

クラリスロマイシン錠 200mg 「トーワ」の
安定性に関する資料

1. 加速試験¹⁾

■目的

クラリスロマイシン錠 200mg「トーワ」の安定性を確認するため、加速試験を実施した。

■結果

包装形態：PTP 包装しポリプロピレン包装した製品

試験条件：40℃、75%RH、3ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 ヶ月
性状	白色のフィルムコーティング錠	同左
確認試験	適合	同左
溶出率(%)	94.5～103.9	97.5～103.9
水分(%)	1.35～1.55	3.27～3.41
含量(%)	100.9～102.2	101.8～104.2

■考察

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月)の結果、クラリスロマイシン錠 200mg「トーワ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

2. 長期保存試験²⁾

■目的

クラリスロマイシン錠 200mg「トーワ」の市販後の安定性を確認するため、長期保存試験を実施した。

■結果

包装形態：PTP 包装し貼り合わせ OP ポリ包装した製品

試験条件：25℃、60%RH、3ロット(n=1)

試験項目	開始時	3 年
性状	白色	同左
溶出率(%)	95.9～100.5	93.6～100.0
含量(%)	100.7～101.5	97.5～98.6

■考察

長期保存試験(25℃、相対湿度 60%、3 年)の結果、クラリスロマイシン錠 200mg「トーワ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが確認された。

3. 無包装状態における安定性³⁾

■目的

クラリスロマイシン錠 200mg「トーワ」の無包装状態における安定性を確認するため、苛酷条件下における試験を実施した。

■結果

試験項目	外観	含量	硬度	溶出性
温度 (40℃、3 ヶ月)	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 (25℃、75%RH、3 ヶ月)	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
光 (60 万 lux・hr)	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし

注) 評価は「(社)日本病院薬剤師会：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」の評価基準による。

4. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社 社内資料：加速試験
- 2) 東和薬品株式会社 社内資料：長期保存試験
- 3) 東和薬品株式会社 社内資料：無包装状態における安定性試験



製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

資料請求先：学術部DIセンター（24時間受付対応）

☎0120-108-932

TEL 06-6900-9108 FAX 06-6908-5797

<http://www.towayakuhin.co.jp/forstaff>