

# 【カンデサルタン錠 4mg 「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

カンデサルタン錠 4mg 「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) 温度 : 40°C、5週間、遮光、気密容器（ガラス瓶）
- (2) 湿度 : 25°C、75%RH、5週間、遮光、開放
- (3) 光 : 25°C、総照度 120 万 Lux・hr (1000Lux、50 日)、開放

## ● 試験項目

性状、純度試験、定量法

## ● 結果

### (1) 温度に対する安定性

測定項目	参考用：製剤の規格		開始時	2週間	5週間
性状	白色～帶黃白色の割線入りの素錠		白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
純度試験※ (HPLC)	RRT 約 0.5	1.5%以下	0.14	0.22	0.31
	RRT 約 0.8	0.5%以下	N.D.	0.01	0.03
	RRT 約 1.1		N.D.	0.01	0.02
	RRT 約 1.5	1.0%以下	0.03	0.06	0.08
	RRT 約 2.0		0.08	0.14	0.18
	RRT 約 0.4	0.1%以下	N.D.	N.D.	N.D.
	その他の最大量	0.1%以下	0.03	0.03	0.03
	総量	4.0%以下	0.29	0.47	0.66
定量法	95.0%～105.0%		98.5	99.3	98.3

(2) 湿度に対する安定性

測定項目	参考用：製剤の規格		開始時	2週間	5週間
性状	白色～帶黃白色の割線入りの素錠		白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
純度試験※ (HPLC)	RRT 約 0.5	1.5%以下	0.14	0.16	0.17
	RRT 約 0.8	0.5%以下	N.D.	0.01	0.01
	RRT 約 1.1		N.D.	N.D.	N.D.
	RRT 約 1.5		0.03	0.04	0.04
	RRT 約 2.0	1.0%以下	0.08	0.10	0.11
	RRT 約 0.4	0.1%以下	N.D.	N.D.	N.D.
	その他の最大量	0.1%以下	0.03	0.02	0.02
	総量	4.0%以下	0.29	0.33	0.36
定量法	95.0%～105.0%		98.5	98.9	98.7

(3) 光に対する安定性

測定項目	参考用：製剤の規格		開始時	25日間	50日間
性状	白色～帶黃白色の割線入りの素錠		白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
純度試験※ (HPLC)	RRT 約 0.5	1.5%以下	0.14	0.15	0.16
	RRT 約 0.8	0.5%以下	N.D.	N.D.	N.D.
	RRT 約 1.1		N.D.	N.D.	N.D.
	RRT 約 1.5		0.03	0.05	0.06
	RRT 約 2.0	1.0%以下	0.08	0.11	0.12
	RRT 約 0.4	0.1%以下	N.D.	N.D.	N.D.
	その他の最大量	0.1%以下	0.03	0.03	0.03
	総量	4.0%以下	0.29	0.36	0.41
定量法	95.0%～105.0%		98.5	99.1	99.0

※標準溶液のカンデサルタンシレキセチルのピーク面積を 1.0%として算出した。

N.D. : 検出限界 RRT : 相対保持時間

## ● 結論

カンデサルタン錠 4mg 「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）

2014 年 11 月作成