

ラコサミド錠100mg「JG」の安定性試験(無包装)

1. 試験目的

ラコサミド錠100mg「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 6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、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	濃黄色のフィルムコーティング錠	濃黄色のフィルムコーティング錠	変化なし	
	純度試験	個々の類縁物質は0.15%以下 総類縁物質は0.45%以下	適合	適合	
	溶出性(%)	15分間で86%以上	91.7(90.1-94.8)	98.0(94.6-99.6)	
	含量(%)	表示量の95.0~105.0%	101.17	99.22	
		[開始時100%]	[100]	[98.1]	
	硬度(N)	参考値	115	114	
		評価	—	◎	
		規格	試験開始時	3ヵ月後	6ヵ月後
湿度	性状	濃黄色のフィルムコーティング錠	濃黄色のフィルムコーティング錠	変化なし	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.15%以下 総類縁物質は0.45%以下	適合	適合	適合
	溶出性(%)	15分間で86%以上	91.7(90.1-94.8)	91.2(89.7-92.7)	93.2(90.1-96.1)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0%	101.17	99.48	100.61
		[開始時100%]	[100]	[98.3]	[99.4]
	硬度(N)	参考値	115	84	84
		評価	—	◎	◎

溶出性:平均(最小-最大) 硬度:平均 1N≒0.1kgf

		規格	試験開始時	120万lx・hr
光	性状	濃黄色の フィルムコーティング錠	濃黄色の フィルムコーティング錠	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.15%以下 総類縁物質は0.45%以下	適合	適合
	溶出性 (%)	15分間で86%以上	91.7(90.1-94.8)	94.6(91.4-98.7)
	含量(%)	表示量の95.0~105.0% [開始時100%]	101.17 [100]	99.70 [98.5]
	硬度(N)	参考値	115	110
	評価		—	◎

溶出性: 平均(最小-最大) 硬度: 平均 1N≒0.1kgf

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

【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。

2025年8月

001