると判定された。									
担 当 者 、連 絡 先										

\* : 薬価基準収載医薬品コード

⑥、②

2025.4