

## エシタロプラム錠10mg「JG」の安定性試験(無包装)

### 1. 試験目的

エシタロプラム錠10mg「JG」を無包装状態で下記条件にて保存し、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lx・hr(約4000lx・12.5日) 25°C [気密容器]

### 3. 試験項目

性状、純度試験(類縁物質)、溶出性、含量、硬度<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。<安定性の評価基準の項参照>

### 5. 試験結果

		規格	試験開始時	3ヵ月後
温度	性状	白色でだ円形の割線のあるフィルムコーティング錠	白色で、だ円形の割線のあるフィルムコーティング錠	変化なし
	純度試験	RRT約0.91の類縁物質の量は0.5%以下 その他の個々の類縁物質の量は0.2%以下 総類縁物質の量は0.6%以下	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で85%以上	98(97-100)	98(97-98)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	99.4 [100]	99.8 [100.4]
	硬度(N)	参考値	120	115
	評価			-
湿度	性状	白色でだ円形の割線のあるフィルムコーティング錠	白色で、だ円形の割線のあるフィルムコーティング錠	変化なし
	純度試験	RRT約0.91の類縁物質の量は0.5%以下 その他の個々の類縁物質の量は0.2%以下 総類縁物質の量は0.6%以下	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で85%以上	98(97-100)	98(97-100)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	99.4 [100]	99.9 [100.5]
	硬度(N)	参考値	120	79
	評価			-

		規格	試験開始時	120万lx・hr
光	性状	白色でだ円形の割線のあるフィルムコーティング錠	白色で、だ円形の割線のあるフィルムコーティング錠	変化なし
	純度試験	RRT約0.91の類縁物質の量は0.5%以下 その他の個々の類縁物質の量は0.2%以下 総類縁物質の量は0.6%以下	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で85%以上	98(97-100)	97(96-98)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	99.4 [100]	98.8 [99.4]
	硬度(N)	参考値	120	111
	評価			-

RRT:エシタロプラムシュウ酸塩に対する相対保持時間/溶出性:平均(最小-最大) 硬度:1N≒0.1kgf

6.結論

湿度条件において、硬度の低下傾向(規格内)が認められた。

**安定性の評価基準**

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)」に記載された試験項目毎の評価基準に従って行った。

【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・溶出性】

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

【含量】

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】

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2kgf(19.6N)以上の場合
変化あり(規格外)	硬度変化が30%以上で、硬度が2kgf(19.6N)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。

2022年9月

001