

# ラマンを用いた市販かせ薬フロントのp値による確認試験

医薬品、化粧品、その他日用品のシェネリック品はフロント品と比べるとかなり低価格になっているものが多い。通常、安いシェネリック品は研究開発が不要であったり、広告コストがかなり抑えられているから、これはとりわけ一般医薬品の場合にはその品質に反映されてはならない。例えば、発泡性錠剤のかせ薬Equate(Walmartフロント)はかせ薬とし

て広く認知されているAlka-Seltzer(Bayerフロント)と同じ主薬成分を同じ割合で含んでいるか、価格はかなり安く売られている。このアプリケーションノートではラマン分光法がこれらの競合する一般市販かせ薬が同一でないことを確認することか可能で、代表するサンプル群とp値を用いて比較することの有効性を報告する。

## はじめに

このアプリケーションノートでは、ラマンを用いて競合する市販かせ薬を明確に判別できることを報告する。また確立されたトレーニングセットがサンプル間の微小な差異でも検出できることを示す。

メトロームの携帯型ラマンMira Pは簡単迅速に、非破壊でサンプルの同定試験、確認試験がてきように設計されている。

未知のサンプルの同定試験は、既知のライブラリーのスペクトルと比較して、許容値以内かどうかで判別を行う。この結果はスペクトルの類似性に基づいている。確認試験は信憑性のある確認されたサンプルを用いてスペクトルの微小な違いを検出して判定を行う。p値テストは多変量解析の一種で同定試験より確認試験に多く使われる。p値テストは代表するトレーニングセットと比較して、測定したサンプルの変異が許容できる範囲かどうかを測定している。今回の場合はこの方法で科学的同一性を先発フロント錠剤とシェネリック錠剤のスペクトルを比較している。Mira Pに内蔵されたオーヒタル水平走査(ORST)は高いスペクトル分解能での広範囲な測定を可能にしている。かせ薬のような不均一混合物の錠剤でも信頼のおける確認試験が可能になる。



実験内容  
トレーニングセット

効果的なp値はトレーニングセットの質(堅牢さ)に依存する。堅牢なトレーニングセットには、そのサンプルの化学組成に無関係の通常の確認試験時の変動が含まれている必要がある。例えば、同じサフライヤーの複数のハッチ、異なるサフライヤーのハッチが必要となる。加えて、外光や温度、サンプルコンテナの違い、機器の日間変動等もトレーニングセットに盛り込まれている必要がある。  
今回は錠剤内の不均一性も考慮するため、それぞれ

の錠剤を様々な部位を測定した。統計的な目的でそれぞれ20サンプル以上測定を行った。  
Mira P(励起波長785nm)の短焦点チップ (SWD)を用いて、2段階の積算時間、自動積算でそれぞれ20スヘクトルつつ、計60スヘクトルつつ測定した。測定されたスヘクトルは専用のMiraCalソフトウェアで解析し、トレーニングセット用の測定は下記の同じ操作手順(Operating Procedure)を用いた:

レーザーパワー	5
自動積算	ON
平均化	1
測定チップ	Allow All
信頼区間	0.95
マッチスコア	0.85
ライフラリ	USP

方法

Equate発泡性錠剤(EQ)のテータでトレーニングセットと操作手順を作成した。これらはEQ錠剤とAlka-Seltzer錠剤(AS)の同一性を評価するのに用いられる

。吸湿性の高い錠剤は包装から出して30分以内に測定するように注意を払った。またスヘクトルも錠剤の様々なエリアを測定するようにした。

結果と考察

測定されたp値は全て信頼レベル0.05以上でEQのトレーニングセットの堅牢さが確認された(図1)。  
これはトレーニングセット内のサンプルかそのサン

フルを代表するもので、それぞれのサンプルか変動の許容レベル内にあることを示している。

表1:EQトレーニングセットの確認

p-値	結果
0.146	PASS
0.204	PASS
0.712	PASS
0.648	PASS

次にAlka-Seltzer錠(AS)をEQトレーニングセットを用いて確認試験を行ってみた。下記のような興味深

い結果が得られた:

表2:EQトレーニングセットを用いたASの測定

p-value ORS ON	結果	p-value ORS OFF	結果
0.013	FAIL	0.533	PASS
0.008	FAIL	0.573	PASS
0.008	FAIL	0.197	PASS
0.180	PASS	0.010	FAIL
0.020	FAIL	0.010	FAIL
0.000	FAIL	0.056	PASS
0.000	FAIL	0.131	PASS
0.000	FAIL	0.082	PASS
0.000	FAIL	0.007	FAIL

表2の左端のカラムのp値が示すように、Mira PはEQ錠とAS錠が化学的には同一でないことを証明した。追加の検討として、ORS機能がONとOFFでのAS錠を測定結果を比較してみた。ORS機能OFFで不均一なサンプルを測定すると、サンプルの表面の限られた成分の情報が多くなり、測定部の組成の変化

により、スペクトルも変化することを確認されPassと判定されるものも多かった。一方ORS機能ONで測定するとほとんどの結果がFailでp値も非常に小さかった。もしAPIが異なったり、含量が違う、分布が異なるような場合も正確にFailと判定することか可能と予測してきた。

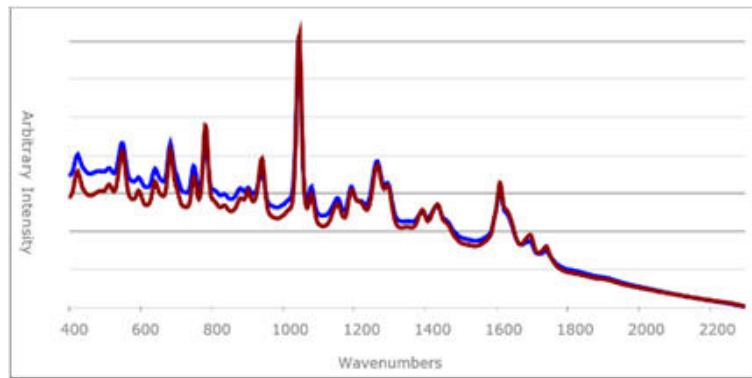


図1. EQ錠とAS錠のラマンスペクトル

表2の右2つのカラムの結果は図1のスペクトルの比較と合わせて考えると、2つのフロントの錠剤はAPIの含量はほぼ等しいか、APIの分布に大きな差か

あることが示唆された。またMira PのORS機能もサンプルの確認試験では有効なツールになりえることが分かった。

## 結論

携帯型ラマンMira Pでのp値を用いた確認試験は迅速で、簡単に行うことができた。2つのフロントの錠剤のAPI成分や成分量が似ていることは分かった

が同一ではないことを示した。またMira Pはフロントにより成分組成の均一性が異なることも示唆することができた。

## CONTACT

メトロームジャパン株式会社  
143-0006 東京都大田区平和島6-1-1  
null 東京流通センター アネックス9階

metrohm.jp@metrohm.jp

## 装置構成



### MIRA P Advanced

Metrohm Instant Raman Analyzer (MIRA) Pは、迅速な非破壊的計測および薬品有効成分や賦形剤などの様々な物質の検査に使用できる、高性能な携帯型ラマン分光計です。サイズはコンパクトですが、MIRA Pは非常に堅固で、弊社独自の軌道ラスタースキャン技術 (Orbital Raster Scan Technologie, ORS) を備えた作業効率の高い分光技術構造を有しています。MIRA PはFDA規則 21 CFR Part 11の要件を満たしています。

Advanced Packageには、物質を直接、またはオリジナル容器で分析することか可能なアタッチメントレンズ (レーサークラス3b)、およびカラスハイアル中のサンプル分析のためのハイアルホルターアタッチメント (レーサークラス1) が含まれています。