

## エシタロプラム錠10mg「JG」の安定性試験 (加速試験)

### 1. 試験目的

エシタロプラム錠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±2°C/75±5%RH

包装形態: (1)PTP包装 PTP

PTP(ポリ塩化ビニル・ポリエチレン・ポリ塩化ビニリデン複合シート、アルミニウム箔)

(2)バラ包装 ポリエチレン容器+ポリプロピレン製蓋

### 3. 試験項目、規格

試験項目	規格
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
確認試験	液体クロマトグラフィー: 試験溶液及び標準溶液の主ピークの保持時間は等しい。また、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: 相対保持時間約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
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	回転バスケット法、900mL、100rpm、水: 15分間で85%以上
含量(定量法)	表示量の95.0~105.0%

### 4. 試験結果

#### (1) PTP包装

試験項目	試験開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	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(%)	95.6-103.0	95.5-100.9	96.0-102.1	93.1-98.3
含量(%)	99.73	99.46	99.34	99.22

溶出性:最小-最大 含量:平均

(2) バラ包装

試験項目	試験開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	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(%)	95.6-103.0	95.6-102.8	96.4-103.6	94.7-99.3
含量(%)	99.73	99.36	100.24	100.10

溶出性:最小-最大 含量:平均

5. 結論

エスタロプラム錠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。

2022年9月

001