

**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)

## シルデナフィル錠 25mgVI 「NIG」

**無包装状態の安定性試験**

シルデナフィル錠 25mgVI「NIG」の無包装状態における安定性を検討した結果、40℃及び30℃・75%RHの保存条件における各試験項目は全て規格内であった。

● 無包装 40℃ [遮光・気密容器]

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	保存期間	
	開始時	3ヵ月
性状 <淡赤白色のフィルムコーティング錠>	淡赤白色の フィルムコーティング錠	淡赤白色の フィルムコーティング錠
純度試験 <※>	適合	適合
溶出性 (%) <15分, 85%以上>	95~100	98~99
残存率 (%)	100	100

※：個々の類縁物質：0.2%以下，総類縁物質：0.5%以下

● 無包装 30℃・75%RH [遮光・開放]

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	保存期間	
	開始時	6ヵ月
性状 <淡赤白色のフィルムコーティング錠>	淡赤白色の フィルムコーティング錠	淡赤白色の フィルムコーティング錠
純度試験 <※>	適合	適合
溶出性 (%) <15分, 85%以上>	95~100	97~100
残存率 (%)	100	99

※：個々の類縁物質：0.2%以下，総類縁物質：0.5%以下