## テルミサルタン錠80mg「ニプロ」無包装状態での安定性試験について

ニプロ株式会社

## I. 試料

試験製剤:テルミサルタン錠80mg「ニプロ」(1錠中に日本薬局方 テルミサルタン 80mgを含有) Lot No.: TBTELM80-I1

## Ⅱ. 試験条件

保存形態

①温度:遮光·気密容器 ②湿度1:遮光·開放 ③湿度2:遮光·開放 ④光:透明·気密容器

保存条件

①温度 :40℃±2℃ 3カ月

②湿度1:75%RH±5%RH/25°C±2°C 3カ月 ③湿度2:60%RH±5%RH/25°C±2°C 3カ月 ④光 :2000lx 総曝光量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。 テルミサルタン錠80mg「ニプロ」について、温度(40℃3カ月)、湿度1(75%RH/25℃3カ月)、湿度2(60%RH/25℃3カ月)、光(120万k・hr)に対する安定性試験を実施した 結果、湿度1条件下において0.5カ月経過時点で約65%の硬度低下(規格内)を認めたが、その他の項目に著しい変化は認められなかった。

(1ロットの測定結果)

製品名	保存条件		外観	硬度	溶出性	含量	評価
テルミサルタン錠80mg「ニプロ」	<開始時>		白色の割線入りの フィルムコーティング錠	14.28kg重	適合	適合	
	温度	40°C±2°C 3カ月	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	0
	湿度1	75%RH±5%RH/25°C±2°C 3力月	変化なし	【0.5カ月】 14.28kg重→5.00kg重 へ低下(規格内)	変化なし	変化なし	0
	湿度2	60%RH±5%RH/25°C±2°C 3力月	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	0
	光	120万lx•hr	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	0

(外観 n=3、硬度 n=5、溶出性 n=1(6ベッセル)、含量 n=3の測定結果)

《硬度》	分類	評価基準			
	変化なし	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				

◎:全ての試験項目で変化を認めない

〇: いずれかの試験項目で、「規格内」の変化を認める

△: いずれかの試験項目で、「規格外」の変化を認める