

ソリフェナシンコハク酸塩OD錠2.5mg「JG」の安定性試験(無包装)

1. 試験目的

ソリフェナシンコハク酸塩OD錠2.5mg「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: ① 25±2°C/75±5%RH 3ヵ月 [遮光・開放]
② 25±2°C/60±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)、崩壊性、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	円形の白色の錠剤	円形の白色の錠剤	変化なし		
	純度試験	※	適合	適合		
	崩壊性(秒)	2分以内	27(24-29)	23(21-23)		
	溶出性(%)	15分間で85%以上	101.3(100.0-103.8)	98.3(96.7-99.5)		
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	102.96 [100]	101.08 [98.2]		
	硬度(N)	参考値	41	38		
	評価			—	◎	
		規格	試験開始時	1ヵ月後	2ヵ月後	3ヵ月後
湿度 ① 75% RH	性状	円形の白色の錠剤	円形の白色の錠剤	変化なし	変化なし	変化なし
	純度試験	※	適合	適合	適合	適合
	崩壊性(秒)	2分以内	27(24-29)	14(12-16)	14(14-14)	14(12-14)
	溶出性(%)	15分間で85%以上	101.3 (100.0-103.8)	97.8 (97.0-98.5)	97.8 (97.0-98.8)	98.4 (96.0-100.4)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	102.96 [100]	101.94 [99.0]	102.26 [99.3]	101.12 [98.2]
	硬度(N)	参考値	41	25	17	20
	評価			—	○	△
湿度 ② 60% RH	性状	円形の白色の錠剤	円形の白色の錠剤	変化なし	変化なし	変化なし
	純度試験	※	適合	適合	適合	適合
	崩壊性(秒)	2分以内	27(24-29)	16(15-16)	15(13-15)	16(14-16)
	溶出性(%)	15分間で85%以上	101.3 (100.0-103.8)	98.2 (94.4-100.2)	100.9 (97.7-103.4)	98.4 (97.0-100.1)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	102.96 [100]	100.78 [97.9]	101.96 [99.0]	100.14 [97.3]
	硬度(N)	参考値	41	27	26	27
	評価			—	○	○

崩壊性、溶出性: 平均(最小-最大) 硬度: 1N≒0.1kgf

※ RRT*約0.6のピーク量は0.5%以下、RRT*約0.8のピーク量は0.3%以下、個々の類縁物質(RRT*約0.6、0.8は除く)のピーク量は0.2%以下、ピークの合計量は1.3%以下(*:ソリフェナシンに対する相対保持時間)

		規格	試験開始時	120万lx・hr
光	性状	円形の白色の錠剤	円形の白色の錠剤	変化なし
	純度試験	※	適合	適合
	崩壊性(秒)	2分以内	27(24-29)	28(23-31)
	溶出性(%)	15分間で85%以上	101.3(100.0-103.8)	96.8(95.7-98.8)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0%	102.96	101.68
		[開始時100%]	[100]	[98.8]
	硬度(N)	参考値	41	37
評価			—	◎

崩壊性、溶出性：平均(最小-最大) 硬度：1N≒0.1kgf

※ RRT*約0.6のピーク量は0.5%以下、RRT*約0.8のピーク量は0.3%以下、個々の類縁物質(RRT*約0.6、0.8は除く)のピーク量は0.2%以下、ピークの合計量は1.3%以下(*:ソリフェナシンに対する相対保持時間)

6. 結論

湿度条件において、①75%RHでは1ヵ月で硬度の低下傾向(規格内)、2ヵ月で硬度の低下(規格外)が認められた。また、②60%RHでは1ヵ月で硬度の低下傾向(規格内)が認められた。

なお、本剤の添付文書 20.取扱い上の注意の項に以下の記載がある。

「本品はアルミ袋により品質保持をはかっているため、アルミ袋開封後は湿気を避けて保存すること。」

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、問題とに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・崩壊性・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。

令和3年3月

001