

## リバーロキサバンOD錠15mg「JG」の安定性試験(PTPシート)

## 1. 試験目的

リバーロキサバンOD錠15mg「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:  $40 \pm 2^{\circ}\text{C}$  3ヶ月 [遮光]
- ・ 湿度に対する安定性試験:  $25 \pm 2^{\circ}\text{C}/75 \pm 5\% \text{RH}$  3ヶ月 [遮光]
- ・ 光に対する安定性試験: 120万lx·hr(約4000lx[D65]・12.5日) 25°C/湿度なりゆき

包装形態: PTP(ポリ塩化ビニル・ポリエチレン・ポリ塩化ビニリデン複合シート、アルミニウム箔)

## 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ヶ月後
温度	性状	白色～帯黃白色円形の口腔内崩壊錠	白色円形の口腔内崩壊錠	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.2%以下 総類縁物質量は0.5%以下	適合	適合
	崩壊性(秒)	1分以内	34(31-37)	36(34-37)
	溶出性(%)	180分間で75%以上	83.3(82.9-83.6)	82.7(82.2-83.1)
	含量(%)	表示量の95.0～105.0% [開始時100%]	101.35 [100]	100.10 [98.8]
	硬度(N)	参考値	43	46
	評価	—	◎	

		規格	試験開始時	3ヶ月後
湿度	性状	白色～帯黃白色円形の口腔内崩壊錠	白色円形の口腔内崩壊錠	変化なし
	純度試験	個々の類縁物質は0.2%以下 総類縁物質量は0.5%以下	適合	適合
	崩壊性(秒)	1分以内	34(31-37)	37(30-42)
	溶出性(%)	180分間で75%以上	83.3(82.9-83.6)	82.7(82.3-83.2)
	含量(%)	表示量の95.0～105.0% [開始時100%]	101.35 [100]	100.53 [99.2]
	硬度(N)	参考値	43	44
	評価	—	◎	

		規格	試験開始時	120万lx・hr
光	性状	白色～帯黃白色円形の口腔内崩壊錠	白色円形の口腔内崩壊錠	微黃白色円形の口腔内崩壊錠
	純度試験	個々の類縁物質は0.2%以下 総類縁物質量は0.5%以下	適合	適合
	崩壊性(秒)	1分以内	34(31-37)	38(36-40)
	溶出性(%)	180分間で75%以上	83.3(82.9-83.6)	83.1(82.7-83.7)
	含量(%)	表示量の95.0～105.0% [開始時100%]	101.35 [100]	99.81 [98.5]
	硬度(N)	参考値	43	48
	評価	—	—	○

崩壊性・溶出性: 平均(最小-最大) 硬度: 平均 1N ≈ 0.1kgf

## 6. 結論

光条件において、性状の変化(規格内)が認められた。

### 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・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。