

2019年9月作成

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)

ナテグリニド錠 30mg「日医工」

無包装状態の安定性試験

ナテグリニド錠 30 mg「日医工」の無包装状態における安定性を検討した結果、 $40 ^{\circ}$ 、 $25 ^{\circ}$ ・ $75 ^{\circ}$ 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:2013/2/27~2013/6/25

● 無包装 40°C [遮光·気密容器]

(最小値~最大値)

					(叔/)		
試験項目	ロット	保存期間					
<規格>	番号	開始時	2 週	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月	
性状 n=10 <白色のフィルムコーティ	AK210	白色のフィルム	白色のフィルム	白色のフィルム	白色のフィルム	白色のフィルム	
ング錠>		コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠	
溶出性(%)n=6	A 17010	97.8~100.3	99.0~100.5	98.6~101.7	98.4~100.5	99.0~100.7	
<30 分,75%以上>	AK210						
含量 (%) ** n=3	A 1701 0	100.8~101.6	100.0~100.3	99.5~100.3	100.2~100.5	100.4~100.6	
<96.0~104.0%>	AK210						
(参考値) 硬度 (N) n=10	AK210	92~103	90~98	91~100	87~92	83~97	

※:表示量に対する含有率(%)



● 無包装 25℃・75%RH [遮光・開放]

(最小値~最大値)

試験項目	ロット	保存期間					
<規格>	番号	開始時	2 週	1ヵ月	2 ヵ月	3 ヵ月	
性状 n=10 <白色のフィルムコーティ	AK210	白色のフィルム	白色のフィルム	白色のフィルム	白色のフィルム	白色のフィルム	
ング錠>		コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠	
溶出性(%)n=6 <30分,75%以上>	AK210	97.8~100.3	99.1~101.3	98.1~101.9	98.2~101.7	100.3~101.3	
含量 (%) ** n=3	A 17010	100.8~	99.9~	99.8~	100.2~	100.6~	
<96.0~104.0%>	AK210	101.6	100.1	100.1	100.6	101.0	
(参考値)硬度(N)n=10	AK210	92~103	70~75	72~79	68~73	51~58	

※:表示量に対する含有率(%)

● 無包装 室温・曝光量 120 万 Lx·hr [D65 光源(約 1600Lx)・気密容器]

(最小値~最大値)

試験項目	ロット	総曝光量					
		BB / / n-b			100 77 1		
<規格>	番号	開始時	40万 Lx·hr	80万 Lx·hr	120万 Lx·hr		
性状 n=10 <白色のフィルムコーティン	AK210	白色のフィルムコ	白色のフィルムコ	白色のフィルムコ	白色のフィルムコ		
グ錠>	7111210	ーティング錠	ーティング錠	ーティング錠	ーティング錠		
溶出性(%)n=6 <30 分,75%以上>	AK210	97.8~100.3	99.5~102.0	98.9~100.8	98.2~101.2		
含量 (%) ** n=3 <96.0~104.0%>	AK210	100.8~101.6	99.7~100.2	99.5	99.5~100.1		
(参考値) 硬度 (N) n=10	AK210	92~103	88~98	90~96	89~100		

※:表示量に対する含有率(%)