【エバスチン OD 錠 10mg「ケミファ」】 無包装状態における安定性に関する資料 (処方変更品)

●目的

エバスチン OD 錠 10 mg「ケミファ」の無包装状態での安定性を確認するため、苛酷条件下での試験を実施した。

●保存条件

(1) 温度:40℃、相対湿度 75%、3 ヵ月、褐色ガラス瓶、気密(2) 湿度:25℃、相対湿度 75%、3 ヵ月、褐色ガラス瓶、開放

(3) 光 :曝光量 120 万 Lux・hr (2500Lux*、20 日)、25℃、相対湿度 45%、シャーレ 開放

*通常室内照度=約500Lux

●試験項目

性状、純度試験、崩壊試験、溶出試験、定量試験、硬度

●結果

(1) 温度条件下

試験項目		判定基準	開始時	1ヵ月	2 ヵ月	3 ヵ月
性状		白色の素錠	適合	適合	適合	適合
純度試験(%)		Rt0.33: 0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.01
		Rt0.85: 0.4%以下	0.15	0.18	0.22	0.25
		その他最大:	0.08	0.11	0.14	0.07
		0.2%以下				
		総類縁物質量:	0.26	0.33	0.50	0.37
		0.8%以下	0.26	0.55	0.50	0.57
崩壊試験(秒)		60 秒以内	22	29	24	29
溶出試験	最小値	pH1.2、15 分時	87.5	88.6	87.5	90.9
(%)	平均値	80%以上	90.0	90.0	89.6	91.7
定量試験(%)		95.0~105.0%	103.0	102.5	102.2	100.9
硬度(N)		参考値	25	23	25	26

(2) 湿度条件下

試験項目		判定基準	開始時	1ヵ月	2 ヵ月	3 ヵ月
性状		白色の素錠	適合	適合	適合	適合
純度試験(%)		Rt0.33: 0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.01
		Rt0.85: 0.4%以下	0.15	0.16	0.17	0.18
		その他最大:	0.08	0.08	0.09	0.06
		0.2%以下				
		総類縁物質量:	0.26	0.28	0.37	0.30
		0.8%以下	0.26	0.28	0.57	0.50
崩壊試験(秒)		60 秒以内	22	27	27	26
溶出試験	最小値	pH1.2、15 分時	87.5	89.3	91.5	91.7
(%)	平均値	80%以上	90.0	90.4	92.7	92.2
定量試験(%)		95.0~105.0%	103.0	103.9	102.2	101.8
硬度(N)		参考値	25	23	23	23

(3) 光条件下

試験項目		判定基準	開始時	30万 Lux•hr	60万Lux·hr	120万 Lux•hr
性状		白色の素錠	適合	照射面が	照射面が	照射面が
				微黄色に着色	微黄色に着色	微黄色に着色
		Rt0.33: 0.4%以下	0.00	0.04	0.07	0.15
		Rt0.85: 0.4%以下	0.15	0.23	0.23	0.30
新帝對	淦(0/4)	その他最大:	0.08	3.24	4.08	4.00
純度試験(%)		0.2%以下	0.08	5.24	4.08	4.69
		総類縁物質量:	0.26	5.25	6.82	8.49
		0.8%以下				
崩壊試験(秒)		60 秒以内	22	28	23	32
溶出試験」	最小値	pH1.2、15 分時	87.5	83.8	84.5	85.1
(%)	平均値	80%以上	90.0	86.4	86.3	85.7
定量試験(%)		95.0~105.0%	103.0	96.6	96.4	93.6
硬度(N)		参考値	25	20	20	20

●結論

エバスチン OD 錠 10 mg「ケミファ」の無包装状態での安定性試験を実施した結果、光条件下において 30 万 $Lux \cdot hr$ より錠剤表面が着色した。また、類縁物質の増加が認められ、30 万 $Lux \cdot hr$ 以降で相対保持時間約 0.33 と約 0.85 以外の最大類縁物質量、120 万 $Lux \cdot hr$ 以降では総類縁物質量が規格値を超えた。それに伴い含量低下が認められ、120 万 $Lux \cdot hr$ で規格値を下回った。また、その他の条件下では規格の範囲内であった。