**製品別比較表(標準製剤との比較)（案）**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **後発品** | | | **標準製剤** | |
| 販売会社名 | 三笠製薬株式会社 | | |  | |
| 商品名 | デュロキセチンカプセル20㎎「三笠」 | | | サインバルタカプセル20㎎ | |
| 一般名 | デュロキセチン塩酸塩 | | | | |
| 規格 | 1カプセル中 デュロキセチン塩酸塩22.4mg（デュロキセチンとして20㎎）を含有 | | | | |
| 薬効分類名 | セロトニン・ノルアドレナリン再取り込み阻害剤 | | | | |
| 薬　価 | 46.70円／1カプセル | | | 140.60円／1カプセル | |
| 効能･効果 | ○うつ病・うつ状態  ○下記疾患に伴う疼痛  糖尿病性神経障害、線維筋痛症、慢性腰痛症、変形性関節症 | | | | |
| 用法･用量 | **うつ病・うつ状態、糖尿病性神経障害に伴う疼痛：**通常、成人には1日1回朝食後、デュロキセチンとして40mgを経口投与する。投与は1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mgずつ増量する。  なお、効果不十分な場合には、1日60mgまで増量することができる。  **線維筋痛症に伴う疼痛、慢性腰痛症に伴う疼痛、変形性関節症に伴う疼痛：**通常、成人には1日1回朝食後、デュロキセチンとして60mgを経口投与する。投与は1日20mgより開始し、1週間以上の間隔を空けて1日用量として20mgずつ増量する。 | | | | |
| 添加物 | 精製白糖球状顆粒、精製白糖、ヒプロメロース、タルク、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、クエン酸トリエチル、酸化チタン  カプセル本体中：カラギーナン、塩化カリウム、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、ヒプロメロース | | | 白糖・デンプン球状顆粒、精製白糖、ヒプロメロース、タルク、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、クエン酸トリエチル、酸化チタン  カプセル本体中：カラギーナン、塩化カリウム、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、ヒプロメロース | |
| 規制区分  有効期間  貯　　法 | 劇薬、処方箋医薬品  3年  室温保存 | | | 劇薬、処方箋医薬品  3年  室温保存 | |
| 製　　剤 | 商品名 | 外観 | | 性状・剤形 | 識別コード |
| 大きさ | 質量（g） |
| デュロキセチンカプセル20㎎ 「三笠」 |  |  | キャップが淡赤白色、ボディが微黄白色の不透明な硬カプセル剤  内容物は白色～帯黄白色の腸溶コーティング顆粒 | デュロキセチン20mg 三笠 |
| 4号カプセル | 約0.16 |
| サインバルタ  カプセル20㎎ |  |  | キャップが淡赤白色、ボディが微黄白色の不透明な硬カプセル剤  内容物は白色～微灰白色の顆粒 |  |
| 4号カプセル | 約0.15 |
| 標準製剤との  生物学的同等性 | 《参考》デュロキセチンカプセル30mg「三笠」  【生物学的同等性試験（健康成人男子）】  （1）絶食投与した場合  （2）食後投与した場合  「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に従った本剤と標準製剤の生物学的同等性試験の結果、両製剤は生物学的に同等と確認された。 | | | 【溶出試験（試験液：pH1.2、6.0、6.8）】  標準製剤：デュロキセチンカプセル30mg「三笠」  pH6.8/100rmp(回転バスケット法)  「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い溶出試験を実施した結果、両製剤の溶出挙動が等しく、生物学的に同等と判断された。 | |
| 医療機関連絡先 |  | | | | |