

ラコサミドドライシロップ10%「JG」の安定性試験(無包装)

1. 試験目的

ラコサミドドライシロップ10%「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℃ 3ヵ月〔遮光・気密容器〕
- ・ 湿度に対する安定性試験：25±2℃/75±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[D65])・12.5日 25℃/湿度なりゆき〔シャーレ+ラップ〕

3. 試験項目

性状、純度試験(類縁物質)、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。＜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～微黄白色の顆粒	白色の顆粒	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.15%以下 総類縁物質量は0.45%以下	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で86%以上	101.8(101.2~102.3)	99.8(99.2~100.1)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0%	101.06	99.88
		[開始時100%]	[100]	[98.8]
		評価	—	◎

		規格	試験開始時	3ヵ月後
湿度	性状	白色～微黄白色の顆粒	白色の顆粒	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.15%以下 総類縁物質量は0.45%以下	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で86%以上	101.8(101.2~102.3)	99.6(99.4~100.1)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0%	101.06	99.94
		[開始時100%]	[100]	[98.9]
		評価	—	◎

		規格	試験開始時	120万lx・hr
光	性状	白色～微黄白色の顆粒	白色の顆粒	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.15%以下 総類縁物質量は0.45%以下	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で86%以上	101.8(101.2~102.3)	98.2(98.0~98.5)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0%	101.06	99.98
		[開始時100%]	[100]	[98.9]
		評価	—	◎

溶出性:平均(最小-最大)

6. 結論

すべての保存条件において、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。

【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

【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。

2025年8月

001