

## シロドシン錠4mg「JG」の安定性試験(PTPシート)

### 1. 試験目的

シロドシン錠4mg「JG」は、PTPシートをアルミピローに封入したものを紙箱に入れている。本試験ではアルミピローから取り出しPTPシート単独で保存したものの安定性を確認した。

### 2. 保存条件、包装形態

保存条件:

- ・温度に対する安定性試験: 40±2°C 3ヵ月 [遮光]
- ・湿度に対する安定性試験: 25±2°C/75±5%RH 3ヵ月 [遮光]
- ・光に対する安定性試験: 120万lx・hr(4000lx・12.5日) 25°C

包装形態: PTP(ポリプロピレンフィルム、アルミニウム箔)

### 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	割線入りの白色～微黄白色のフィルムコーティング錠	割線入りの白色のフィルムコーティング錠	割線入りの白色のフィルムコーティング錠
	純度試験 (%)	RRT約1.3 1.0%以下	0.19	0.39
		上記以外 0.25%以下	0.06	0.07
		総類縁物質質量 2.0%以下	0.33	0.78
	溶出性 (%)	15分間で80%以上	98.8(97.9-99.8)	97.8(96.7-99.0)
	含量 (%)	表示量の95.0~105.0%	99.76	99.03
		[開始時100%]	[100]	[99.3]
硬度 (N)	参考値	151	165	
		評価	—	◎
湿度	性状	割線入りの白色～微黄白色のフィルムコーティング錠	割線入りの白色のフィルムコーティング錠	割線入りの白色のフィルムコーティング錠
	純度試験 (%)	RRT約1.3 1.0%以下	0.19	0.25
		上記以外 0.25%以下	0.06	0.06
		総類縁物質質量 2.0%以下	0.33	0.47
	溶出性 (%)	15分間で80%以上	98.8(97.9-99.8)	97.9(95.6-99.2)
	含量 (%)	表示量の95.0~105.0%	99.76	100.54
		[開始時100%]	[100]	[100.8]
硬度 (N)	参考値	151	137	
		評価	—	◎

RRT:シロドシンに対する相対保持時間 硬度:1N≒0.1kgf 溶出性(%):平均(最小-最大)

		規格	試験開始時	120万lx・hr
光	性状	割線入りの白色～微黄白色のフィルムコーティング錠	割線入りの白色のフィルムコーティング錠	割線入りの白色のフィルムコーティング錠
	純度試験 (%)	RRT約1.3 1.0%以下	0.19	0.38
		上記以外 0.25%以下	0.06	0.09
		総類縁物質量 2.0%以下	0.33	0.73
	溶出性 (%)	15分間で80%以上	98.8(97.9-99.8)	98.4(96.4-99.9)
	含量 (%)	表示量の95.0～105.0%	99.76	99.13
		[開始時100%]	[100]	[99.4]
硬度 (N)	参考値	151	145	
		評価	—	◎

RRT:シロドシンに対する相対保持時間 硬度:1N≒0.1kgf 溶出性(%):平均(最小-最大)

## 6. 結論

いずれの保存条件についても、すべての試験項目において変化を認めなかった。

### 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。