	後発品	標準製剤
販売元会社名	岩城製薬株式会社	
商品名	ルリコナゾールクリーム1%「イワキ」	
薬価	16.40円/g	28.80円/g
成分名、含量	1g中 ルリ	Jコナゾール 10mg
薬効分類名	抗真菌剤	
効能∙効果	下記の皮膚真菌症の治療 白 癬:足白癬、体部白癬、股部白癬 カンジダ症:指間びらん症、間擦疹 癜 風	
用法•用量	1日1回患部に塗布する。	
添加物		・ス ジブチルヒドロキシトルエン、ステアリン酸ソルビタン、セトスレグ テアリルアルコール、中鎖脂肪酸トリグリセリド、プロピレンチン リコール、ベンジルアルコール、ポリソルベート60、ミリスチ:酸イソプロピル、パラオキシ安息香酸メチル
製品の性状	白色のクリーム わずかに特異なにおい	白色のクリーム わずかに特異なにおい
製剤特性	1. ルリコナゾールクリーム1%「イワキ」は、国内で初めてルリコナゾールを有効成分とするジェネリック医薬品として製造販業承認を取得した製品です。 2. ルリコナゾールはイミダゾール系の抗真菌薬であり、皮膚糸状菌、Candida属及びMalassezia属真菌に対して抗真菌活動を有することが認められています。 3. ルリコナゾールは、真菌細胞膜の必須構成成分であるエルゴステロールの生合成を阻害して抗真菌作用を示します。 ※ 診療報酬上の後発医薬品に該当し、一般名処方加算1.2、後発医薬品の各種体制加算に該当します。	
	(1) (ng/2.83arl)	
	(ng/2.83 cm) 900 角 800 中 700 リ 600 ナ 500 リ 400 レ 300 変 200	5%RHにおける安定性試験 (3ロット3回の平均値) 品名 包装 項目 試験開始時 2ヵ月 4ヵ月 6ヵ月 外観 適合
標準製剤との同等性	(1)生物学的同等性試験ルリコナゾール未変化体量は、被験者の選択、角層の剥離回数、適用時間等の試験ルリコナゾール大変化体量は、被験者の選択、角層の剥離回数、適用時間等の試験ルリコナゾール力リーム1% 並びにそれぞれの標準製剤を作た時の皮膚薬物動態学的試験を実施し、生物学的同等性	5%RHにおける安定性試験 (3ロット3回の平均値) 品名 包装 項目 試験開始時 2ヵ月 4ヵ月 6ヵ月 外観 適合
	(2) 40℃75	30%RHにおける安定性試験 (3ロット3回の平均値) 最名 包装 項目 試験開始時 2ヵ月 4ヵ月 6ヵ月 外観 適合
	(2) 40で75	30%RHにおける安定性試験 (3ロット3回の平均値) 最名 包装 項目 試験開始時 2ヵ月 4ヵ月 6ヵ月 外観 適合