

## アリピプラゾール錠3mg「JG」の安定性試験(無包装)

### 1.試験目的

アリピプラゾール錠3mg「JG」について、下記条件にて保存した検体について安定性を確認した。

### 2.保存条件

- ・温度に対する安定性試験: 40±2°C 3ヵ月 [遮光・気密容器]
- ・湿度に対する安定性試験: 25±2°C/75±5%RH 3ヵ月 [遮光・開放]
- ・光に対する安定性試験: 120万lux・hr(2000lux) 25±2°C/60±5%RH [シャーレ+ラップ]

### 3.試験項目

性状、純度試験、溶出試験、定量試験、硬度試験<参考値>

### 4.評価方法

「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)」(平成11年8月20日(社)日本病院薬剤師会学術第5小委員会)の評価分類基準に準じる(一部改変)。判定基準の詳細は、最下記に記載。

### 5.試験結果

		規格	試験開始時	1ヵ月後	2ヵ月後	3ヵ月後
温度	性状	(1)	適合	—	—	適合
	純度試験	(2)	適合	—	—	適合
	溶出試験(%)	45分80%以上	95.0	—	—	96.0
	定量試験(%)	95.0~ 105.0% 実測値 残存率	102.2	—	—	102.4
			100 <sup>(3)</sup>	—	—	100.2
	硬度試験(kgf)	<参考値>	6.5	—	—	6.9
評価			—	—	—	◎
湿度	性状	(1)	適合	適合	適合	適合
	純度試験	(2)	適合	適合	適合	適合
	溶出試験(%)	45分80%以上	95.0	93.7	93.9	92.6
	定量試験(%)	95.0~ 105.0% 実測値 残存率	102.2	104.6	102.0	103.3
			100 <sup>(3)</sup>	102.3	99.8	101.1
	硬度試験(kgf)	<参考値>	6.5	3.5	3.6	3.4
評価			—	○	○	○

		規格	試験開始時	曝光(30万lux・hr)	曝光(60万lux・hr)	曝光(120万lux・hr)
光	性状	(1)	適合	適合	適合	適合
	純度試験	(2)	適合	適合	適合	適合
	溶出試験(%)	45分80%以上	95.0	96.5	96.8	96.8
	定量試験(%)	95.0~ 105.0% 実測値 残存率	102.2	102.1	101.5	100.8
			100 <sup>(3)</sup>	99.9	99.3	98.6
	硬度試験(kgf)	<参考値>	6.5	3.5	4.2	3.7
評価			—	○	○	○

(1)青色の素錠、(2)液体クロマトグラフィー: 試料溶液のアリピプラゾールに対する相対保持時間約0.2、0.4及び1.1のピーク面積は、標準溶液のアリピプラゾールのピーク面積の0.2倍(0.2%)より大きくなく、アリピプラゾール及び上記のピーク以外のピーク面積は、標準溶液のアリピプラゾールのピーク面積の0.15倍(0.15%)より大きくない。また、試料溶液のアリピプラゾール以外のピークの合計面積は、標準溶液のアリピプラゾールのピーク面積の0.5倍(0.5%)より大きくない。ただし、試料溶液の溶媒及びプラセボ由来のピーク面積は除く、(3)試験開始時を100とした残存率で表示

### 6.結論

アリピプラゾール錠3mg「JG」の安定性試験(無包装)を「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性情報」に準じて実施・評価したところ、湿度条件および光条件において硬度の低下傾向(規格内)が認められた。

## 安定性の評価

安定性の評価は、「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)」に記載された各試験項目毎の評価基準に従って行った(一部改変)。

### 【性状】

分類	評価基準
変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない場合
変化あり(規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を認めるが、品質上、問題とならない程度の変化であり、規格を満たしている場合
変化あり(規格外)	形状変化や著しい変化を認め、規格を逸脱している場合

### 【純度試験】／【溶出試験】

分類	評価基準
変化なし	規格値内の場合
変化あり(規格外)	規格値外の場合

### 【定量試験】

分類	評価基準
変化なし	含量低下が3%未満の場合
変化あり(規格内)	含量低下が3%以上で、規格値内の場合
変化あり(規格外)	規格値外の場合

### 【硬度試験】

分類	評価基準
変化なし	硬度変化が30%未満の場合
変化あり(規格内)	硬度変化が30%以上で、硬度が2kg重以上の場合
変化あり(規格外)	硬度変化が30%以上で、硬度が2kg重未満の場合

## 安定性の評価分類

安定性の評価分類は、原則として無包装状態での安定性試験における、保存条件、試験項目および試験結果から、下記の評価分類に従って分類した。

試験結果	評価
測定された全ての試験項目で変化を認めない	◎
いずれかの試験項目で、「規格内」の変化を認める	○
いずれかの試験項目で、「規格外」の変化を認める	△

※平成11年8月20日付「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)」(日本病院薬剤師会)に準ずる。

平成29年5月

001