

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)

## イフェンプロジル酒石酸塩錠 10mg「日医工」

#### 無包装状態の安定性試験

イフェンプロジル酒石酸塩錠 10 mg「日医工」の無包装状態における安定性を検討した結果,  $40 ^{\circ}$ C,  $25 ^{\circ}$ C・ $75 ^{\circ}$ 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:2009/5/26~2009/9/7

● 無包装 40°C [遮光・気密容器]

(最小值~最大值)

試験項目	ロット	保存期間				
<規格>	番号	開始時	2 週	1ヵ月	3 ヵ月	
性状 n=10 <白色のフィルムコーティ ング錠>	CC0901	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	
溶出性(%) n=6 <30 分,80%以上>	CC0901	86.4~95.3	89.5~99.7	96.1~99.7	97.0~99.1	
含量 (%) * n=3 <95.0~105.0%>	CC0901	97.0~99.5	96.3~97.0	97.8~98.8	96.2~96.9	
(参考値)硬度(N) n=10	CC0901	61~84	67~80	56~69	63~81	

※: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	1ット 保存期間				
<規格>	番号	開始時	2 週	1ヵ月	3 ヵ月	
性状 n=10 <白色のフィルムコーティ ング錠>	CC0901	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	
溶出性(%) n=6 <30 分,80%以上>	CC0901	86.4~95.3	98.1~100.0	94.0~99.1	98.0~99.5	
含量 (%) ** n=3 <95.0~105.0%>	CC0901	97.0~99.5	98.0~98.1	98.2~99.2	97.1~97.5	
(参考値)硬度(N) n=10	CC0901	61~84	43~50	$42 \sim 50$	46~53	

※:表示量に対する含有率(%)

#### ● 無包装 室温 (25~30°C)・曝光量 120 万 Lx·hr [D65 光源・気密容器]

(最小値~最大値)

試験項目	ロット	総曝光量				
<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 ング錠>	CC0901	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	白色のフィルム コーティング錠	
溶出性(%) n=6 <30 分,80%以上>	CC0901	86.4~95.3	88.1~104.1	98.2~105.9	102.0~104.5	
含量 (%) * n=3 <95.0~105.0%>	CC0901	97.0~99.5	99.3~100.3	99.0~100.9	100.8~101.0	
(参考値) 硬度 (N) n=10	CC0901	61~84	58~70	60~67	55~69	

※:表示量に対する含有率(%)