

フルバスタチン錠 30mg「JG」の
無包装状態の安定性に関する資料

大興製薬株式会社

2019.8

【はじめに】

「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）」に従い、フルバスタチン錠 30mg「JG」の無包装状態の安定性試験を実施した。

なお、本資料は本製剤の無包装状態での保存を推奨するものではない。

【試験製剤】

フルバスタチン錠 30mg「JG」

PTP シートから取り出し、無包装としたもの

【保存条件及び保存期間】

条件	内容
1	温度に対する安定性（ $40\pm 2^{\circ}\text{C}$ 、遮光・気密容器（瓶）） 保存期間 開始時、3 ヶ月
2	湿度に対する安定性（ $75\pm 5\%RH$ / $25\pm 1^{\circ}\text{C}$ 、遮光・開放） 保存期間 開始時、3 ヶ月
3	光に対する安定性（曝光量 60 万 lx・hr、透明気密容器） 保存期間 曝光量 60 万 lx・hr

【試験項目】

- 1.性状
- 2.硬度
- 3.溶出試験
- 4.定量試験

【試験結果】

試験結果を別表に示した

1.性状

全ての条件及び保存期間について、判定基準により「変化なし」に該当した。

2.硬度

条件 2 において、硬度の低下がみられたが規格の範囲内であり判定基準により「変化あり（規格内）」に該当した。その他の条件及び保存期間については、判定基準により「変化なし」に該当した。

3.溶出試験

全ての条件及び保存期間について、判定基準により「変化なし」に該当した。

4.定量試験

全ての条件及び保存期間について、判定基準により「変化なし」に該当した。

別表

試験項目 保存条件	性状 規格： 淡黄色のフィルムコーティング錠	色差 (dE)	硬度 (kg)	溶出試験 (%) 規格： 80%以上	定量試験* (%)
開始時	淡黄色のフィルムコーティング錠	—	16.5	93.5~102.7	100
条件 1	変化なし	2.03	15.3	100.8~104.7	99.0
条件 2	変化なし	2.22	6.3	80.8~103.0	97.2
条件 3	変化なし	0.17	15.3	92.9~101.9	100.4

*：試験開始時を 100%とした残存率