各都道府県衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

医療用医薬品の品質再評価(第35次)に関し予試験の 資料提出を必要とする医薬品の範囲等について

医療用医薬品の品質再評価の予試験については、平成10年7月15日医薬審第599号審査管理課長通知「医療用医薬品の品質に係る再評価の予試験について」によりその実施手順及び提出資料等について示したところであるが、今般、同通知別添1の第2標準製剤製造業者(先発製剤製造業者等)以外の品質再評価申請予定者についての2.中、「別途指示する医薬品」及び「当該医薬品に係る期限」並びに3.(1)中、「標準的な溶出試験条件(案)」については下記のとおりとするので、御了知の上、貴管下関係業者に対し周知徹底方よろしくご配慮願いたい。

記

- 1. 医薬品の範囲及び標準的な溶出試験条件(案) 別添に掲げるとおり。
- 2. 提出期限

平成 18 年 7 月 14 日



有効成分名	剤型	含量	試験液(pH)	回転数	整理番号
				(rpm)	
ニカルシ゛ピン塩酸塩	徐放性錠剤	20mg	1.2, 3.0 * ¹, 6.8, 水	50	6601A
		40mg	1.2, 3.0 * ¹, 6.8, 水	50	6601B
	徐放性カプセル	20mg	1.2, 3.0 * ', 6.8, 水	100	6601C
	剤	40mg	1.2, 3.0 * 1, 6.8, 水	100	6601D
ベプリジル塩酸塩水和物	錠剤	50mg	1.2, 4.0, 6.8, 水	50	6602A
		100mg	1.2, 4.0, 6.8, 水	50	6602B
タランビシリン塩酸塩	カフ゜セル斉リ	250mg	1.2, 4.0, 6.8, 水	50	6603A
アモキシシリン水和物・クラブ、ラン	顆粒剤	100mg/g •	4.0, 5.0 * ², 6.8, 水	50	6604A
西変カリウム		50mg/g			
	錠剤	125mg ·	4.0, 5.0 * ², 6.8, 水	50	6604B
		62.5mg			
		250mg •	4.0, 5.0 * ², 6.8, 水	50	6604C
		125mg			
ホルモテロールフマル酸塩水和物	錠剤	40µg	3.0 * ', 4.0, 6.8, 水	50	6605A
	ドライシロップ剤	40μg/g	3.0 * ', 4.0, 6.8, 水	50	6605B
パパベリン塩酸塩	散剤	100mg/g	1.2, 4.0, 6.8, 水	50	6606A
ピリドスチグミン臭化物	錠剤	60mg	1.2, 4.0, 6.8, 水	50	6607A

医薬品の範囲及び標準的な溶出試験条件(案)について

^{* &#}x27;: 薄めた McIlvaine 緩衝液 (0.05mol/L リン酸一水素ナトリウムと 0.025mol/L クエン酸で pH3.0 に調製する。)

^{* &}lt;sup>2</sup>: 薄めた McIlvaine 緩衝液 (0.05mol/L リン酸一水素ナトリウムと 0.025mol/L クエン酸で pH5.0 に 調製する。)

^{*}上記の名称については「日本薬局方の日本命名法変更に伴う医薬品の一般的名称 (JAN) の取り扱いについて」(平成 18 年 3 月 31 日付薬食審査発第 0331013 号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知)に従い、適切に読み替えたものである。