

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2010-13481

(P2010-13481A)

(43) 公開日 平成22年1月21日(2010.1.21)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 K 31/4422 (2006.01)	A 6 1 K 31/4422	4 C 0 7 6
A 6 1 K 9/20 (2006.01)	A 6 1 K 9/20	4 C 0 8 6
A 6 1 K 47/38 (2006.01)	A 6 1 K 47/38	
A 6 1 K 47/36 (2006.01)	A 6 1 K 47/36	

審査請求 有 請求項の数 12 O L (全 23 頁)

(21) 出願番号	特願2009-239951 (P2009-239951)	(71) 出願人	000002912
(22) 出願日	平成21年10月19日 (2009.10.19)		大日本住友製薬株式会社
(62) 分割の表示	特願2006-209050 (P2006-209050) の分割	(74) 代理人	100095832 弁理士 細田 芳徳
原出願日	平成18年7月31日 (2006.7.31)		
(31) 優先権主張番号	特願2005-223023 (P2005-223023)	(72) 発明者	落合 康
(32) 優先日	平成17年8月1日 (2005.8.1)		大阪府茨木市蔵垣内1丁目3番45号 大 日本住友製薬株式会社内
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)	(72) 発明者	信藤 友宏
			大阪府茨木市蔵垣内1丁目3番45号 大 日本住友製薬株式会社内
		(72) 発明者	小林 浩久
			大阪府茨木市蔵垣内1丁目3番45号 大 日本住友製薬株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アムロジピン含有粒子およびそれからなる口腔内崩壊錠

(57) 【要約】

【課題】アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を含有する口腔内崩壊錠において、実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、服用時に苦味やザラつき等の不快感を感じず、バイオアベイラビリティを損なわない等の特性を有するアムロジピン口腔内崩壊錠を提供することを目的とする。

【解決手段】アムロジピン含有粒子を2～25%（重量/重量）含有する口腔内崩壊錠であって、当該アムロジピン含有粒子が、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を、連続層形成担体を含有する組成物で被覆してなるものであり、該連続層形成担体が水溶性高分子、水不溶性高分子、胃溶性高分子、及び熱可塑性物質からなる群より選ばれる1種以上からなり、かつ腸溶性高分子を含まない、口腔内崩壊錠。

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

アムロジピン含有粒子を 2 ~ 25 % (重量 / 重量) 含有する口腔内崩壊錠であって、当該アムロジピン含有粒子が、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を、連続層形成担体を含有する組成物で被覆してなるものであり、該連続層形成担体が水溶性高分子、水不溶性高分子、胃溶性高分子、及び熱可塑性物質からなる群より選ばれる 1 種以上からなり、かつ腸溶性高分子を含まない、口腔内崩壊錠。

【請求項 2】

アムロジピン含有粒子がさらに界面活性剤を含有する、請求項 1 記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 3】

アムロジピン含有粒子中の連続層形成担体の含有量が 20 ~ 50 % (重量 / 重量) である、請求項 1 または 2 記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 4】

アムロジピン含有粒子の被覆層が単層である、請求項 1 ~ 3 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 5】

アムロジピン含有粒子の含有量が 3 ~ 20 % (重量 / 重量) である、請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 6】

アムロジピン含有粒子の含有量が 5 ~ 15 % (重量 / 重量) である、請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 7】

アムロジピン含有粒子の平均粒子径が 50 ~ 200 μm である、請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 8】

連続層形成担体がアムロジピンまたはその薬学上許容される塩の含有量に対し、30 ~ 100 % (重量 / 重量) である、請求項 1 ~ 7 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 9】

アムロジピン含有粒子の平均粒子径が 175 μm 以下である、請求項 1 ~ 8 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 10】

5 錠の当該口腔内崩壊錠を注射筒正倒立法で試験した際に 37 、10 ml の水におけるアムロジピンの溶出量が 30 秒で 800 $\mu\text{g/mL}$ 以下であり、かつ当該アムロジピン含有粒子の平均粒子径が 50 ~ 200 μm である請求項 1 ~ 9 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 11】

日局パドル法において、アムロジピン 5 mg 相当量分の製剤が水 900 ml、回転数 75 rpm の条件下、30 分で 70 % 以上の溶出率を示す、請求項 1 ~ 10 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【請求項 12】

アムロジピンまたはその薬学上許容される塩が、ベシル酸アムロジピンである請求項 1 ~ 11 のいずれか 1 項記載の口腔内崩壊錠。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明はアムロジピンまたはその薬学上許容される塩 (以下、アムロジピン量の測定などの特定量やアムロジピン・ベシル酸塩等の特定の塩を意味する場合以外はアムロジピンまたはその薬学上許容される塩をアムロジピンと総称する) を含有し、アムロジピンの苦味を抑制した薬物含有粒子に関する。また、この粒子を含有する、実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、バイオアベイラビリティを損なうことなく、苦味・ザラつきを感

10

20

30

40

50

じない等の優れた特性を有する服用感の良好なアムロジピン口腔内崩壊錠に関する。

【背景技術】

【0002】

ジヒドロピリジン系Ca拮抗薬であるアムロジピンは充分かつ恒常的な血管拡張作用と頻脈をきたし難い性質から、降圧療法の中心的な役割を果たしている。また、アムロジピンは独特の苦味を有することが知られている。

近年、高齢化社会が進み、生理的諸機能の低下または老人性痴呆症などにより、食物摂取機能（咀嚼、嚥下など）の低下したまたは障害のある高齢者が増加している。また、高齢者の中には夜尿症患者も多く存在し、このような患者に対して錠剤を水で服用させた場合、服用困難あるいは、夜尿の懸念等の問題が生じてきている。一方、忙しい現代社会において時間および場所を選ばずに服用することができるという利点から、服用時に水を必要としない経口製剤の開発が求められている。

そこで、水なしでも服用可能な経口製剤の開発が種々なされており、その一つとして口腔内崩壊錠が盛んに開発されている。

しかしながら、苦味を有する薬物を口腔内崩壊錠として製する場合には、錠剤を口腔内の唾液水分で崩壊もしくは溶解させて服用するという口腔内崩壊錠の性質上、薬物の苦味が口腔内に暴露され、服用に困難を伴う。これを解決するために、口腔内崩壊錠などの水なしで服用する経口固形製剤における、薬物の苦味を抑制する方法が種々検討されている。

【0003】

例えば、特許文献1では、急速に放出し、且つ味を隠蔽する医薬剤型として、薬物、低置換ヒドロキシプロピルセルロースおよび微結晶セルロースを含む中核に水溶性ポリマーを含有する内側被覆層、さらにその上に唾液に不溶性のポリマーの外側被覆層を有する剤型について開示されている。

特許文献2では、苦味を有する薬物粒子と、水難溶性高分子化合物と、可塑剤とを含有する薬物含有造粒粒子を、さらに水難溶性高分子化合物及び可塑剤の膜で被覆し、被覆造粒薬物粒子を製造する方法が開示されている。

一方で、特許文献3では、平均粒子径100 μ m以下である不快な味を有する原薬粒子を、水難溶性高分子物質を用いて造粒した造粒物を打錠してなるチュアブル錠を製する方法が開示されている。

特許文献4では、口腔内崩壊錠に利用する不快な味を低減した薬物含有粒子の製造方法に関して、賦形剤と混合した不快な味を有する薬物をエチルセルロースで造粒もしくは被覆してなる薬物含有顆粒について開示されている。

上記特許文献1～4には製剤中の薬物含有粒子の含有量は明示されておらず、実施例として記載されている製剤について計算するとそれぞれ27～86%、31～50%、45～61%、33%といずれも高い比率で薬物含有粒子を含有していた。本発明者らはアムロジピン含有粒子を用いた場合、このようにアムロジピン含有粒子の製剤中含有量が多いと通常使用される硬度の錠剤を作製すると口腔内崩壊時間が長くなってしまうという課題を見出した。このように特許文献1～4の製剤は、アムロジピンに応用した場合、硬度と口腔内崩壊性を両立した口腔内崩壊錠を製造することは困難であった。

また、薬物含有粒子の粒子径について、特許文献2では実施例に210～290 μ mであったことが記載されているのみであり、特許文献3については具体的な記載はなく本発明者らが追試すると210～290 μ m前後となり口腔内崩壊錠とした場合に服用時にザラツキを感じてしまい服用に困難が生じるという課題を本発明者らは見出した。

また、特許文献4の方法をアムロジピンに適用したところ、被覆操作中にエタノールにアムロジピンが溶解することで粒子表面にアムロジピンが多く存在してしまい、苦味を隠蔽することができないという問題点を本発明者らは見出した。

このように、苦味を隠蔽したアムロジピン含有口腔内崩壊錠を製造する場合において、従来技術では以上のような問題点があった。

また、これら文献にはアムロジピン含有粒子を含有する口腔内崩壊錠であって、当該口

10

20

30

40

50

腔内崩壊錠及び薬物含有粒子が5錠分を注射筒正倒立法で試験した際に37、10mlの水におけるアムロジピンの溶出量が30秒で800 µg/mL以下であり、当該アムロジピン含有粒子がアムロジピンまたはその薬学上許容される塩を含有し、かつ当該アムロジピン含有粒子の平均粒子径が50～200 µmである口腔内崩壊錠の具体的記載はない。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0004】

【特許文献1】特許3350059号公報

【特許文献2】特開2005-23058号公報

【特許文献3】特開2000-7556号公報

10

【特許文献4】特開2005-60309号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

本発明が解決しようとする課題は、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を含有する口腔内崩壊錠において、実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、服用時に苦味やザラつき等の不快感を感じず、バイオアベイラビリティを損なわない等の特性を有するアムロジピン口腔内崩壊錠を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0006】

20

本発明者らは、苦味を有するアムロジピンを口腔内崩壊錠に適用すべく検討したところ、アムロジピン原薬は苦味が著しく、香料、甘味剤等の添加剤等による官能的な苦味マスキング方法では十分な苦味マスキングの効果は得られなかった。また、前記以外の方法として連続層形成担体により原薬または原薬含有組成物を被覆する方法が知られているが、有機溶媒系での連続層形成担体・原薬の溶解/分散液を用いることは作業や周辺環境への影響などから好ましくない。さらに、前記特許文献4の実施例のようにエタノール90%溶液での噴霧をアムロジピンに適用すると、同文献の実施例で使用するエタノールに難溶なファモチジンとは異なり、エタノールに易溶なアムロジピンは噴霧中にエチルセルロース皮膜内に浸出してしまい、苦味抑制が困難であった。

このようにアムロジピンの苦味抑制は公知の製剤技術では達成できなかった。

30

【0007】

本発明者らは、これらのことに鑑み、鋭意検討を行った結果、下記〔1〕～〔22〕に記載する口腔内崩壊錠が、実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、苦味・ザラつき等の不快感を感じず、バイオアベイラビリティを損なわない等の優れた性質を有することを見出した。さらに、そのようなアムロジピン含有粒子は、好ましくはアムロジピンに水系コーティングを行うことで得られることを見出した。水系コーティングには、通常連続層形成担体を分散してコーティングするために界面活性剤を使用する。従って水系コーティングにより得られるアムロジピン含有粒子はアムロジピン、連続層形成担体及び界面活性剤を含有するという特徴を有する。

【0008】

40

すなわち、本発明は、以下のものに関する。

〔1〕 アムロジピン含有粒子を2～25%（重量/重量）含有する口腔内崩壊錠であって、当該アムロジピン含有粒子が、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を、連続層形成担体を含有する組成物で被覆してなるものであり、該連続層形成担体が水溶性高分子、水不溶性高分子、胃溶性高分子、及び熱可塑性物質からなる群より選ばれる1種以上からなり、かつ腸溶性高分子を含まない、口腔内崩壊錠。

〔2〕 アムロジピン含有粒子がさらに界面活性剤を含有する、〔1〕記載の口腔内崩壊錠。

〔3〕 アムロジピン含有粒子中の連続層形成担体の含有量が20～50%（重量/重量）である、〔1〕または〔2〕記載の口腔内崩壊錠。

50

〔４〕 アムロジピン含有粒子の被覆層が単層である、〔１〕～〔３〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

〔５〕 アムロジピン含有粒子の含有量が３～２０％（重量／重量）である、〔１〕～〔４〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

〔６〕 アムロジピン含有粒子の含有量が５～１５％（重量／重量）である、〔１〕～〔４〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

〔７〕 アムロジピン含有粒子の平均粒子径が５０～２００μｍである、〔１〕～〔６〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

〔８〕 連続層形成担体がアムロジピンまたはその薬学上許容される塩の含有量に対し、３０～１００％（重量／重量）である、〔１〕～〔７〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

10

〔９〕 アムロジピン含有粒子の平均粒子径が１７５μｍ以下である、〔１〕～〔８〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

〔１０〕 ５錠の当該口腔内崩壊錠を注射筒正倒立法で試験した際に３７℃、１０ｍｌの水におけるアムロジピンの溶出量が３０秒で８００μｇ／ｍｌ以下であり、かつ当該アムロジピン含有粒子の平均粒子径が５０～２００μｍである〔１〕～〔９〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

〔１１〕 日局パドル法において、アムロジピン５ｍｇ相当量分の製剤が水９００ｍｌ、回転数７５ｒｐｍの条件下、３０分で７０％以上の溶出率を示す、〔１〕～〔１０〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

20

〔１２〕 アムロジピンまたはその薬学上許容される塩が、ベシル酸アムロジピンである〔１〕～〔１１〕のいずれか１項記載の口腔内崩壊錠。

【発明の効果】

【０００９】

本発明によって、苦味を感じず、実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、服用時にザラつき等の異物感がなく、バイオアベイラビリティの確保された等の優れた特性を有するアムロジピンの口腔内崩壊錠を提供することが可能である。これによって小児や高齢者等の嚥下能の低い患者及び脳卒中後遺症等の嚥下自体が困難な患者にとって易服用性となるだけでなく、腎機能障害患者、透析患者などの水分摂取が制限されている患者にとっては水を同時に摂取しなくても服用が可能になったり、多忙な社会生活を送る人々が手軽に携帯し、どのような場面においてもアムロジピンを容易に服用することが可能となった。

30

【図面の簡単な説明】

【００１０】

【図１】図１は試験例４に於ける標準製剤と試験製剤をそれぞれ投与した群の、血清中ベシル酸アムロジピン濃度推移を示したグラフである。グラフ中●は標準製剤を表し、□は試験製剤を表す。

【発明を実施するための形態】

【００１１】

以下、本発明につき、さらに詳しく説明する。

40

『アムロジピン』の化学名は２－（２－アミノエトキシメチル）－４－（２－クロロフェニル）－１，４－ジヒドロ－６－メチルピリジン－３，５－ジカルボン酸３－エチル５－メチルであり、この化合物は光学活性中心を有するため、（Ｓ）－（－）－体および（Ｒ）－（＋）体が存在するが、本発明にはそれらのいずれかまたは混合物を用いることができる。好ましくは（Ｓ）－（－）－体およびラセミ体が用いられる。

アムロジピンの薬学上許容される塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸、酢酸、マレイン酸、フマル酸、乳酸、酒石酸、クエン酸、グルコン酸、コハク酸、サリチル酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸との塩が挙げられる。好ましくはベンゼンスルホン酸との塩、即ちベシル酸アムロジピンが挙げられる。

【００１２】

50

本発明において『口腔内崩壊錠』とは、口腔内の唾液のみで90秒以内、好ましくは60秒以内、さらに好ましくは30秒以内に崩壊し、水を摂取することなく口腔内で崩壊させて服用が可能な錠剤を意味する。また、この『口腔内崩壊錠』は、錠剤のPTP取出し時において、割れ・欠けを生じない程度の錠剤硬度を有するものがよい。具体的には、7mm径の錠剤において、硬度が25 N以上、好ましくは30 N以上、さらに好ましくは35 N以上、最も好ましくは40 N以上である口腔内崩壊錠が挙げられる。さらに好ましくは、25 相対湿度75%下1週間の条件で保存後の硬度が25 N以上、好ましくは30 N以上、さらに好ましくは35 N以上、最も好ましくは40 N以上である口腔内崩壊錠が挙げられる。

【0013】

口腔内崩壊錠を製造する方法については特に限定することなく任意のものであってよい。例えば、WO00/047233(薬物、デンプンおよび水溶性賦形剤をデンプン結合液で造粒し、打錠)、特開平11-263723(水溶性の高い糖と水溶性結合剤の混合液で薬物を造粒、乾燥後打錠しエージング)、WO99/47124(薬物、糖類、及び非晶質糖類を打錠後加湿乾燥)、特開平08-291051号(薬物、水溶性結合剤及び水溶性賦形剤の混合物を低圧成形後、加湿乾燥)、特開平05-271054(薬物と糖類の混合物で、糖類の粒子表面が湿る条件で打錠)、特開平9-71523(崩壊剤に低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、賦形剤に結晶セルロース、これと滑沢剤を混合・打錠)に、開示された製造方法などが挙げられ、これらの文献に記載されている薬物に代えてアムロジピン含有粒子を本発明の比率で用いることで製造することができる。

【0014】

また、使用する添加剤としては、医薬的に許容されるものであればよく、例えば、賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、甘味剤、矯味剤、香料、流動化剤、着色剤、安定化剤などが挙げられる。賦形剤では、例えば、乳糖、白糖、ショ糖、果糖、フラクトオリゴ糖、ブドウ糖、マルトース、還元麦芽糖、粉糖、粉末飴、還元乳糖などの糖類、D-マンニトール、エリスリトール、D-ソルビトール、マルチトール、キシリトールなどの糖アルコール類、コーンスターチ、バレイショデンプン、コメデンプン、部分アルファ化デンプンなどのデンプン類などが挙げられる。崩壊剤としては、例えば、コーンスターチ、バレイショデンプン、コメデンプン、部分アルファ化デンプンなどのデンプン類、カルメロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルメロース、カルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、クロスポビドン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられる。結合剤としては、例えば、デンプン類、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ゼラチン、プルランなどが挙げられる。甘味剤では、例えば、アスパルテム、スクラロース、サッカリンナトリウム、グリチルリチン酸二カリウム、ステビア、アセスルファムK、マルチトール等が挙げられる。滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、フマル酸ステアリルナトリウム、ステアリン酸、タルク、ポリエチレングリコール、ショ糖脂肪酸エステルなどが挙げられる。流動化剤では、例えば軽質無水ケイ酸、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルクなどが挙げられる。これらの添加剤は、一種または二種以上を組み合わせることで適宜適量添加される。

【0015】

好ましくは、例えばWO00/047233に記載の方法に準じて、即ち次の(1)-(5)いずれかの方法で得ることができる。

【0016】

- (1) アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、および結合剤を含有する組成物を打錠する。
- (2) アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、およびデンプンを含有する組成物を打錠する。
- (3) アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、およびデンプンを含有する混合物を結合剤で造粒し、得られる造粒物を含有する組成物を打錠する。
- (4) アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、およびデンプンを含有する混合物をアルフ

ァ化デンプン溶液を結合剤として造粒し、得られる造粒物を含有する組成物を打錠する。
(5) 水溶性賦形剤およびデンプンを含有する混合物をアルファ化デンプン溶液を結合剤として造粒して得られる造粒物、およびアムロジピン含有粒子を含む組成物を打錠する。

【0017】

ここで、『水溶性賦形剤』は、好ましくは溶解度が30mg/mL以上で、単独で不快な味を有さない、医薬的に許容されるものであればよく、例えば、糖類や糖アルコール類、甘味を有するアミノ酸等が挙げられる。好ましくは糖類では乳糖、ショ糖、フラクトオリゴ糖、ブドウ糖、パラチノース、マルトース、還元麦芽糖、粉糖、粉末飴、果糖、異性化乳糖、蜂蜜糖などが挙げられ、糖アルコールでは、D-ソルビトール、D-マンニトール、マルチトール、エリスリトール、キシリトールなどが挙げられ、甘味を有するアミノ酸ではグリシン、アラニン、スレオニンなどが挙げられる。その中でも乳糖、エリスリトール、及びD-マンニトールが好ましく、特にD-マンニトールが好ましい。

10

【0018】

『デンプン』としては、トウモロコシデンプン、バレイショデンプン、コメデンプン、コムギデンプンなどの天然物またはそれらから得られるもの、あるいはそれらを水と共に常圧下もしくは加圧下で加温し部分的にアルファ化して乾燥した部分アルファ化デンプンなどが好ましい。

【0019】

ここで本発明における『結合剤』とは、医薬的に許容される溶媒に溶解した溶液が溶媒のみよりも粘着性を有し、溶媒を蒸発させたときに他の固体間に架橋を形成させることのできる物質で、粒子を複合化したり粒子に他の粒子を付着させたりすることのできる、医薬的に許容されるものであればよい。該『結合剤』としては例えば、デンプン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロース、結晶セルロース、ゼラチン、プルラン、アラビアゴム末、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられ、その中でも特にデンプンが好ましい。結合剤として用いられる『デンプン』は上記に挙げた、トウモロコシデンプン、バレイショデンプン、コメデンプン、コムギデンプンなどの天然物またはそれらから得られるもの、あるいはそれらを水と共に常圧下もしくは加圧下で加温し部分的にアルファ化した部分アルファ化デンプンなどが挙げられる。結合剤として『デンプン』を用いる場合、結合液中のデンプンの一部あるいは全部をアルファ化したアルファ化デンプン溶液が好ましく、該アルファ化デンプン溶液は、上記『デンプン』を常温状態で水に分散させた後、温度管理下のもと攪拌しながら昇温させ、デンプンの一部もしくは全部をアルファ化することで調液される。このとき、結合液のデンプン濃度は0.05~20%が好ましく、0.05%~15%がより好ましく、0.1%~15%がさらに好ましく、0.1~10%が最も好ましい。また、結合液中のデンプンのアルファ化度については20%~100%、好ましくは40~100%さらに好ましくは50~100%であるものを用いるのが良い。アルファ化デンプンはそのまま放置するとともにとのデンプンに戻ってしまうので、結合液は用時調製するのが好ましい。

20

30

【0020】

本発明において、『連続層形成担体』とは、加熱溶融後冷却したり、溶媒などに溶解/分散後加温乾燥し、必要に応じて成膜工程を介する事により、その物質単独でフィルム状の連続層の形成が可能な固体である。例えば、水溶性高分子、水不溶性高分子、胃溶性高分子、腸溶性高分子および熱可塑性物質(ワックス状物質)等が挙げられる。また、フィルム状の連続層形成を容易にし、連続層の柔軟性を得るために、適宜可塑剤を添加することができる。

40

連続層形成担体を含有する組成物とは、上記連続層を形成する組成物であり、連続層形成担体と添加物(例えば崩壊剤、可塑剤、賦形剤等が挙げられる)からなる。

【0021】

『水溶性高分子』としては、特に限定されないが例として、アラビアゴム末、ゼラチン、プルラン、デキストリン、カルボキシメチルスターチナトリウム、アルギン酸ナトリウ

50

ムなどの天然高分子類や多糖類とそれらの誘導体、カルメロース、カルメロースナトリウム、カルメロースカルシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースなどのセルロース誘導体、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコールなどの水溶性ビニル誘導体などが挙げられる。

【 0 0 2 2 】

『水不溶性高分子』としては、特に限定されないがエチルセルロース（例えばその分散液、商品名：アクアコート、FMC社製）、エチルメチルセルロース、エチルプロピルセルロース、イソプロピルセルロース、ブチルセルロース、ベンジルセルロース、シアノエチルセルロース等の水不溶性セルロースエーテル類、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギットRS、オイドラギットRS30D、オイドラギットRL、オイドラギットRL30D、レーム社製）、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチルコポリマー分散液（商品名：オイドラギットNE30D、レーム社製）等の水不溶性アクリル酸系共重合体などが挙げられる。

10

【 0 0 2 3 】

『胃溶性高分子』としては、特に限定されないがポリビニルアセタール・ジエチルアミノアセテート（例えば、商品名：AEA「三共」、三共ライフテック社製）等のアミノアセタール類化合物、アミノアルキルメタクリレートコポリマーE（例えば、商品名：オイドラギットE、レーム社製）、それらの混合物等が挙げられる。

20

【 0 0 2 4 】

『腸溶性高分子』としては、特に限定されないがセルロースアセレートプロピオネート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセレートサクシネート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルエチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロース、セルロースアセレートフタレート等の腸溶性セルロースエステル類、メタクリル酸コポリマーLD（例えば、商品名：オイドラギットL30D-55、レーム社製、商品名：ポリキッドPA30、三洋化成社製、商品名：コリコートMAE30DP、武田BASF社製）メタクリル酸コポリマーL（例えば、商品名：オイドラギットL、レーム社製）、メタクリル酸コポリマーS（例えば、商品名：オイドラギットS、オイドラギットS100、オイドラギットFS30D、レーム社製）などの腸溶性アクリル酸系共重合体等が挙げられる。

30

【 0 0 2 5 】

『熱可塑性物質』としてはワックス状物質が挙げられ、具体的には例えば、硬化ヒマシ油、硬化やし油、硬化ナタネ油、牛脂等の硬化油・固形油脂類、パラフィン、カルナウバロウ、ミツロウ、さらしミツロウ、パラフィン等のロウ状物質類、ステアリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸等の高級脂肪酸類、アセチルグリセリン脂肪酸エステル、グリセリン酸脂肪酸エステル、プロピレングリコール脂肪酸エステル、モノステアリン酸グリセリン等の脂肪酸エステル類、セチルアルコール、ステアリルアルコール等の高級アルコール類が挙げられる。

40

なかでも、被覆する場合においては、水不溶性高分子、胃溶性高分子、腸溶性高分子、熱可塑性物質などのすべてのpHで溶解しないかもしくはある特定のpH範囲以外では溶解しないような高分子が好ましい。その中でも、水不溶性高分子、胃溶性高分子および腸溶性高分子が好ましく、さらに好ましくは水不溶性高分子および腸溶性高分子が挙げられ、最も好ましくは腸溶性高分子が挙げられる。また、アムロジピン含有粒子の粒子制御を容易にするため、被覆に使用する液は粘度が上がらない水分散系で被覆操作を行うことのできる高分子が好ましい。好ましい水不溶性高分子としてはエチルセルロース（特にエチルセルロース水分散液（アクアコート（商品名）、固形分量：エチルセルロース26.1%、セタノール2.7%、ラウリル硫酸ナトリウム1.2%、FMC社））、酢酸ビニルポリマー（例えば、商品名：コリコートSR30D、BASFジャパン社製）が挙げられる。また、好ましい胃溶性高分子としてはアミノアルキルメタクリレートコポリマーE（例えば、商品

50

名：オイドラギット E、レーム社製）が挙げられる。さらに、好ましい腸溶性高分子としては、メタクリル酸コポリマー LD（例えば、商品名：オイドラギット L 30 D -55、レーム社製、商品名：ポリキッド P A 30、ポリキッド PA30 S、三洋化成社製、商品名：コリコート M A E 30 D P、武田 B A S F 社製）メタクリル酸コポリマー L（例えば、商品名：オイドラギット L、レーム社製）が挙げられる。

また、腸溶性高分子を用いる場合には、溶出改善のために崩壊剤を入れることが好ましい。崩壊剤としては、医薬的に許容される添加剤でよく、好ましくは前記の崩壊剤が挙げられ、その中でもコーンスターチ、カルメロースナトリウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム等が選ばれる。また、微粒子原薬にコーティングすることから、上記崩壊剤を微粉碎したものをを用いる等ができる。

この場合、溶出が改善され尚且つ苦味隠蔽効果を十分に保つ崩壊剤の含有量は、連続層形成担体に対し重量 / 重量で 10 % ~ 50 %、好ましくは 15 % ~ 45 %、より好ましくは 15 ~ 40 %、最も好ましくは 20 ~ 35 % である。

【 0 0 2 6 】

本発明に用いられる水不溶性高分子、胃溶性高分子、腸溶性高分子には、適宜可塑剤の添加が好ましく、可塑剤としては例えば、トリアセチン、クエン酸トリエチル、セバシン酸ジブチル、アセチル化モノグリセリド、プロピレングリコール、ポリソルベート 80 等の日本薬局方及び医薬添加物規格等の公定書に記載のものが挙げられる。

噴霧乾燥する場合においても、これらの連続層形成担体を用いることができ、なかでも水不溶性高分子、胃溶性高分子、腸溶性高分子が好ましく、脱有機溶媒系で製造できることから、これらのラテックス水分散液がさらに好ましい。また、ラテックス水分散液の中では、アムロジピンを添加した場合にラテックスの凝集が起こりにくいことから、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチルコポリマー分散液（商品名：オイドラギット N E 30 D、レーム社製）、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体（例えば、商品名：オイドラギット R S、オイドラギット R S 30 D、レーム社製）が好ましい。

【 0 0 2 7 】

また、溶出制御を好適に行う目的で、これらの連続層形成担体を 1 種類単独、もしくは数種類を混合などして用いてもよい。例えば水不溶性高分子および腸溶性高分子の混合、水不溶性高分子同士、腸溶性高分子同士の混合などが好ましいものとして挙げられる。水不溶性高分子、腸溶性高分子、またはそれらの混合物の連続層形成担体に占める割合としては、重量 / 重量で 5 0 % 以上、好ましくは 6 0 % 以上、より好ましくは 7 0 % 以上、さらに好ましくは 8 0 % 以上、最も好ましくは 9 0 % 以上が挙げられる。

【 0 0 2 8 】

本明細書において『平均粒子径』とは、粉体粒子の体積基準測定における累積 50 % 平均粒径 D₅₀（体積基準平均粒径）を意味する。かかる平均粒子径は、レーザー回折式粒度分布測定装置（島津製作所製、S A L D 3000）で体積基準により測定する。また、粒度分布についても、同様にレーザー回折式粒度分布測定装置により測定される。

【 0 0 2 9 】

本発明において、被覆開始時におけるアムロジピン原薬の平均粒子径の上限としては、平均粒子径 150 μ m 以下、好ましくは 100 μ m 以下、さらに好ましくは 50 μ m 以下、最も好ましくは 30 μ m 以下が挙げられる。これ以上大きい粒子径であると、被覆後の粒子径が粗大となり、口に含んだときにザラつきを感じる。一方、アムロジピン原薬が 0.3 μ m より小さい粒子が多いと苦味抑制のために必要な連続層形成担体の量が増加し、それに伴ってバイオアベイラビリティが低下する。従って粒子径 0.3 μ m 以下の粒子が 1 0 % 以下、好ましくは粒子径 0.3 μ m 以下の粒子が 5 % 以下であることが好ましい。噴霧乾燥においては、連続層形成担体とアムロジピンとの溶解 / 分散液中でアムロジピンが分散状態で存在する場合、アムロジピン原薬の平均粒子径は 120 μ m 以下、好ましくは 90 μ m 以下さらに好ましくは 40 μ m 以下、さらに好ましくは 30 μ m 以下であることが好ましい。

【 0 0 3 0 】

本発明のアムロジピン含有粒子は、アムロジピン原薬単独またはアムロジピン原薬と添加剤とを含有するアムロジピン含有組成物を連続層形成担体により被覆またはアムロジピン原薬単独またはアムロジピン原薬と添加剤を含有する連続層形成担体の溶液または分散液を噴霧乾燥して得ることができる。かかる添加剤としては、医薬的に許容されるものであればよく、例えば、賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、流動化剤、甘味剤、香料、安定化剤、可塑剤、着色剤矯味剤などが挙げられる。これらの添加剤は、一種または二種以上を組み合わせで適宜適量添加される。特に被覆する場合には、流動化剤を含有することが好ましい。流動化剤としてはステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、フマル酸ステアリルナトリウム、ステアリン酸、タルク、ショ糖脂肪酸エステル、軽質無水ケイ酸、含水二酸化ケイ素などが挙げられる。これら流動化剤は、被覆する場合において過剰造粒防止や流動性改善といった粒子制御のために添加され、アムロジピン原薬に対し0.01%以上、好ましくは0.05%以上、さらに好ましくは0.1%以上適宜配合される。その中でも特に軽質無水ケイ酸、含水二酸化ケイ素が好ましく、その場合アムロジピン原薬に対し0.1%以上好ましくは0.15%以上、さらに好ましくは0.2%以上適宜配合される。また、これらの流動化剤は一種または二種以上を組み合わせで配合してもよい。アムロジピン含有組成物は公知の製剤工程によって得られるが、被覆する場合には、アムロジピン含有組成物を得る工程から被覆までを連続して実施できることから、混合、造粒などの工程によって得ることが好ましい。特に造粒する場合には、被覆に使用する液を使って造粒することが好ましい。

10

20

30

40

50

【0031】

本発明における『界面活性剤』とは、水と親和し難い物質の界面に作用し、水中での均一状態を補助したり、水中への溶け込みを補助するもので、乳化剤や分散剤等も含み、例えばラウリル硫酸ナトリウム、カルボキシビニルポリマー、グリセリン、グリセリン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステル、ジオクチルソジウムスルホサクシネート、セタノール、セスキオレイン酸ソルビタン、ソルビタン脂肪酸エステル、中鎖脂肪酸トリグリセリド、トリオレイン酸ソルビタン、ヒドロキシプロピルセルロース、プロピレングリコール、プロピレングリコール酸エステル、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリソルベート20、ポリソルベート40、ポリソルベート60、ポリソルベート80、マクロゴール300、マクロゴール400、モノオレイン酸ソルビタン、モノステアリン酸グリセリン、モノラウリン酸ソルビタン、経口投与が許容されるポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール（例えば、ポリオキシエチレン(105)ポリオキシプロピレン(5)グリコール、ポリオキシエチレン(160)ポリオキシプロピレン(30)グリコールなど）などが挙げられる。

【0032】

本発明において『被覆』とは、原薬または原薬含有組成物の表面に連続層形成担体または連続層形成担体及び界面活性剤を含有する溶液または分散液あるいは溶解液を付着させ、表面の全部または一部を覆うことである。被覆層が単層であるとは、異なった種類の組成を有する被覆層が複数積層して被覆されているのではなく、実質的に同種の組成を有する被覆層1層のみで覆われていることを意味する。被覆するための装置としては、一般的な流動層造粒機（転動流動層造粒機、ワースター型流動層造粒機等を含む）が挙げられるが、工程中の粒子の粗大化を抑えるために、側面からの強制循環装置を備えるワースター法を改良した流動層造粒機（例えばパウレック社製 SPCなど）や整粒解砕機構（スクリーン・インペラ方式やブレード・ステータ方式、クロススクリー、ランブブレーカなど）付き複合型流動層造粒機（例えば、パウレック社製 微粒子コーティング・造粒装置SFP-01など）、回転流動層造粒機（例えば、奈良機械製作所製 オムニテックス など）が好ましい。噴霧乾燥するための装置としては、一般的なスプレードライヤー（大川原製作所製、大川原化工機製、ヤマト社製、ニロ社製など）を用いることができる。

【0033】

本発明のアムロジピン含有粒子は、平均粒子径が200 μ mを超えると、添加量もしくは噴霧固形分量が少なく抑えられるものの、口腔内でのザラつきや異物感を感じてしまうこ

とがある。そのため、平均粒子径が $200\mu\text{m}$ 以下であることが好ましく、より好ましくは $175\mu\text{m}$ 以下、さらに好ましくは $150\mu\text{m}$ 以下が挙げられ、最も好ましくは $120\mu\text{m}$ 以下が挙げられる。一方、粒子径の小さな粒子が多いとアムロジピン含有粒子の比表面積が大きいため、苦味の抑制が充分でない場合がある。このため平均粒子径は $50\mu\text{m}$ 以上であることが好ましい。粒度分布で表現すれば、レーザー回折式粒度分布測定装置(島津製作所製、SALD3000)で測定した際の粒度の分布が $275\mu\text{m}$ 以上が20%以下好ましくは15%以下さらに好ましくは10%以下で、 $275\mu\text{m} \sim 50\mu\text{m}$ が50%~100%好ましくは65%~100%さらに好ましくは80%~100%、 $50\mu\text{m}$ 以下の粒子が60%以下好ましくは55%以下、さらに好ましくは50%以下であるものがよい。

【0034】

本発明に用いる連続層形成担体の添加量・噴霧量は、本発明のアムロジピン含有粒子を口腔内崩壊錠とした際、具体的には上記平均粒子径を有する粒子を作製するに際し、被覆する場合にはコーティング液を噴霧する前の粉末組成物(アムロジピンまたはその薬学上許容される塩および添加物(賦形剤、滑沢剤等)等からなる)に対し重量/重量で10%~300%、好ましくは10%~150%、より好ましくは10%~100%、さらに好ましくは30~100%、20%~80%もしくは、30%~70%、もしくは35%~110%がよく、最も好ましくは、40%~90%もしくは、50%~90%がよい。

噴霧乾燥で製する場合はアムロジピンまたはその薬学上許容される塩含有量に対し10%~300%、好ましくは10%~200%、より好ましくは20%~150%、最も好ましくは30%~100%もしくは、50%~100%がよい。

また、特に水不溶性高分子では30~120%、好ましくは35~110%、より好ましくは37.5~100%がよく、さらに好ましくは40~100%がよく、最も好ましくは40~90%が好ましい。さらに、特に腸溶性高分子を用いた場合では、30~120%、好ましくは35~110%、より好ましくは37.5~100%、さらに好ましくは40~100%がよく、最も好ましくは40~90%がよい。胃溶性高分子を用いた場合では30~120%、好ましくは35~110%、より好ましくは40~110%、さらに好ましくは40~100%がよく、最も好ましくは50~90%がよい。

【0035】

また、本発明に用いる連続層形成担体の量は、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩に対する量で表せば、重量/重量で10~300%、好ましくは、30~120%、さらに好ましくは32~110%、最も好ましくは34~100%が挙げられる。

【0036】

さらに、当該発明の連続層形成担体の量をアムロジピン含有粒子全量に対する量で表せば、連続層形成担体が重量/重量で20~50%、好ましくは22~45%、さらに好ましくは23~40%、最も好ましくは25~35%が挙げられる。

【0037】

口腔内崩壊錠がバイオアベイラビリティを損なわない製剤としては、例えばアムロジピン5mg相当量分の製剤の溶出試験を、日局パドル法で水900ml、回転数75rpmの条件下で行った場合、30分で70%以上好ましくは75%以上、より好ましくは80%以上の溶出率を示すものが挙げられる。

【0038】

口腔内崩壊錠における、当該発明によるアムロジピン含有粒子の含有量は、重量/重量で2%~35%、好ましくは2~25%、好ましくは3%~20%、より好ましくは4%~18%がよく、さらに好ましくは、5~18%、最も好ましくは5~15%がよい。特に、腸溶性高分子を用いる場合には、2%~35%、好ましくは3%~20%、より好ましくは4%~18%がよく、さらに好ましくは5~18%、最も好ましくは5~15%がよい。また、胃溶性高分子を用いる場合は2%~25%、好ましくは2%~20%、より好ましくは4%~18%がよく、さらに好ましくは、5~18%、最も好ましくは5~15%がよい。アムロジピン含有粒子の含有量が多くなりすぎると、口腔内崩壊錠としての物性、特に口腔内崩壊時間に影響を与え、また、打錠時にアムロジピン含有粒子の皮膜層が破損すること等により苦味の抑制が不十分となる。

【 0 0 3 9 】

また、連続層形成担体の含有量を口腔内崩壊錠全体に対する量で表せば、重量 / 重量で 1% ~ 20%、好ましくは 2 ~ 15%、さらに好ましくは 2 ~ 10%、最も好ましくは 2 ~ 8% が挙げられる。

【 0 0 4 0 】

本発明における口腔内崩壊錠は、その口腔内における崩壊性と、製造過程・流通過程・医療現場などで取り扱う上で製剤としての形状を十分に保てる硬度とを具備しなければならない。空隙率が小さすぎると錠剤成型時にアムロジピン含有粒子の連続層形成担体が破損するなどして苦味を抑制できない可能性があり、一方空隙率が大きすぎると錠剤としての強度が十分に得られずに医薬品としての品質を保てない。そのため、錠剤の空隙率は 5 ~ 95%、好ましくは 5 ~ 80%、より好ましくは 5 ~ 70%、より好ましくは 5 ~ 60%、さらにより好ましくは 5 ~ 50% 特に好ましくは 5 ~ 40%、最も好ましくは 5 ~ 20% が挙げられる。かかる錠剤の空隙率は、以下の式により計算にて求められる。

$$\text{錠剤の空隙率 (\%)} = (1 - W_t / \rho \times V) \times 100$$

ρ : 錠剤の真密度 (mg/mm³)、 V : 錠剤の体積 (mm³)、 W_t : 錠剤重量 (mg)

【 0 0 4 1 】

本明細書における『注射筒正倒立法』とは、中村らの、口腔内を模倣した簡易的な溶出試験法 (注射筒正倒立法) を用いるものである。この方法により、薬物の溶出量を測定することができ、それを薬物の苦味を感じる閾値と比較して苦味のマスキング評価をすることができる (参考文献: 中村康彦 他 粒子設計と製剤技術、121-128 (1993))。本明細書の注射筒正倒立法は以下のようにして実施される。

(アムロジピン含有粒子についての試験)

先端に開孔径 0.22 μ m ~ 0.45 μ m のサイズ 33mm のフィルター (MILLEX (登録商標) GV) を装着し、液漏れ防止のためにフィルター先端の液出口をパラフィルム (PARAFILM (登録商標) M) で巻いて塞いだガラス製の 10mL 注射筒を用意する。このガラス 10mL 注射筒にベシル酸アムロジピン 34.7mg 相当量 (被覆あるいは噴霧乾燥による増量分は適宜計算される) のアムロジピン含有粒子を注射筒先端の液出口に入らないように入れ、37 $\pm$ 1 に保った水あるいは日局崩壊試験第二液 10mL を入れる。それと同時にピストンを装着し、3秒に一回の割合で 30秒間、計 10回注射筒を正倒立させてパラフィルムを外し、フィルターによりろ過、そのはじめのろ液を 5mL 捨てた後、残りのろ液を回収し、アムロジピン量を測定する。

【 0 0 4 2 】

アムロジピン量の測定は、例えば次のようにして行うことができる。

回収したろ液 1mL を正確に量り取り、メタノール / 水 (4 : 1) 混液を用いて正確に 50mL とし試験溶液とする。別途、102 2時間減圧乾燥させたベシル酸アムロジピン標準品を精密に約 13.9mg 量りとり、本試験の溶出に用いた水あるいは日局崩壊試験第二液 8mL を加え、超音波照射して溶かし、更にメタノール / 水 (4 : 1) 混液を加え正確に 200mL にして標準溶液とする。この標準溶液および試験溶液を以下の条件で HPLC 法により解析し、アムロジピンの累積面積 A_s 、 A_t を用いて以下に示す (1) 式により簡易溶出試験 (注射筒正倒立法) による溶出量を求める。

$$\text{注射筒正倒立法による溶出量 (\mu g/mL)} = W_s \times A_t / A_s \times 250 \cdots (1)$$

W_s : ベシル酸アムロジピン標準品の量 (mg)

~ HPLC 条件 ~

検出器 : 紫外吸光光度計 (測定波長 : 237 nm)

カラム : 内径 4.6 mm、長さ 15 cm のステンレス管に 5 μ m の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充填する。

カラム温度 : 25 付近の一定温度

移動相 A : リン酸二水素カリウム 4.1g を水 1000mL に溶かした液に、リン酸水素二ナトリウム十二水和物 5.4g を水 500mL に溶かした液を加えて pH 6.0 に調整する。この液 1000mL にメタノール 1000mL を加える。

10

20

30

40

50

移動相B: リン酸二水素カリウム4.1gを水1000mLに溶かした液に、リン酸水素二ナトリウム十二水和物5.4gを水500mLに溶かした液を加えてpH6.0に調整する。この液50mLにメタノール950mLを加える。

移動相のグラディエント: 移動相A: 80% (注入後0~10分)、80%→64% (注入後10~15分)、移動相B: 20% (注入後0~10分)、20%→36% (注入後10~15分)

流量: 毎分1.0mL

【0043】

(口腔内崩壊錠についての試験)

先端に開孔径 $0.22\mu\text{m}$ ~ $0.45\mu\text{m}$ のサイズ33mmのフィルター(MILLEX(登録商標)GV)を装着し、液漏れ防止のためにフィルター先端の液出口をパラフィルム(PARAFILM(登録商標)M)で巻いて塞いだガラス製の10mL注射筒を用意する。このガラス10mL注射筒にアムロジピンの口腔内崩壊錠5錠を入れ、 37 ± 1 に保った水あるいは日局崩壊試験第二液10mLを入れる。それと同時にピストンを装着し、3秒に一回の割合で30秒間計10回注射筒を正倒立させ、パラフィルムを外し、フィルターによりろ過、そのはじめのろ液を5mL捨てた後、残りのろ液を回収し、アムロジピン量を測定する。

アムロジピン量の測定は、例えば次のようにして行うことができる。

回収したろ液1mLを正確に量り取り、溶出に用いた水あるいは日局崩壊試験第二液を用いて正確に50mLとし試験溶液とする。別途、102 2時間減圧乾燥させたベシル酸アムロジピン標準品を精密に約13.9mg量りとり、本試験の溶出に用いた水あるいは日局崩壊試験第二液8mLを加え、超音波照射して溶かし、更にメタノール/水(4:1)混液を加え正確に200mLにして標準溶液とする。この標準溶液および試験溶液を、アムロジピン含有粒子について行った試験と同様にHPLC法により解析し、アムロジピンの累積面積 A_s 、 A_t を用いて上記(1)式により簡易溶出試験(注射筒正倒立法)による溶出量を求める。

ここで1回の正倒立とは、液の入った部分の中心を通る水平軸を中心として180度ずつ交互に時計回りと反時計回りに回転させることをいい、これを1秒間に1往復行う。

【0044】

本発明のアムロジピン含有粒子、あるいは本発明のアムロジピン含有粒子を用いた口腔内崩壊錠は、上記『注射筒正倒立法』においてアムロジピンの溶出量が30秒で800 $\mu\text{g/mL}$ 以下であることにより苦味が抑制される。一方これ以上の溶出量となる製剤では初期の薬物放出量が多いため、服用時における十分な苦味抑制は達成されないことがわかった。より好ましくは上記『注射筒正倒立法』による薬物溶出量が30秒で700 $\mu\text{g/mL}$ 以下、より好ましくは650 $\mu\text{g/mL}$ 以下、さらに好ましくは600 $\mu\text{g/mL}$ 以下である製剤があげられる。

【実施例1】

【0045】

以下、実施例及び比較例を挙げて、本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0046】

[実施例1]

(1-1) 平均粒子径 $21.2\mu\text{m}$ の粒度を有する薬物原料ベシル酸アムロジピン600gを、複合型流動層造粒機(微粒子コーティング・造粒装置 SFP-01, (株)パウレック製)に入れ、表1の組成のエチルセルロース含有分散液を噴霧した。噴霧時は給気を約55、排気を約25~35 に保ち、接線スプレーで噴霧液流量3~5g/min、風量 $0.6\sim 0.7\text{m}^3/\text{min}$ 、ローター回転速度1000rpmで製造を行った。噴霧したエチルセルロース含有分散液中のアクアコート固形分総量(トリアセチンを含まない)がベシル酸アムロジピンに対し10%では平均粒子径 $21.3\mu\text{m}$ 、20%では平均粒子径 $53.8\mu\text{m}$ 、30%では平均粒子径 $112.2\mu\text{m}$ 、40%では平均粒子径 $132.3\mu\text{m}$ であった。噴霧時の様子は噴霧したベシル酸アムロジピンに対する固形分総量が30%前後から粒子が大きくなり、容器付着がなくなり比較的流動性の良いものとなった。その後、被膜の成熟のため、40 30分乾燥の後、60 1日棚乾燥を行った。

【 0 0 4 7 】

【表 1】

エチルセルロース含有分散液の処方

成分	組成
アクアコート	931 g
トリアセチン	69 g

アクアコート（（商品名）エチルセルロース水分散液 固形分量：エチルセルロース26.1%、セタノール2.7%、ラウリル硫酸ナトリウム1.2% FMC社製）

10

（ 1 - 2 ） このようにして得られたアムロジピン含有粒子を口腔内崩壊錠として成形するために、アムロジピン含有粒子以外の組成物を以下の条件で造粒した。

D-マンニトール1080 g、コーンスターチ113 g の混合物を複合型流動層造粒機（マルチプレックスMP-01、（株）パウレック製）にて、予め一部もしくは完全にアルファー化した1%コーンスターチ水溶液を結合液とし、風量30m³/h、スプレーエア圧1.2kg/cm²、スプレー速度10～13g/min、排気温度28～35℃に保ちながら液噴霧量800gで造粒を行った。その後、同装置内で給気温度60℃、風量30m³/hにて6分間乾燥を行い、D-マンニトール：コーンスターチ9：1造粒物を得た。

（ 1 - 3 ） 上記（ 1 - 1 ）で得られた噴霧固形分量40%のベシル酸アムロジピン含有粒子を表2の組成比となるよう、上記D-マンニトール：コーンスターチ9：1造粒物と混合し、打錠圧20kgf/cm²、錠剤直径7mm（平型）、120mg/錠で口腔内崩壊錠を得た。

20

[比較例1]

比較例として、ベシル酸アムロジピン原薬を表2の組成比となるよう上記（ 1 - 2 ）で得られたD-マンニトール：コーンスターチ9：1造粒物と混合し、上記（ 1 - 3 ）と同様の条件で打錠し、口腔内崩壊錠を得た。

【 0 0 4 8 】

【表 2】

各口腔内崩壊錠の組成比(mg)

組成	実施例 1	比較例 1
D-マンニトール	99.3	101.8
コーンスターチ	11.0	11.3
アムロジピン含有粒子	9.7 (ベシル酸アムロジピン6.9mg相当量)	6.9 (ベシル酸アムロジピン)

30

【 0 0 4 9 】

[試験例1]

上記で得られた実施例1、比較例1の口腔内崩壊錠について被験者3名で味覚試験を行った。その結果を表3に示す。苦味の評価は口中に錠剤を含んでから苦味を感じ始めるまでの時間および各口腔内崩壊錠の口腔内における崩壊時間で行った。即ち、錠剤を含んでから苦味を感じ始めるまでの時間が錠剤の口腔内崩壊時間＋5秒以上であれば口腔内崩壊錠において苦味を感じることなく服用可能であり、それ以下であれば服用時に苦味を感じないで服用できると考えられる。試験の結果、表3からわかるように本発明品である実施例1の口腔内崩壊錠は苦味を感じずに服用可能であり、アムロジピンの苦味を十分に低減させた口腔内崩壊錠であることが示された。

40

【 0 0 5 0 】

【表 3】

味覚試験・口腔内崩壊試験

試験項目	実施例1	比較例1
苦味を感じ始める時間	31 秒	5 秒
口腔内崩壊時間	23 秒	20 秒

【0051】

[比較例2]

平均粒子径 $21.2\mu\text{m}$ の粒度を有する薬物原料ベシル酸アムロジピン 500g を、複合型流動層造粒機（微粒子コーティング・造粒装置 SFP-01, (株)パウレック製）に入れ、表1の組成のエチルセルロース含有分散液を噴霧した。噴霧時は給気を約 $60\sim 70$ 、排気を約 40 に保ち、接線スプレーで噴霧液流量約 $3.5\text{g}/\text{min}$ 、風量 $0.7\text{m}^3/\text{min}$ 、ローター回転速度 100rpm で製造を行った。噴霧したエチルセルロース含有分散液中のアクアコート固形分総量がベシル酸アムロジピンに対し 10% では平均粒子径 $16.9\mu\text{m}$ 、 20% では平均粒子径 $26.6\mu\text{m}$ 、 30% では平均粒子径 $41.2\mu\text{m}$ 、 40% では平均粒子径 $47.3\mu\text{m}$ であった。その後、被膜の成熟のため、 $40\sim 30$ 分乾燥の後、 $60\sim 1$ 日棚乾燥を行った。

【0052】

[試験例2]（簡易溶出試験）

上記で得られたベシル酸アムロジピンに対する噴霧固形分総量 40% の実施例1、比較例2の各被覆ベシル酸アムロジピン含有粒子およびベシル酸アムロジピン原薬について、注射筒正倒立法を行って溶出量を比較した（表4）。

この結果、比較例2ではアムロジピン原薬に比べ苦味をマスクするものの、実施例1はその比較例2と比べても著しくその苦味マスク効果が高いことがわかった。このことは、実施例1と比較例2では噴霧した固形分総量が同じ 40% であっても、比較例2では平均粒子径 $47.3\mu\text{m}$ であり、一方実施例1では平均粒子径が $132.3\mu\text{m}$ であることによると考えられる。従って粒子径が小さくなる条件で被覆を行う場合、苦味を十分に抑制するには多量のコーティング量を要することが示唆される。

【0053】

【表 4】

簡易溶出試験(注射筒正倒立法)の結果

	実施例1	比較例 2	原薬
溶出量($\mu\text{g}/\text{mL}$)	237	845	2500
平均粒子径(μm)	132.3	47.3	19.3

【0054】

[試験例3]（溶出試験）

実施例1および比較例1で得られた口腔内崩壊錠剤の溶出試験を行い、本発明の水不溶性物質での被覆による溶出挙動への影響を調べた。試験条件は、パドル法 75rpm により行い、試験液として 37°C 精製水、 900mL を用いた。

試験の結果を表5に示す。精製水による溶出は 0.5 分においては比較例1での口腔内崩壊錠では 16.9% であるのに対し、本発明を利用した実施例1の口腔内崩壊錠 0.9% となった。このことから本発明を用いることで初期のアムロジピン溶出を抑ええられたことがわかる。一方、 15 分における溶出率は比較例1でも実施例1でも 90% 以上の溶出挙動を示し、本発明を利用することによるバイオアベイラビリティを低下させるような溶出遅延は認められなかった。

従って、本発明により製造されるアムロジピン含有粒子、およびその口腔内崩壊錠は、苦味を感じる初期溶出を十分に抑え、尚且つバイオアベイラビリティに影響しない溶出プロファイルを示すことが確認された。

10

20

30

40

50

【 0 0 5 5 】

【 表 5 】

各時間における溶出率 (%)		
時間(分)	実施例1	比較例1
0.5	0.9	16.9
15	99.1	97.7

【 0 0 5 6 】

[実施例2]

精製水1831.6gにラウリル硫酸ナトリウム43.2gを十分に溶解させ、その溶液にアミノアルキルメタクリレートコポリマーE微粉碎物(Eudragit EPO(レーム社製))432.1gをエアージャクターで分散させたものに、ステアリン酸(植物性)を64.8g加えEudragitEPO分散液とした。別途精製水800gにタルク151.2gを分散させ、前述のEudragit EPO分散液にその全量を加えよく混合してEudragit Eコーティング液とした。

薬物原料ベシル酸アムロジピン400gと軽質無水ケイ酸(アエロジール200)1.6gをポリエチレン袋内で十分に混合し、強制循環装置付ワースター型流動層造粒機(改良ワースター型流動層造粒機、MP-01 SPC, (株)パウレック製)に入れ、表6の組成のEudragit Eコーティング液を噴霧した。噴霧時は給気を約65~75、排気を約28~32に保ち、ボトムスプレーで噴霧液流量10~12g/min、スプレーエア流量80L/min、スプレーエア圧力0.2MPa、給気風量0.45~0.60m³/minで製造を行った。噴霧したEudragit EPO固形分量がベシル酸アムロジピンに対し60%(噴霧量約1800g)、70%(噴霧量約2100g)時、流動層内で乾燥/成膜工程を行いサンプリングを行った。アムロジピン含有粒子の平均粒子径はそれぞれ60%では61.9μm、70%では平均粒子径62.9μmであった。

【 0 0 5 7 】

【 表 6 】

Eudragit Eコーティング液の処方

成分	組成
精製水	2631.6g
ラウリル硫酸ナトリウム	43.2g
Eudragit EPO	432.1g
ステアリン酸	64.8g
タルク	151.2g

【 0 0 5 8 】

[実施例3]

精製水371.0gにクエン酸トリエチル(シトロフレックスNo.2(SC-60))63.0gを十分に分散させ、その溶液にメタクリル酸コポリマーLD(固形分:メタクリル酸・アクリル酸エチルコポリマー 29.1%、ポリソルベート80 0.7%、ラウリル硫酸ナトリウム 0.2%; ポリキッドPA30S(商品名))1400.0gを混合しメタクリル酸コポリマーLDコーティング液とした。

薬物原料ベシル酸アムロジピン400gと軽質無水ケイ酸(アエロジール200)1.6gをポリエチレン袋内で十分に混合し、強制循環装置付ワースター型流動層造粒機(改良ワースター型流動層造粒機、MP-01 SPC, (株)パウレック製)に入れ、表7の組成のメタクリル酸コポリマーLDコーティング液を噴霧した。噴霧時は給気を約75、排気を約28~32に保ち、ボトムスプレーで噴霧液流量11~12g/min、スプレーエア流量70~80L/min、スプレーエア圧力0.2MPa、給気風量0.55~0.60m³/minで製造を行った。噴霧したメタクリル酸コポリマーLD固形分量がベシル酸アムロジピンに対し40%(噴霧量約700g)コーティングしたアムロジピン含有粒子を流動層内で乾燥/成膜工程を経てサンプリングを行った。このア

ムロジピン含有粒子の平均粒子径は66.8 μm であった。

【0059】

【表7】

メタクリル酸コポリマーLDコーティング液
の処方

成分	組成
精製水	371.0g
クエン酸トリエチル	63.0g
メタクリル酸コポリマーLD	1400.0g

10

【0060】

[実施例4]

精製水280.0gにトリアセチン67.2gを十分に分散させ、その溶液にエチルセルロース水分散液（アクアコート（商品名）、固形分量：エチルセルロース26.1%、セタノール2.7%、ラウリル硫酸ナトリウム1.2%、FMC社）1120.0gを混合しエチルセルロースコーティング液とした。

薬物原料ベシル酸アムロジピン400gと軽質無水ケイ酸（アエロジール200）1.6gをポリエチレン袋内で十分に混合し、強制循環装置付ワスター型流動層造粒機（改良ワスター型流動層造粒機、MP-01 SPC,（株）パウレック製）に入れ、表8の組成のエチルセルロースコーティング液を噴霧した。噴霧時は給気を約75、排気を約28～35に保ち、ボトムスプレーで噴霧液流量13g/min、スプレーエア流量80L/min、スプレーエア圧力0.2MPa、給気風量0.50～0.60m³/minで製造を行った。噴霧したエチルセルロース固形分量がベシル酸アムロジピンに対し100%（噴霧量約1280g）コーティングしたアムロジピン含有粒子を流動層造粒機内で乾燥／成膜工程を経てサンプリングを行った。このアムロジピン含有粒子の平均粒子径は86.6 μm であった。

20

【0061】

【表8】

エチルセルロースコーティング液の処方

成分	組成
精製水	280.0g
トリアセチン	67.2g
アクアコート	1120.0g

30

【0062】

[実施例5]

精製水667.9gにポリソルベート80（日局ポリソルベート80（HX））37.8gを十分に分散させ、続いてタルク（タルカンハヤシ）88.2g、クロスカルメロースナトリウム（Ac-Di-Sol）63.0gを混合し、予めメタクリル酸コポリマーLD（固形分：メタクリル酸・アクリル酸エチルコポリマー29.1%、ポリソルベート800.7%、ラウリル硫酸ナトリウム0.2%；ポリキッドPA30S（商品名））840.0gに1N水酸化ナトリウム84.1gを加えて調製した混液を混和した。これを十分攪拌した後、250 μm 開口径のメッシュ網で篩過して表9に示した処方のコーティング液とした。

40

薬物原料ベシル酸アムロジピン400gと軽質無水ケイ酸（アエロジール200）1.6gをポリエチレン袋内で十分に混合し、強制循環装置付ワスター型流動層造粒機（改良ワスター型流動層造粒機、MP-01 SPC,（株）パウレック製）に入れ、上記のコーティング液を噴霧した。噴霧時は給気を約75、排気を約30に保ち、ボトムスプレーで噴霧液流量12g/min、スプレーエア流量80L/min、スプレーエア圧力0.2MPa、給気風量約0.50～0.57 m³/minで製造を行った。噴霧したメタクリル酸コポリマーLD固形分量がベシル酸アムロジピ

50

ンに対して50%（噴霧量約1410g）の時点で流動層内で乾燥／成膜工程を行い、サンプリングを行った。このアムロジピン含有粒子の平均粒子径は80.4 μ mであった。

【0063】

【表9】

コーティング液の処方

成分	組成
精製水	667.9g
ポリソルベート80	37.8g
タルク	88.2g
クロスカルメロースナトリウム	63.0g
メタクリル酸コポリマーLD	840.0g
1N 水酸化ナトリウム水溶液	84.1g

10

【0064】

実施例2、3、4、5で得られた各アムロジピン含有粒子のアムロジピン含量を測定し、1錠あたりにベシル酸アムロジピン6.9mg相当量含有するように、実施例1（1-3）と同様の製法で各口腔内崩壊錠を得た。

【0065】

このようにして実施例2、3、4、5で得られた各アムロジピン含有粒子から作製した口腔内崩壊錠について、試験例1（（苦味を感じ始める時間）-（口腔内崩壊時間））、試験例2（簡易溶出試験）、試験例3（溶出試験）を行った。各試験結果およびアムロジピン含有粒子の平均粒子径を表10に示す。なお、試験例3については試験液にII液を用いたが、実施例5で得られたアムロジピン含有粒子から作製した口腔内崩壊錠についてはII液ではフィルター詰りにより濾過ができなかったため、試験液に水を用いたデータを示す。

20

【0066】

【表10】

	実施例2		実施例3	実施例4	実施例5
コーティング量(%)	60	70	40	100	50
試験例1(秒)	10	10	75	20	77
試験例2(%)	93	75	77	79	71
試験例3(μ g/mL)	609	471	441	541	611
アムロジピン含有粒子の平均粒子径(μ m)	61.9	62.9	66.9	86.6	80.4

30

【0067】

[試験例4]（バイオアベイラビリティ試験）

製剤投与後の血中薬物濃度を、雄性ビーグル犬(体重：12～15kg)6匹、絶食、2群×2群のクロスオーバーで評価を行った。標準製剤（下記参照）および試験製剤をアムロジピンとして5mg/head（1錠/1頭）で下記の投与および測定を行った。

40

標準製剤：

表11中(1)に示した割合でベシル酸アムロジピン、D-マンニトール、トウモロコシデンプン（コーンスターチ（XX16）W）、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース（L-HPC（LH-21））、アスパルテム、軽質無水ケイ酸（アエロジェル200）を予備混合、及び流動層造粒機内で混合し、トウモロコシデンプンおよび精製水から調製したデンプン糊を(2)に示した割合で噴霧・造粒した。造粒物を500 μ m篩で篩過した後、(3)に示した割合で香料及びフマル酸ステアリルナトリウム（PRUV）を混合し、打錠用顆粒を製造した。この打錠用顆粒を、120mg/1錠、7mm径（割線あり）で打錠し、標準製剤とした。

50

【0068】

【表 1 1】

	原料	1錠相当量 [mg]
(1)	ベシル酸アムロジピン	6.93
	D-マンニトール	94.97
	トウモロコシデンプン	7.0
	低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	3.6
	アスパルテーム	1.0
	黄色三二酸化鉄	微量
	軽質無水ケイ酸	0.6
(2)	トウモロコシデンプン	3.5
	精製水	—
(3)	香料	0.1
	フマル酸ステアリルナトリウム	2.4
合計		120

10

(1) ビーグル犬は、群毎の平均体重がほぼ同じになるように3頭ずつ2群に分け、クロスオーバーで投与した。洗浄は10日間以上とした。

(2) 投与18～24時間前よりビーグル犬を絶食させ、1群目に1頭につき標準製剤1錠、2群目に1頭につき試験製剤1錠を経口投与させた。

20

(3) 製剤投与0.5、1、2、4、6、8、12、24、48、72時間後に前腕橈側皮静脈より4mLずつ採血を行った。

(4) 血液は30分以上室温にて放置後、遠心分離により血清を得た。

血清中の薬物濃度は、抽出処理を行ったのち未変化体についてHPLC（蛍光検出）により定量した。

【0069】

実施例3の口腔内崩壊錠を試験製剤とし、標準製剤および試験製剤について上記試験を実施した。その結果を図1に示す。

また、各製剤の薬物動態パラメータの平均、および標準製剤との生物学的同等性判定について表12にまとめた。各パラメータの対数値の平均値の差の90%信頼区間をパラメータの信頼区間とし、これが $\log(0.8) \sim \log(1.25)$ であれば生物学的に同等であると判定した。

30

【0070】

【表 1 2】

	標準製剤		試験製剤 (実施例3口腔内崩壊錠)	
	Cmax ng/mL	AUC _{0-72hr} ng・hr/mL	Cmax ng/mL	AUC _{0-72hr} ng・hr/mL
平均	16.48	573.35	15.58	548.06
SD	8.56	315.47	3.09	115.75
パラメータ信頼区間			$\log(0.95) \sim \log(1.14)$	$\log(1.06) \sim \log(1.12)$
判定			同等	同等

40

これにより、苦味をマスキングした実施例3の口腔内崩壊錠は標準製剤と同等のバイオアベイラビリティを有していることがわかった。

以上より、本発明によって得られる口腔内崩壊錠は実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、ザラツキおよび苦味を感じず服用でき、バイオアベイラビリティを損なわない等の特徴を有するアムロジピン口腔内崩壊錠であることがわかった。

50

【 0 0 7 1 】

[試験例5] アムロジピン含有粒子量の錠剤硬度および口腔内崩壊時間に与える影響

実施例2及び実施例3により製造されたアムロジピン含有粒子につき、1錠あたりのアムロジピン含有粒子の配合量を変化させ、打錠圧を0.5 tf、1.0tfで打錠する以外は、実施例1(1 - 3)の方法で口腔内崩壊錠を製造した。

得られた各サンプルについて、錠剤硬度(n=2)及び口腔内崩壊性(n=3)を評価した。その結果を表13に示す。

実施例2(Eudragit EP0固形分量60%(ベシル酸アムロジピンに対し))

実施例3(メタクリル酸コポリマーLD固形分量40%(ベシル酸アムロジピンに対し))

【 0 0 7 2 】

10

【表13】

サンプル	打錠圧 (tf)	評価項目	アムロジピン含有粒子配合量 (%)						
			10	20	25	35	40	50	60
実施例2	0.5	硬度(N)	29	39	54	n. d.	65	n. d.	n. d.
		口腔内崩壊時間(秒)	15	15	30		>60		
	1.0	硬度(N)	43	66	72	n. d.	73	n. d.	n. d.
		口腔内崩壊時間(秒)	19	25	42		>60		
実施例3	0.5	硬度(N)	22	25	30	41	42	60	74
		口腔内崩壊時間(秒)	9	11	14	23	42	>60	>60
	1.0	硬度(N)	31	43	47	56	60	74	86
		口腔内崩壊時間(秒)	10	12	16	30	50	>60	>60

20

n. d. は測定しなかったことを示す。

表13の結果から、口腔内崩壊錠中のアムロジピン含有粒子の配合量は、実施例2のアムロジピン含有粒子を用いた製剤では少なくとも25%以下、実施例3のアムロジピン含有粒子を用いた製剤では35%以下で30N以上の硬度および30秒以下の口腔内崩壊時間を有する口腔内崩壊錠を製造できることがわかった。

【 0 0 7 3 】

30

なお、本発明の態様として、以下のものが挙げられる。

〔1〕 アムロジピン含有粒子を2～25%(重量/重量)含有する口腔内崩壊錠であって、当該アムロジピン含有粒子が、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩、および連続層形成担体を含有する口腔内崩壊錠。

〔2〕 アムロジピン含有粒子が、アムロジピンまたはその薬学上許容される塩の粒子が連続層形成担体を含有する組成物で被覆された粒子である、〔1〕記載の口腔内崩壊錠。

〔3〕 アムロジピン含有粒子がさらに界面活性剤を含有する〔1〕または〔2〕記載の口腔内崩壊錠。

〔4〕 連続層形成担体が水不溶性高分子、腸溶性高分子、またはそれらの混合物を含有する、〔1〕～〔3〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

40

〔5〕 連続層形成担体が腸溶性高分子を含有する、〔1〕～〔3〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔6〕 アムロジピン含有粒子中の連続層形成担体の含有量が20～50%(重量/重量)である、〔1〕～〔5〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔7〕 アムロジピン含有粒子の被覆層が単層である、〔2〕～〔6〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔8〕 アムロジピン含有粒子の含有量が3～20%(重量/重量)である、〔1〕～〔7〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔9〕 アムロジピン含有粒子の含有量が5～15%(重量/重量)である、〔1〕～〔7〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

50

〔 1 0 〕 アムロジピン含有粒子の平均粒子径が 5 0 ~ 2 0 0 μ m である、〔 1 〕 ~ 〔 9 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 1 〕 連続層形成担体がアムロジピンまたはその薬学上許容される塩の含有量に対し、3 0 ~ 1 0 0 % (重量 / 重量) である、〔 1 〕 ~ 〔 1 0 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 2 〕 アムロジピン含有粒子の平均粒子径が 1 7 5 μ m 以下である、〔 1 〕 ~ 〔 1 1 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 3 〕 アムロジピン含有粒子を含有する口腔内崩壊錠であって、当該口腔内崩壊錠が 5 錠を注射筒正倒立法で試験した際に 3 7 、 1 0 m l の水におけるアムロジピンの溶出量が 3 0 秒で 8 0 0 μ g / m l 以下であり、当該アムロジピン含有粒子がアムロジピンまたはその薬学上許容される塩を含有し、かつ当該アムロジピン含有粒子の平均粒子径が 5 0 ~ 2 0 0 μ m である口腔内崩壊錠。

〔 1 4 〕 日局パドル法において、アムロジピン 5 m g 相当量分の製剤が水 9 0 0 m l 、回転数 7 5 r p m の条件下、3 0 分で 7 0 % 以上の溶出率を示す、〔 1 〕 ~ 〔 1 3 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 5 〕 アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、および結合剤を含有する〔 1 〕 ~ 〔 1 4 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 6 〕 アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、およびデンプンを含有し、実質的にデンプン以外の結合剤を含有しない口腔内崩壊錠である、〔 1 〕 ~ 〔 1 5 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 7 〕 水溶性賦形剤が糖アルコール類である〔 1 5 〕または〔 1 6 〕記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 8 〕 水溶性賦形剤がマンニトールまたはエリスリトールである〔 1 7 〕記載の口腔内崩壊錠。

〔 1 9 〕 次の (1) ~ (3) いずれかの方法で得られる、〔 1 5 〕 ~ 〔 1 8 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠：

(1) アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、およびデンプンを含有する組成物を打錠する。

(2) アムロジピン含有粒子、水溶性賦形剤、およびデンプンを含有する混合物をアルファ化デンプン溶液を結合剤として造粒し、得られる造粒物を含有する組成物を打錠する。

(3) 水溶性賦形剤およびデンプンを含有する混合物をアルファ化デンプン溶液を結合剤として造粒して得られる造粒物、およびアムロジピン含有粒子を含む組成物を打錠する。

〔 2 0 〕 アムロジピン含有粒子が、次のいずれかの方法により得られるものである、〔 1 〕 ~ 〔 1 9 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠：

(1) アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を含有する組成物を連続層形成担体を含有する組成物により被覆する。

(2) アムロジピンまたはその薬学上許容される塩、および連続層形成担体を含有する組成物を噴霧乾燥する。

〔 2 1 〕 アムロジピン含有粒子が、次のいずれかの方法により得られるものである、〔 1 〕 ~ 〔 2 0 〕のいずれかに記載の口腔内崩壊錠：

(1) アムロジピンまたはその薬学上許容される塩を含有する組成物を連続層形成担体および界面活性剤を含有する組成物により被覆する。

(2) アムロジピンまたはその薬学上許容される塩、連続層形成担体、および界面活性剤を含有する組成物を噴霧乾燥する。

〔 2 2 〕 製剤中の空隙率が 5 ~ 9 5 % である〔 1 〕 ~ 〔 2 1 〕のいずれかに項記載の口腔内崩壊錠。

【産業上の利用可能性】

【 0 0 7 4 】

本発明によって、口腔内で急速に崩壊し、実用的な硬度を有し、口腔内崩壊時間が短く、ザラつきと苦味を感じずに服用でき、バイオアベイラビリティを損なわない等の優れた

10

20

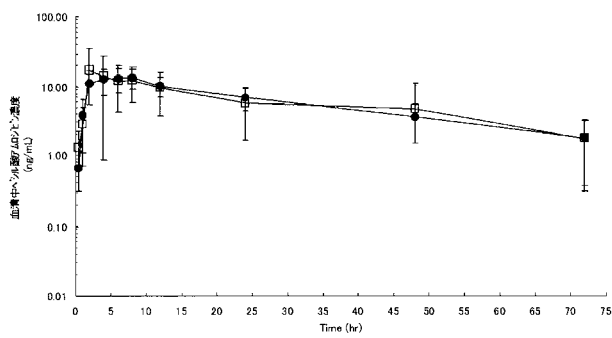
30

40

50

特性を有するアムロジピン口腔内崩壊錠を提供することが可能となる。これによって、高齢者にとって易服用性となるだけでなく、多忙な現代社会人がどこへでも手軽に携帯し、水を摂取せず、苦痛を伴うことなくあらゆる場面で容易にアムロジピンを服用することが可能となる。

【図 1】



フロントページの続き

F ターム(参考) 4C076 AA36 BB01 BB22 CC11 DD37 DD38 DD46 DD55 EE32B EE38
FF06 FF33 FF52 FF56
4C086 AA01 AA02 BC26 MA03 MA05 MA35 MA52 MA57 NA08 NA09
ZA42 ZC42