

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)

プラデスミン配合錠

無包装状態の安定性試験

プラデスミン配合錠の無包装状態における安定性を検討した結果、40℃、25℃・75%RH及び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 <白色の素錠>	434302	白色の素錠	白色の素錠
溶出性 (%) ベタメタゾン <30分, 85%以上>	434302	100.1~106.0	94.2~99.1
溶出性 (%) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩 <30分, 85%以上>	434302	101.1~108.0	105.6~109.8
残存率 (%) ベタメタゾン	434302	100	94.5
残存率 (%) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩	434302	100	100.0
(参考値) 硬度 (kg)	434302	7.4	8.0

● 無包装 25°C・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 ＜白色の素錠＞	434302	白色の素錠	白色の素錠
溶出性 (%) ベタメタゾン ＜30 分, 85%以上＞	434302	100.1～106.0	98.0～106.7
溶出性 (%) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩 ＜30 分, 85%以上＞	434302	101.1～108.0	104.6～110.6
残存率 (%) ベタメタゾン	434302	100	100.5
残存率 (%) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩	434302	100	100.1
(参考値) 硬度 (kg)	434302	7.4	4.1

● 無包装 曝光量 60 万 Lx・hr [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 ＜白色の素錠＞	434302	白色の素錠	白色の素錠
溶出性 (%) ベタメタゾン ＜30 分, 85%以上＞	434302	100.1～106.0	90.4～94.4
溶出性 (%) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩 ＜30 分, 85%以上＞	434302	101.1～108.0	99.9～103.4
残存率 (%) ベタメタゾン	434302	100	91.6
残存率 (%) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩	434302	100	99.1
(参考値) 硬度 (kg)	434302	7.4	6.5