

アジルサルタン錠10mg「JG」の安定性試験 (加速試験)

1. 試験目的

アジルサルタン錠10mg「JG」の市場流通下での安定性を推測するために加速試験を実施した。

2. 保存条件、包装形態

保存条件 : 40±1°C/75±5%RH

包装形態 : (1) PTP包装 PTP+アルミピロー+紙箱

PTP(ポリ塩化ビニル、アルミニウム箔)

アルミピロー(アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム)

(2) バラ包装 ポリエチレン容器+ポリプロピレン製蓋(乾燥剤付き)+紙箱

乾燥剤(シリカゲル)

3. 試験項目、規格

試験項目	規格
性状	淡黄赤色のフィルムコーティング錠
確認試験	液体クロマトグラフィー: ・ 試料溶液及び標準溶液の主ピークの保持時間は等しい ・ それらのピークの吸収スペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める
純度試験(類縁物質)	液体クロマトグラフィー: ・ 類縁物質A(RRT [※] 約0.5): 0.7%以下 ・ 類縁物質B(RRT [※] 約1.7): 0.35%以下 ・ 上記以外の類縁物質: 0.2%以下 ・ 総類縁物質量: 1.5%以下
製剤均一性(含量均一性試験)	判定値15.0%を超えない
溶出性	パドル法、900mL、50rpm、溶出試験第2液: 30分間で80%以上
含量(定量法)	表示量の95.0~105.0%

※アジルサルタンに対する相対保持時間

4. 試験結果

(1) PTP包装

試験項目	試験開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	—	—	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	適合	—	—	適合
溶出性(%)	86.6-99.3	84.9-99.1	92.0-98.8	83.5-99.1
含量(%)	100.59	101.35	100.12	100.33

溶出性: 最小-最大 含量: 平均

(2) パラ包装

試験項目	試験開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	—	—	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	適合	—	—	適合
溶出性(%)	86.6-99.3	89.4-100.2	92.2-99.6	90.9-98.3
含量(%)	100.59	100.73	99.52	99.06

溶出性:最小-最大 含量:平均

5. 結論

アジルサルタン錠10mg「JG」の加速試験を行った結果、すべての項目において規格に適合した。従って、本品は通常の市場流通下において3年間安定であると推測された。

2023年3月

001