

フェブキシソスタット錠 40mg「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

フェブキソスタット錠 40mg「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℃、75%RH、3ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の割線入りの素錠	同左
確認試験	適合	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	90.8~97.1	92.4~96.0
含量(%)	100.1~100.9	99.6~100.3

■考察

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度 75%、6 箇月)の結果、フェブキソスタット錠 40mg「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

フェブキソスタット錠 40mg「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 包装し貼り合わせアルミ箔包装した製品

試験条件：25℃、60%RH、3ロット(n=3)

試験項目	開始時	3 年
性状	白色の割線入りの素錠	同左
確認試験	適合	同左
製剤均一性	適合	同左
溶出率(%)	90.8~97.1	91.4~95.3
含量(%)	100.1~100.9	99.9~100.6

■考察

最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃、相対湿度 60%、3 年)の結果、フェブキソスタット錠 40mg「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

フェブキソスタット錠 40mg「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

《試験条件》

温度：40℃、遮光、気密容器

湿度：25℃、75%RH、遮光、開放シャーレに入れたもの

光：25℃、60%RH、3000lx、シャーレに入れラップで蓋をしたもの

試験項目	開始時	温度	湿度	光
		3 箇月	3 箇月	120 万 lx・hr
外観	白色の割線入りの素錠	変化なし	変化なし	変化なし
含量	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
規格：95.0～105.0%	98.7%	98.5%	98.6%	98.4%
硬度	規格内	変化なし	変化あり*1 (規格内)	変化なし
規格(参考値)： 20N 以上	148N	153N	76N	143N
溶出性	規格内	変化なし	変化なし	変化なし

*1：148N(開始時)→71N(規格内、1 箇月)→76N(規格内、3 箇月)

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。

【評価基準】

分類	外観	含量	硬度	崩壊性 溶出性 類縁物質
変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない場合	含量低下が 3%未満の場合	硬度変化が 30%未満の場合	規格値内の場合
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	含量低下が 3%以上で、規格値内の場合	硬度変化が 30%以上で、硬度が 2.0kgf (20N) 以上の場合	規格値外の場合
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場合	規格値外の場合	硬度変化が 30%以上で、硬度が 2.0kgf (20N) 未満の場合	

4. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社 社内資料：加速試験(M73568-1)
- 2) 東和薬品株式会社 社内資料：長期保存試験(M73568-1)
- 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(M74469-1)