

日本薬局方バルサルタン錠

バルサルタン錠 160mg「DSEP」の 安定性に関する資料

第一三共エスファ株式会社

(1)加速試験

1)方法

保存形態	PTP/ピロー包装：PTP（ポリ塩化ビニル、アルミ箔）、ピロー（ポリエチレン、アルミ箔、ポリエチレンテレフタレート）、紙箱
保存条件	40℃、75%RH
試験項目	性状、確認試験、製剤均一性（含量均一性試験）、溶出性、定量法
測定時期	試験開始時、1ヵ月後、3ヵ月後、6ヵ月後

2)結果

PTP/ピロー包装

試験項目〔規格〕	試験開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後	
性状〔白色の長楕円形の割線入りのフィルムコーティング錠〕	適	適	適	適	
確認試験（紫外可視吸光度測定法）〔※1〕	適	適	適	適	
製剤均一性（含量均一性試験）〔判定値 15.0%以下〕	規格内	規格内	規格内	規格内	
溶出性〔45分、75%以上〕	規格内	規格内	規格内	規格内	
定量法（%）〔95.0～105.0%〕	Lot1	100.1	101.1	100.8	99.4
	Lot2	99.5	100.1	100.0	99.3
	Lot3	99.3	100.0	99.5	100.0

※1：試料溶液及び標準溶液につき、両者のスペクトルを比較するとき、同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

(2)長期保存試験

1)方法

保存形態	PTP/ピロー包装：PTP（ポリ塩化ビニル、アルミ箔）、ピロー（ポリエチレン、アルミ箔、ポリエチレンテレフタレート）、紙箱
保存条件	25℃、60%RH
試験項目	性状、確認試験、製剤均一性（含量均一性試験）、溶出性、定量法
測定時期	試験開始時、12ヵ月後、24ヵ月後、36ヵ月後

2)結果

PTP/ピロー包装

試験項目〔規格〕	試験開始時	12ヵ月後	24ヵ月後	36ヵ月後	
性状〔白色の長楕円形の割線入りのフィルムコーティング錠〕	適	適	適	適	
確認試験（紫外可視吸光度測定法）〔※1〕	適			適	
製剤均一性（含量均一性試験）〔判定値 15.0%以下〕	規格内			規格内	
溶出性〔45分、75%以上〕	規格内	規格内	規格内	規格内	
定量法（%）〔95.0～105.0%〕	Lot1	99.7	100.0	99.9	98.7
	Lot2	99.2	99.9	99.7	102.0
	Lot3	98.7	99.5	100.6	100.4

※1：試料溶液及び標準溶液につき、両者のスペクトルを比較するとき、同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

3)結論

最終包装製品を用いた長期保存試験（25℃、60%RH、36ヵ月）の結果、バルサルタン錠 160mg「DSEP」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。

(3)無包装状態での安定性試験

①温度に対する安定性

保存条件：50℃、褐色ガラス瓶、密栓

試験項目〔規格〕	試験開始時	1ヵ月後	3ヵ月後
性状〔白色の長楕円形の割線入りのフィルムコーティング錠〕	適	適	適
溶出性〔45分、75%以上〕	規格内	規格内	規格内
定量法（残存率、%）	100.0	99.3	97.9
純度試験（類縁物質、%）*	未検出	未検出	未検出
純度試験（光学異性体、%）*	0.05	0.09	0.14
硬度（kp）*	22.8	24.8	24.2

*本製剤未設定規格のため参考値

②湿度に対する安定性

保存条件：25℃、75%RH、褐色ガラス瓶、開栓

試験項目〔規格〕	試験開始時	1ヵ月後	3ヵ月後
性状〔白色の長楕円形の割線入りのフィルムコーティング錠〕	適	適	適
溶出性〔30分、75%以上〕	規格内	規格内	規格内
定量法（残存率、%）	100.0	99.8	99.2
純度試験（類縁物質、%）*	未検出	未検出	未検出
純度試験（光学異性体、%）*	0.05	0.05	0.08
硬度（kp）*	22.8	23.8	23.4

*本製剤未設定規格のため参考値

③光に対する安定性

保存条件：25℃、60%RH、光照射（3000lx）、シャーレ、開放

試験項目〔規格〕	試験開始時	60万lx・hr	120万lx・hr
性状〔白色の長楕円形の割線入りのフィルムコーティング錠〕	適	適	適
溶出性〔30分、75%以上〕	規格内	規格内	規格内
定量法（残存率、%）	100.0	97.3	99.7
純度試験（類縁物質、%）*	未検出	未検出	未検出
純度試験（光学異性体、%）*	0.05	0.06	0.06
硬度（kp）*	22.8	21.8	20.5

*本製剤未設定規格のため参考値