

2019年9月作成

製造販売元：日医工ファーマ株式会社

本資料の情報に関する注意

本資料には試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、可否を示すものではない。

安定性試験

(無包装状態)

アモキシシリンカプセル 250mg 「日医工」

無包装状態の安定性試験

アモキシシリンカプセル 250mg 「日医工」の無包装状態における安定性を検討した結果、40℃、25℃・75%RH、曝光下の保存条件における各試験項目は全て規格内であった。

試験期間：2010/3/19～2010/7/12

● 無包装 40℃ [遮光・気密容器]

(最小値～最大値)

試験項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間			
		開始時	2 週	1 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10 ＜茶色 (キャップ) / 白色 (ボディ) の硬カプセル剤＞	AC-16	茶色(キャップ) / 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ) / 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ) / 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ) / 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※4}
純度試験 (HPLC) n=3 ＜※1＞	AC-16	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 ＜60 分, 75%以上＞	AC-16	88.8～94.0	86.4～93.4	86.2～93.2	84.7～90.6
含量 (力価, %) ^{※2} n=3 ＜92.0～105.0%＞	AC-16	97.3～97.9	94.7～96.1	95.4～96.5	94.7～94.9

※1：個々の類縁物質；1%以下

※2：表示量（力価）に対する含有率（%）

※3：内容物は白色の粉末

※4：特異な臭いがあった。内容物は白色の粉末

● 無包装 25℃・75%RH [遮光・開放]

(最小値～最大値)

試験項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間			
		開始時	2週	1ヵ月	3ヵ月
性状 n=10 ＜茶色(キャップ)/白色(ボディ) の硬カプセル剤＞	AC-16	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}
純度試験 (HPLC) n=3 ＜※1＞	AC-16	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 ＜60分, 75%以上＞	AC-16	88.8～94.0	89.7～91.8	89.5～91.7	87.0～89.8
含量 (力価, %) ^{※2} n=3 ＜92.0～105.0%＞	AC-16	97.3～97.9	96.3～96.9	96.0～97.0	95.7～96.8

※1：個々の類縁物質；1%以下

※2：表示量（力価）に対する含有率（%）

※3：内容物は白色の粉末

● 無包装 室温・曝光量 120万 Lx・hr [D65光源・気密容器]

試験項目 ＜規格＞	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	40万 Lx・hr	80万 Lx・hr	120万 Lx・hr
性状 n=10 ＜茶色(キャップ)/白色(ボディ) の硬カプセル剤＞	AC-16	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}	茶色(キャップ)/ 白色(ボディ)の 硬カプセル剤 ^{※3}
純度試験 (HPLC) n=3 ＜※1＞	AC-16	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 ＜60分, 75%以上＞	AC-16	88.8～94.0	86.9～90.7	87.9～90.9	82.6～91.6
含量 (力価, %) ^{※2} n=3 ＜92.0～105.0%＞	AC-16	97.3～97.9	95.8～96.9	95.9～97.2	96.1～97.1

※1：個々の類縁物質；1%以下

※2：表示量（力価）に対する含有率（%）

※3：内容物は白色の粉末