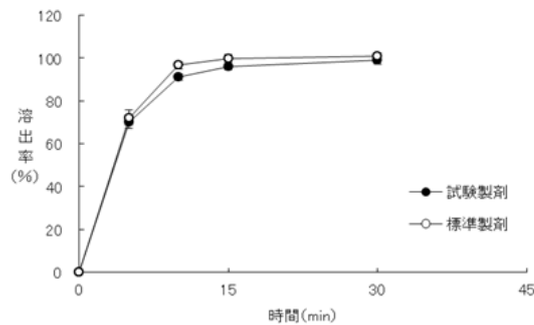
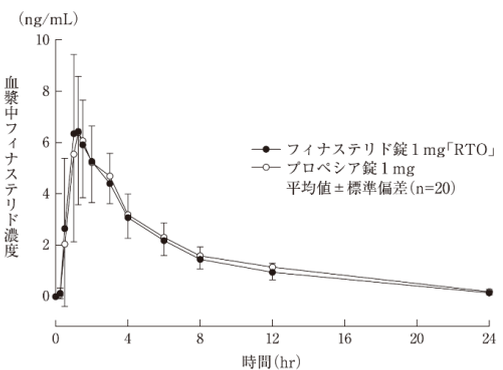


製品別比較表(標準製剤との比較)

	後発医薬品	標準製剤
販売名	フィナステリド錠1mg「RTO」	プロペシア錠1mg
会社名	リョートーファイン株式会社	
規格「一般名」	1錠中「フィナステリド」1.0mg含有	
薬効分類名	5 $\alpha$ -還元酵素II型阻害薬、男性型脱毛症用薬	
薬価(円)	薬価基準未記載	薬価基準未記載
添加剤	結晶セルロース、乳糖水和物、軽質無水ケイ酸、クロスカルメロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、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6000、タルク、三二酸化鉄、カルナウバロウ	結晶セルロース、乳糖水和物、部分アルファー化デンプン、デンプングリコール酸ナトリウム、ジオクチルソジウムスルホサクシネート、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チタン、タルク、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ
効能効果	男性における男性型脱毛症の進行遅延 【標準製剤と同じ】	
用法用量	男性成人には、通常、フィナステリドとして0.2mgを1日1回経口投与する。なお、必要に応じて適宜増量できるが、1日1mgを上限とする。 【標準製剤と同じ】	
規制区分貯法	劇薬、処方箋医薬品 室温保存、3年	劇薬、処方箋医薬品 室温保存、3年
製剤	うすい赤色のフィルムコーティング錠 直径:7.2mm、厚さ:3.3mm、重量:125mg 識別コード:FNTH 	円形・フィルムコーティング錠・うすい赤色 直径:7.2mm、厚さ:3.5mm、重量:0.15g
薬物動態(生物学的同等性)	<p>溶出試験</p> <p>水、50rpm</p>  <p>後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに従い試験を行った結果、両製剤の溶出挙動は類似であると判定された。</p>	<p>生物学的同等性試験</p>  <p>後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに従い試験を行った結果、両製剤は生物学的に同等と判定された。</p>
連絡先		