

製造販売元：日医工岐阜工場株式会社

安定性試験 (加速試験)

プラバスタチンNa錠5mg「NIG」

加速試験（40°C, 相対湿度75%, 6カ月）の結果、プラバスタチンNa錠5mg「NIG」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。

1. 加速試験

●保存包装：PTP包装（PTP+アルミ袋（乾燥剤）+紙箱）

保存条件：加速試験（40°C, 75%RH, 遮光）

試験項目：性状、確認試験、純度試験、製剤均一性試験、溶出試験、定量試験

試験時期：開始時、6カ月

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	保存期間	
	開始時	6カ月
性状 <白色の素錠>	白色の素錠	白色の素錠
確認試験 (呈色反応、紫外可視吸収スペクトル)	適合	適合
純度試験 <総類縁物質：3.5%以下>	適合	適合
製剤均一性 <15.0%以下>	適合	適合
溶出性 <15分、85%以上>	96～111	98～105
含量 ^{※1} <95～105%>	99±1 ^{※2}	98±2 ^{※2}

※1：表示量に対する含有率(%)

※2：平均値±標準偏差(SD)

●保存包装：バラ包装（アルミ袋（乾燥剤）+紙箱）

保存条件：加速試験（40°C, 75%RH, 遮光）

試験項目：性状、確認試験、純度試験、製剤均一性試験、溶出試験、定量試験

試験時期：開始時、6カ月

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	保存期間	
	開始時	6カ月
性状 <白色の素錠>	白色の素錠	白色の素錠
確認試験 (呈色反応、紫外可視吸収スペクトル)	適合	適合
純度試験 <総類縁物質：3.5%以下>	適合	適合
製剤均一性 <15.0%以下>	適合	適合
溶出性 <15分、85%以上>	96～111	97～107
含量※1 <95～105%>	99±1※2	98±1※2

※1：表示量に対する含有率 (%)

※2：平均値±標準偏差 (SD)