

2016年9月改訂(第6版)

シロスタゾール錠 50mg 「トーワ」 の 安定性に関する資料

東和薬品株式会社

1. 加速試験¹⁾

■目的

シロスタゾール錠 50mg 「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 包装した製品

試験条件：40°C、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の素錠	同左
確認試験	適合	同左
製剤均一性	適合	同左
崩壊時間(分)	0.9~1.7	0.3~0.6
含量(%)	99.5~101.5	99.6~100.5

■考察

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 箇月)の結果、シロスタゾール錠 50mg 「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

シロスタゾール錠 50mg 「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 包装した製品

試験条件：25°C、60%RH、3 ロット(n=1)

試験項目	開始時	5 年 3 箇月
性状	白色の素錠	同左
溶出率(%)	83.5~97.9	85.8~93.9
含量(%)	100.1~100.5	100.8~102.1

■考察

長期保存試験(25°C、相対湿度 60%、5 年 3 箇月)の結果、シロスタゾール錠 50mg 「トーワ」 は通常の市場流通下において 5 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

シロスタゾール錠 50mg 「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°C、3箇月)	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 (25°C、75%RH、3箇月)	変化なし	変化なし	変化あり ^{*1}	変化なし
光 (60万lx・hr)	変化なし	変化なし	変化あり ^{*2}	変化なし

*1 : 5.9kg 重→4.3 kg 重(1箇月)、3.3kg 重(3箇月)に低下するが、取扱い上問題とならない程度の変化であった。

*2 : 5.9kg 重→3.6kg 重(30万lx・hr)、4.0kg 重(60万lx・hr)に低下するが、取扱い上問題とならない程度の変化であった。

注)「(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」を参考に評価した。

<参考>評価基準

【外観】

変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない
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
変化あり（規格外）	形状変化や著しい色調変化等を認め、規格を逸脱している

【含量】

変化なし	含量低下が3%未満
変化あり（規格内）	含量低下が3%以上で、規格値内
変化あり（規格外）	規格値外

【硬度】

変化なし	硬度変化が30%未満
変化あり	硬度変化が30%以上

硬度 2.0kg 重を下回ると、割れ・欠けが起こりやすくなり、取扱いに注意が必要になると考えられる。

【崩壊性】／【溶出性】

変化なし	規格値内
変化あり（規格外）	規格値外

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）
TEL 0120-108-932
TEL 06-6900-9108 FAX 06-6908-5797
<http://www.towayakuhin.co.jp/forstaff>