

## タチオン散 20%の安定性試験(無包装)

### 1.試験目的

タチオン散 20%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°C 3ヵ月 [遮光・気密容器]
- ・湿度に対する安定性試験: 25°C/75%RH 3ヵ月 [遮光・開放]
- ・光に対する安定性試験: 60万 lx・hr(1000lx) 25日間 [シャーレ+ラップ]

### 3.試験項目

性状、溶出性、含量

### 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(一部改変)。<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	白色の散剤	白色の散剤	白色の散剤
	溶出性(%) <sup>※</sup>	15分間で85%以上	97-102	99-100
	含量(%)	表示量の90.0~110.0%	98.4	99.1
		[開始時 100%]	[100]	[100.7]
		評価	—	◎
湿度	性状	白色の散剤	白色の散剤	白色の散剤
	溶出性(%) <sup>※</sup>	15分間で85%以上	97-102	97-99
	含量(%)	表示量の90.0~110.0%	98.4	98.2
		[開始時 100%]	[100]	[99.8]
		評価	—	◎

		規格	試験開始時	60万 lx・hr
光	性状	白色の散剤	白色の散剤	白色の散剤
	溶出性(%) <sup>※</sup>	15分間で85%以上	97-102	98-100
	含量(%)	表示量の90.0~110.0%	98.4	97.2
		[開始時 100%]	[100]	[98.8]
		評価	—	◎

※溶出性(%):最小-最大

### 6.結論

すべての試験条件で変化は認められなかった。

### 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(一部改変)。

#### 【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

#### 【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

### 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。

2020 年 6 月改訂