	後発品			標準品		
商品名	エナラプリルマレイン酸塩錠2.5mg「フソー」			レニベース錠2.5		
販売会社名	扶桑薬	品工業株式会社				
規格「一般名」		1錠中「エナラプリバ				
薬効分類		214、217 持続性アン	/ジオテンシン変打	與酵素阻害剤		
薬価	10.	40円/1錠		11.00円/1錄	È	
1錠薬価差			0.60円			
効能・効果	1. 本態性高血圧症、腎性高血圧症、腎血管性高血圧症、悪性高血圧 2. 下記の状態で、ジギタリス製剤、利尿剤等の基礎治療剤を投与しても十分な効果が認められない場合 慢性心不全(軽症~中等症) 【標準品と同じ】					
用法・用量	1. 高血圧症: 通常、成人に対しエナラプリルマレイン酸塩として5~10mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により 適宜増減する。但し、腎性・腎血管性高血圧症又は悪性高血圧の患者では2.5mgから投与を開始することが 望ましい。 通常、生後1ヵ月以上の小児には、エナラプリルマレイン酸塩として0.08mg/kgを1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 2. 慢性心不全(軽症~中等症): 本剤はジギタリス製剤、利尿剤等と併用すること。 通常、成人に対しエナラプリルマレイン酸塩として5~10mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により 適宜増減する。但し、腎障害を伴う患者又は利尿剤投与中の患者では2.5mg(初回量)から投与を開始する ことが望ましい。					
添加物	ン、炭酸水素ナトリウム、ステアリン酸マグネシウムン、		ン、炭酸水素	【標準品と同じ】 出糖水和物、トウモロコシデンプン、アルファー化デンプレ、炭酸水素ナトリウム、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム		
規制区分	処方箋医薬品 処力			也方箋医薬品		
			,,	:		
灯法"使用期限	全温休仔 (開到仮は@気 商品名	を避けて休任すること。)3年 外観(重量、直径		用到後は個気を避けて 性状	*149 のこと。) 3年 <u></u> 識別コード	
製剤	エナラプリルマレイン酸 塩錠2.5mg「フソー」 標準品	100mg 6.5mm	2.3mm	白色素錠	DK403	
Abril adam I alada Abril	the bar in	50mg 5.1mm	1.7mm			
製剤特性	特になし	Direct	and hand			
	血清中濃度比較試験 (ng/mL) 12 -	10	出試験 将出試験結果 200 ┃ ●	100	溶出試験結果(pH4.0)	
薬物動態 (生物学的 同等性)	中 6 本 上 二 本 中 均 主 標準 度 4	世 (%) (%) (%) (%) (%) (%) (%) (%) (%) (%)	80 40 40 40 40 5 試験被採取申 格田試験結 40 40 40 5 試験被採取申 5 大型 40 5 5 大型 40 5 大型 40 5 大型 40 5 5 大型 40 5 5 5 大 40 5 大 40 5 5 大 40 5 大 40 5 5 5 5 5 大 40 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	10 15 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	2.757リトマレン単独型を Emg[アン-]	
(生物学的	血 ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **	- 740.5 (優強(n=20) 4 36 48 間(hr) 推出率(%)	80 40 40 40 40 5 試験被採取申 格田試験結 40 40 40 5 試験被採取申 5 大型 40 5 5 大型 40 5 大型 40 5 大型 40 5 5 大型 40 5 5 5 大 40 5 大 40 5 5 大 40 5 大 40 5 5 5 5 5 大 40 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	東 60 (分 40 15 15 10 15 15 10 15 15 10 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15	5 10 15 試験液採取時間(分) 溶出試験結果(水) 溶出試験結果(水) 15 10 15 10 15 10 15 対験液採取時間(分)	