**製品別比較表（案）**

2020年4月改訂

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **後発品** | **標準製剤** |
| **会社名** | 株式会社ビオメディクス |  |
| **製品名** | 日本薬局方　アゼルニジピン錠アゼルニジピン錠8mg「BMD」 | 日本薬局方　アゼルニジピン錠アゼルニジピン錠8 mg（一般名） |
| **薬　価** | 10.40円／錠 | 27.10円／錠 |
| **規　格** | 1錠中、「日局」アゼルニジピン 8.0mgを含有する。 |
| **薬効****分類名** | 血圧降下剤 |
| **効　能****効　果** | 高血圧症 |
| **用　法****用　量** | 通常、成人にはアゼルニジピンとして8～16mgを1日1回朝食後経口投与する。なお、1回8mgあるいは更に低用量から投与を開始し、症状により適宜増減するが、1日最大16mgまでとする。 |
| **添加物** | 結晶セルロース、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、ポリソルベート80、メグルミン、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム | D-マンニトール、カルメロースカルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、炭酸水素ナトリウム、ポリソルベート80、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸マグネシウム |
| **性状** | 淡黄白色・割線入りの素錠識別コード：BMD49 | 直径（mm） | 厚さ(mm) | 重量（g） |
| 約7.1 | 約3.3 | 0.14 |
| 表 | 裏 | 側面 |
| **標準製剤****との****同等性** | 【溶出試験（pH1.2試験液）】 | 【血漿中濃度比較試験（人、空腹時）】 |
| 「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同等であると判断された。 | 「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、両製剤は生物学的に同等であると確認された。 |
| **連絡先** |  |