

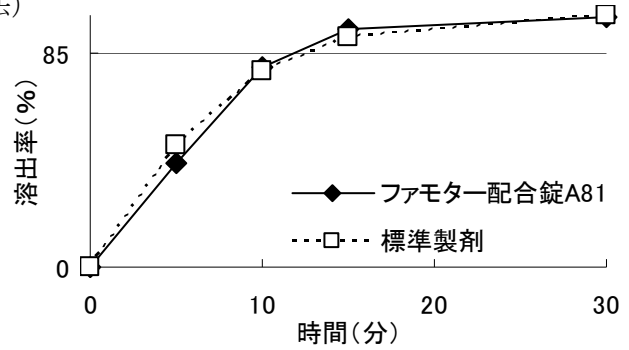
溶出試験

ファモター配合錠 A81 の溶出は、日本薬局方外医薬品規格第 3 部「アスピリン 81mg・炭酸マグネシウム 22mg・ジヒドロキシアルミニウム アミノアセテート 11mg 錠」の判定基準に適合した。(オレンジブック No.28 掲載)

試験方法：溶出試験法第 2 法 (パドル法)
 回転数：毎分 50 回転
 試験液：水

溶出規格

	規定時間	溶出率
アスピリン	30分	85%以上



ファモター配合錠 A81 につき、標準製剤を対照として、下記に示す 4 種試験液を用いて溶出試験を実施した。

試験結果

標準製剤を対照としたファモター配合錠 A81 の溶出試験結果を下図にそれぞれ示す。

ファモター配合錠 A81 の溶出パターンは、標準製剤と同等であった。

