

プレガバリンカプセル 75mg 「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

プレガバリンカプセル 75mg 「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 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

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	白色の粉末を含むキャップが濃赤褐色、ボディが白色の硬カプセル剤	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	91.1～105.5	85.3～102.4
含量(%)	98.9～101.3	98.9～102.2

包装形態：ポリエチレン瓶に入れた製品

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	白色の粉末を含むキャップが濃赤褐色、ボディが白色の硬カプセル剤	同左
確認試験	適合	同左
純度試験	規格内	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	91.1～105.5	87.1～103.4
含量(%)	98.9～101.3	99.9～101.0

■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、プレガバリンカプセル 75mg 「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. 無包装状態における安定性²⁾

■目的

プレガバリンカプセル 75mg 「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	開始時	温度 (40°C、3箇月)	湿度 (25°C、75%RH、3箇月)	光 (120万lx・hr)
外観	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
含量	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
溶出性	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし
類縁物質	問題なし	問題なし	問題なし	問題なし

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」に準じて試験を実施した。

3. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社 社内資料：加速試験(M67836-1)
- 2) 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(M70504-1)