社内資料 2012年8月(第1版)

## オロパタジン塩酸塩錠2.5mg「ZE」の安定性(加速試験)に関する資料

ニプロ株式会社

〇試験実施部門 全星薬品工業(株)

〇検体形態

保存包装: PTP包装

〇試験検体

検体名: オロパタジン塩酸塩錠2.5mg「ZE」

製造番号: KEH-1 KEH-2

KEH-3

〇保存条件及び保存期間

保存条件: 40 °C ± 1 °C/75 %RH ± 5 %RH

保存期間: 6ヵ月

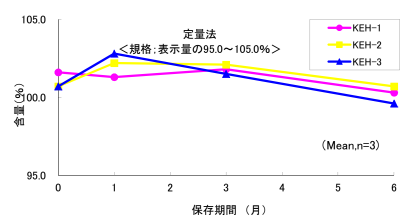
○評価

試験項目: 性状、確認試験、製剤均一性、溶出性、定量法

試験時期: 開始時並びに1ヵ月、3ヵ月及び6ヵ月後

(製剤均一性は開始時と6ヵ月後のみ測定)

## 〇試験結果



各ロットの試験結果を以下に示す。

試験項目	ロット番号	規格	繰返し 回数	保存期間			
				開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
性状	KEH-1	淡黄赤色のフィルムコーティング錠	3	適合	適合	適合	適合
	KEH-2			適合	適合	適合	適合
	KEH-3			適合	適合	適合	適合
確認試験 (1)呈色反応	KEH-1	液は赤紫色を呈する	3	適合	適合	適合	適合
	KEH-2			適合	適合	適合	適合
	KEH-3			適合	適合	適合	適合
確認試験 (2)紫外可視吸 光度測定法	KEH-1	波長295~299nmに吸収の極大を示す	3	適合	適合	適合	適合
	KEH-2			適合	適合	適合	適合
	KEH-3			適合	適合	適合	適合
確認試験 (3)薄層クロマト グラフィー	KEH-1	試料溶液及び標準溶液から得られたスポットのRf値は等しい。	3	適合	適合	適合	適合
	KEH-2			適合	適合	適合	適合
	KEH-3			適合	適合	適合	適合
製剤均一性	KEH-1	15.0%を超えない	3	適合	_	_	適合
	KEH-2			適合	_	_	適合
	KEH-3			適合	_	_	適合
溶出性	KEH-1	15分間の溶出率は85%以上	3	適合	適合	適合	適合
	KEH-2			適合	適合	適合	適合
	KEH-3			適合	適合	適合	適合
定量法	KEH-1	表示量の95.0~105.0%	3	101.6	101.3	101.8	100.3
	KEH-2			100.7	102.2	102.1	100.7
	KEH-3			100.7	102.8	101.5	99.6.

## 〇考察

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、オロパタジン塩酸塩錠2.5mg「ZE」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。