

【シロスタゾール錠 100mg「ケミファ」】
無包装状態における安定性に関する資料

日本ケミファ株式会社

●目的

シロスタゾール錠 100mg 「ケミファ」について、無包装状態での安定性を確認するため、試験を実施した。

●試験製剤

シロスタゾール錠 100mg 「ケミファ」(日本ケミファ株式会社)／1錠中(日局)シロスタゾール 100mg 含有

●保存条件

- 1) 温度 : 40°C、75%R.H.、6カ月、ポリエチレン製容器充填密栓
- 2) 湿度 : 25±2°C、75±5%R.H.、3カ月、無包装
- 3) 光 : 総照射量 60 万 Lux・hr (1000Lux、25日)、25°C、無包装

●試験結果

1) 温度

| 試験項目 | | 判定基準 | 開始時 | 1カ月 | 3カ月 | 6カ月 |
|------|-------------|-----------------------|-----------------------|----------------------|----------------------|-----------------------|
| 性状 | | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 |
| 確認試験 | 呈色反応 | だいだい色 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| | 紫外可視吸光度測定法 | 255～259nm に吸收の極大を示す | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| | 薄層クロマトグラフィー | 標準製剤と Rf 値が等しい | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| 崩壊試験 | | 日局一般試験法 崩壊試験法に適合する | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| 定量試験 | | 95～105% | 100.4 (99.4～101.0) | 99.7 (99.3～100.7) | 99.9 (99.2～100.5) | 100.2 (99.8～100.5) |

※表中の数値は平均値を記載。()内の数値は最小値～最大値を記載

2) 湿度

| 試験項目 | 規格 | 開始時 | 1カ月 | 2カ月 | 3カ月 |
|----------|--------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|
| 性状 | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 |
| 溶出試験(%) | 60 分間の溶出率が 70(%)以上 | 85.7 (85.0～86.2) | 74.2 (71.2～81.3) | 74.0 (70.3～76.8) | 74.2 (69.8～77.7) |
| 定量試験(%) | 95.0～105.0 | 99.7 | 99.9 | 100.5 | 99.3 |
| 硬度(kg 重) | (参考値) | 10.0 (8.9～11.1) | 7.6 (7.0～8.4) | 8.1 (7.5～8.6) | 8.1 (7.5～8.7) |
| 吸湿試験(%) | (参考値) | — | 0.60 | 0.58 | 0.59 |
| 錠高(mm) | (参考値) | 3.02 (3.00～3.04) | 3.06 (3.04～3.07) | 3.05 (3.02～3.08) | 3.05 (3.02～3.09) |

※表中の数値は平均値を記載。()内の数値は最小値～最大値を記載

3)光

| 試験項目 | 規格 | 開始時 | 60万 Lux・hr |
|---------|----------------------|---------------------|---------------------|
| 性状 | 白色の素錠 | 白色の素錠 | 白色の素錠 |
| 溶出試験(%) | 60分間の溶出率が 70(%)以上 | 81.2 (79.9~82.8) | 76.9 (76.3~77.5) |
| 定量試験(%) | 95.0~105.0 | 100.2 | 98.2 |
| 硬度(kg重) | (参考値) | 9.4 (8.6~10.3) | 7.7 (6.9~8.6) |
| 吸湿試験(%) | (参考値) | — | 0.03 |

※表中の数値は平均値を記載。()内の数値は最小値～最大値を記載

●結論

シロスタゾール錠 100mg 「ケミファ」について無包装状態における安定性試験を実施した結果、全ての試験項目の規格を満たしていることが確認された。

なお、25°C・75%R.H.・3カ月間の試験において、溶出率の低下が確認されたが、全ての規格の範囲内であった。

日本薬品工業株式会社：無包装状態における安定性に関する資料(社内資料)

2012年12月作成