

# 【クロピドグレル錠 25mg 「ケミファ」】

## 粉碎後の安定性に関する資料

本資料は粉碎時の有効性・安全性を保証するものではありません。  
本剤をご使用の際には添付文書をご確認の上、医療従事者の裁量と判断のもとに  
行っていただきますようお願い致します。

日本ケミファ株式会社

## ● 目的

クロピドグレル錠 25mg 「ケミファ」 の粉碎後の安定性を確認するため、試験を実施した。

## ● 保存条件

- (1) 溫度：40°C、5週、遮光、気密容器（ガラス瓶）
- (2) 濕度：25°C、75%RH、5週、遮光、開放
- (3) 光：25°C、総照度 60 万 Lux・hr (1000Lux、25 日)、開放

## ● 試験項目

性状、定量、純度試験

## ● 結果

### (1) 溫度に対する安定性

測定項目	規格	開始時	2週	5週
性状	参考	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
定量 (%)	95.0～105.0%	99.3	99.1	99.8
純度試験※ (%)	類縁物質 A : 0.3%未満	0.04	0.03	0.05
	類縁物質 B : 0.3%未満	0.02	0.02	0.03
	類縁物質 C : 0.3%未満	0.03	0.04	0.03
	類縁物質 D : 1.2%未満	0.09	0.09	0.10
	上記以外 : 0.1%未満	0.01	0.01	0.01
	類縁物質合計 : 1.7%未満	0.18	0.20	0.24

### (2) 濕度に対する安定性

測定項目	規格	開始時	2週	5週
性状	参考	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
定量 (%)	95.0～105.0%	99.3	99.5	99.3
純度試験※ (%)	類縁物質 A : 0.3%未満	0.04	0.08	0.13
	類縁物質 B : 0.3%未満	0.02	0.07	0.13
	類縁物質 C : 0.3%未満	0.03	0.04	0.03
	類縁物質 D : 1.2%未満	0.09	0.10	0.11
	上記以外 : 0.1%未満	0.01	0.02	0.03
	類縁物質合計 : 1.7%未満	0.18	0.33	0.49

(3) 光に対する安定性

測定項目	規格	開始時	7日	14日	25日
性状	参考	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
定量 (%)	95.0～105.0%	99.3	99.1	98.8	99.2
純度試験※ (%)	類縁物質 A : 0.3%未満	0.04	0.04	0.04	0.06
	類縁物質 B : 0.3%未満	0.02	0.02	0.02	0.03
	類縁物質 C : 0.3%未満	0.03	0.03	0.04	0.06
	類縁物質 D : 1.2%未満	0.09	0.10	0.09	0.09
	上記以外 : 0.1%未満	0.01	0.01	0.01	0.03
	類縁物質合計 : 1.7%未満	0.18	0.21	0.22	0.30

※類縁物質 A : 相対保持時間約 0.3 のピーク

類縁物質 B : 相対保持時間約 0.5 のピーク

類縁物質 C : 相対保持時間約 0.9 のピーク

類縁物質 D : 相対保持時間約 2.0 のピーク

上記以外 : 類縁物質 A～D 以外の類縁物質 (最大値)

● 結論

クロピドグレル錠 25mg 「ケミファ」 の粉碎後の安定性試験を実施した結果、各試験項目で変化は認められなかった。

日本ケミファ株式会社：粉碎後の安定性に関する資料（社内資料）

2015年6月作成