# シプロフロキサシン点滴静注液200mg「NP」の長期安定性に関する資料

ニプロ株式会社

〇検体形態

保存包装:ソフトバッグ/遮光袋/紙箱

#### ○試験検体

1ロットを試験検体とした。

製造番号:シプロフロキサシン点滴静注液200mg「NP」

08P01 090525 090603

### 〇保存条件及び保存期間

保存条件: 25°C / 60%RH

保存期間: 36カ月

#### ○評価

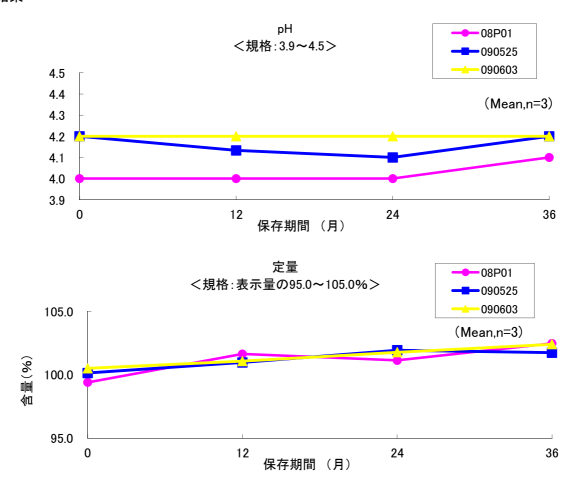
試験項目: 性状、確認試験、浸透圧比、pH、純度試験(類縁物質)、エンドトキシン、採取容量、不溶性

異物、不溶性微粒子、無菌、定量 上記の項目の試験により製品品質の安定性を評価

(なお、確認試験、エンドトキシン、採取容量及び無菌については、開始時と36カ月後を測定)

試験時期:開始時から36カ月目まで

#### 〇試験結果



試験項目については、下記の結果であった。

試験項目	製造番号	ト記の結果であった。 規格	繰り返し 回数		保存期間			
				開始時	12力月後	24力月後	36力月後	
性状	08P01	無色~微黄色澄明の液である。	1	適合	適合	適合	適合	
	090525			適合	適合	適合	適合	
	090603			適合	適合	適合	適合	
確認試験	08P01	波長276~280nmに吸収の極大を示す。	1	適合	_	1	適合	
	090525			適合	_	ı	適合	
	090603			適合	_	_	適合	
浸透圧比	08P01	0.99~1.10	3	適合	適合	適合	適合	
	090525			適合	適合	適合	適合	
	090603			適合	適合	適合	適合	
рН	08P01	3.9~4.5	3	4.0	4.0	4.0	4.1	
	090525			4.2	4.1	4.1	4.2	
	090603			4.2	4.2	4.2	4.2	
純度試験 (類縁物質)	08P01	個々:0.2%以下 総量:0.5%以下	3	適合	適合	適合	適合	
	090525			適合	適合	適合	適合	
	090603			適合	適合	適合	適合	
エンドトキシン	08P01	0.25 EU/mL未満	1	適合	_	_	適合	
	090525			適合	_	_	適合	
	090603			適合	_	_	適合	
採取容量	08P01	表示量以上である。	1	適合	_	_	適合	
	090525			適合	_	_	適合	
	090603			適合	_	_	適合	
不溶性異物	08P01	澄明で、たやすく検出される不溶性 異物を認めない。	13	適合	適合	適合	適合	
	090525			適合	適合	適合	適合	
	090603			適合	適合	適合	適合	
不溶性微粒子	08P01	10μm以上:25個以下/mL 25μm以上:3個以下/mL	1	適合	適合	適合	適合	
	090525			適合	適合	適合	適合	
	090603			適合	適合	適合	適合	
無菌	08P01	菌の発育を認めない。	1	適合	_	_	適合	
	090525			適合	_	_	適合	
	090603			適合	_	_	適合	
定量	08P01	95.0~105.0%	3	99.4	101.6	101.1	102.5	
	090525			100.1	101.0	101.9	101.7	
	090603			100.5	101.1	101.8	102.4	

## 〇考察

最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃、相対湿度60%、3年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、シプロフロキサシン点滴静注液200mg「NP」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。