

アゼルニジピン錠16mg「NP」 粉碎後の安定性試験について

ニプロ株式会社

I. 試料

試験製剤:アゼルニジピン錠16mg「NP」(1錠中にアゼルニジピンとして16mgを含有)

II. 試験

保存形態 :遮光・開放

保存条件 :25°C±1°C/75%RH±5%RH

III. 試験結果

アゼルニジピン錠16mg「NP」について粉碎後の安定性試験を実施した結果、湿度保存条件で含量の低下が認められた。

(n=1での測定結果)

保存条件	試験項目	開始時	2週間	4週間
25°C±1°C 75%RH±5%RH	含量 残存率(%)	100.0	93.7	92.0

※粉碎使用による薬物動態・臨床における有用性は検討されておりません。