

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)

セリプロロール塩酸塩錠 200mg 「NIG」

無包装状態の安定性試験

セリプロロール塩酸塩錠 200mg 「NIG」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。

● 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	3ヵ月
性状 <類白色のフィルムコーティング錠>	582802	類白色のフィルム コーティング錠	類白色のフィルム コーティング錠
溶出性 (%) <45分, 80%以上>	582802	97.2~102.7	100.6~102.0
残存率 (%)	582802	100	99.3
(参考値) 硬度 (kg)	582802	20.3	20.4

● 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	3 ヶ月
性状 ＜類白色のフィルムコーティング錠＞	582802	類白色のフィルム コーティング錠	類白色のフィルム コーティング錠
溶出性 (%) ＜45 分, 80%以上＞	582802	97.2～102.7	99.6～103.0
残存率 (%)	582802	100	99.2
(参考値) 硬度 (kg)	582802	20.3	18.4

● 無包装 曝光量 60 万 Lx・hr [透明気密容器]

(最小値～最大値)

試験項目 ＜規格＞	ロット 番号	総曝光量	
		開始時	60 万 Lx・hr
性状 ＜類白色のフィルムコーティング錠＞	582802	類白色のフィルム コーティング錠	類白色のフィルム コーティング錠
溶出性 (%) ＜45 分, 80%以上＞	582802	97.2～102.7	95.5～103.0
残存率 (%)	582802	100	99.6
(参考値) 硬度 (kg)	582802	20.3	18.5