

## シロドシン錠2mg「ニプロ」 無包装状態での安定性について

ニプロ株式会社

### I. 試料

試験製剤: シロドシン錠2mg「ニプロ」  
製造番号: A

### II. 試験条件

保存形態

- ①湿度1 : 遮光・開放
- ②湿度2 : 遮光・開放
- ③光 : 透明・開放

保存条件

- ①湿度1 : 25°C、60%RH 100日
- ②湿度2 : 25°C、75%RH 100日
- ③光 : 25°C、60%RH 50日 (1000lx/hr 累積照度: 120万lx・hr)

### III. 試験結果および考察

『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)』における評価法および評価基準に従い評価した結果は以下の通りである。  
シロドシン錠2mg「ニプロ」について、無包装状態での安定性を確認した結果、光条件下で含量低下(規格内)および類縁物質増加(規格外)を認めしたが、その他の項目については変化を認めなかった。

試料	保存条件		外観	含量	硬度	崩壊性	溶出性	評価	【参考値】 純度試験 類縁物質	
試験製剤	<開始時>		淡赤白色のフィルムコーティング錠	適合	9kg重	/	適合	/	適合	
	湿度1	25°C、60%RH 100日	変化なし	変化なし	変化なし		変化なし		◎	変化なし
	湿度2	25°C、75%RH 100日	変化なし	変化なし	変化なし		変化なし		◎	変化なし
	光	25°C、60%RH 50日 (1000lx/hr 累積照度: 120万lx・hr)	変化なし	[33日] 変化なし [50日] 3%低下(規格内)	変化なし		変化なし		○	[17日] 変化なし [33日] 不適合(規格外)

試験製剤(外観: 繰り返し1回、含量: 繰り返し3回、硬度: 試料10個、崩壊性: 規格なし、溶出性: 6ペッセル、純度試験 類縁物質: 繰り返し1回)の測定結果

<< 硬度 >>

分類	評価基準
変化なし	硬度変化が30%未満の場合
変化あり(規格内)	硬度変化が30%以上で、硬度が2.0kg重(約20N)以上の場合
変化あり(規格外)	硬度変化が30%以上で、硬度が2.0kg重(約20N)未満の場合

◎: 参考値を除く全ての試験項目で変化を認めない

○: 参考値を除くいずれかの試験項目で、「規格内」の変化を認める

△: 参考値を除くいずれかの試験項目で、「規格外」の変化を認める

<< 純度試験 類縁物質 >>

分類	評価基準
変化なし	規格値内の場合
変化あり(規格外)	規格値外の場合