

製造販売元：日医工ファーマ株式会社

安定性試験 (長期保存試験)

ベタヒスチンメシル酸塩錠 12mg 「日医工 P」

最終包装製品を用いた長期保存試験（室温保存、3年間）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、ベタヒスチンメシル酸塩錠 12mg 「日医工 P」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。

1. 長期保存試験

●保存包装：PTP+アルミ袋+紙箱

保存条件：長期保存試験（ $25 \pm 1^\circ\text{C}$, $60 \pm 5\% \text{RH}$ ）

試験項目：性状、確認試験、純度試験、含量均一性試験、溶出試験、定量試験

試験時期：開始時、36カ月

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	保存期間	
	開始時	36カ月
性状 $n=3^{*1}$ <割線を有する白色の素錠>	適合	適合
確認試験 $n=3^{*1}$ (吸収スペクトル)	適合	適合
純度試験 $n=3^{*1}$ < $*2$ >	適合	適合
含量均一性 $n=3^{*1}$ <判定値が 15.0% を超えない>	適合	適合
溶出性 (%) $n=3^{*1}$ <15分, 85%以上>	97～105	95～104
含量 (%) $^{*3} n=3^{*1}$ <93.0～107.0%>	$101.0 \pm 0.4^{*4}$	$100.5 \pm 0.6^{*4}$

*1: 3ロット 各ロット $n=3$

*2: 類縁物質 I: 0.6%以下, 総類縁物質: 1.0%以下

*3: 表示量に対する含有率 (%)

*4: 平均値土標準偏差 (SD)

●保存包装：ポリエチレン容器（乾燥剤あり）+紙箱

保存条件：長期保存試験（25±1°C, 60±5%RH）

試験項目：性状、確認試験、純度試験、含量均一性試験、溶出試験、定量試験

試験時期：開始時、36カ月

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	保存期間	
	開始時	36カ月
性状 n=3 ^{※1} <白色の素錠>	適合	適合
確認試験 n=3 ^{※1} (吸収スペクトル)	適合	適合
純度試験 n=3 ^{※1} <※2>	適合	適合
含量均一性 n=3 ^{※1} <判定値が 15.0%を超えない>	適合	適合
溶出性 (%) n=3 ^{※1} <15分, 85%以上>	97～105	85～105
含量 (%) ^{※3} n=3 ^{※1} <93.0～107.0%>	101.0±0.4 ^{※4}	100.9±0.4 ^{※4}

※1: 3ロット 各ロット n=3

※2: 類縁物質 I: 0.6%以下, 総類縁物質: 1.0%以下

※3: 表示量に対する含有率 (%)

※4: 平均値±標準偏差 (SD)