

○医療用医薬品再評価に係る指定品目(その62)の溶出試験条件について

(平成19年1月4日)

(薬食審査発第0104001号)

(各都道府県衛生主管部(局)長あて厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知)

医療用医薬品の品質に係る再評価の溶出試験実施手順等に関しては、平成10年7月15日付医薬審第595号医薬安全局審査管理課長通知により示したところであるが、医療用医薬品再評価に係る指定品目(その62)の有効成分の種類、剤型及び含量別の標準的な溶出試験条件(試験液、回転数)及び整理番号については別添の通り定めたので、ご了知の上、貴管下関係業者に対し周知徹底方ご配慮願いたい。

別添

医薬品の範囲及び溶出試験条件(案)について

有効成分名	剤型	含量	試験液(pH)		回転数 (rpm)	整理 番号
			基準液	その他		
アデノシン三リン酸 二ナトリウム水和物	腸溶性錠剤	20mg	1.2, 6.8	6.0*1, 水	75	6201A
		30mg	1.2, 6.8	6.0*1, 水	75	6201B
		60mg	1.2, 6.8	6.0*1, 水	75	6201C
ロメリジン塩酸塩	錠剤	5mg	4.0	1.2, 6.8, 水	50	6202A
プロメタジンメチレンジサリチル酸塩	細粒剤	135mg/g	1.2	4.0, 6.8, 水	50	6203A
レボチロキシナトリウム水和物	散剤	0.1mg/g	水	3.0*2, 4.0, 6.8	100	6204A
ペントキシベリンクエン酸塩	錠剤	10mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6205A
		15mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6205B
		30mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6205C
ジメモルファンリン酸塩	散剤	100mg/g	6.8	1.2, 4.0	75	6206A
	錠剤	10mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6206B
ピリドスチグミン臭化物	錠剤	60mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6207A
パパベリン塩酸塩	散剤	100mg/g	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6208A
ホルモテロール fumarate 水和物	錠剤	40 μg	水	3.0*2, 4.0, 6.8	50	6209A
	ドライシロップ剤	40 μg/g	水	3.0*2, 4.0, 6.8	50	6209B
アモキシシリン水和物・クラブラン酸カリウム	顆粒剤	100mg/g・50mg/g	水	1.2*3, 4.0, 6.8	50	6210A
		125mg・62.5mg	水	1.2*3, 4.0, 6.8	75	6210B
		250mg・125mg	水	1.2*3, 4.0, 6.8	75	6210C
タランピシリン塩酸塩	カプセル剤	250mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6211A
ペプリジル塩酸塩水和物	錠剤	50mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6212A
		100mg	水	1.2, 4.0, 6.8	50	6212B
ニカルジピン塩酸塩	徐放性錠剤	20mg	4.0	1.2, 6.8, 水	50	6213A
		40mg	4.0	1.2, 6.8, 水	50	6213B
	徐放性カプセル剤	20mg	3.0*2	1.2, 6.8, 水	100	6213C
		40mg	3.0*2	1.2, 6.8, 水	100	6213D