

セルトラリン錠 100mg「NP」の分割後の安定性に関わる資料

ニプロESファーマ株式会社

セルトラリン錠 100mg「NP」について、割線での分割後の安定性試験〔温度：40℃、3 ヲ月（遮光・気密容器（瓶））、湿度：75%RH／25℃、3 ヲ月（遮光・開放）、光：60 万・120 万 lx・h（気密容器（瓶））〕を実施した。

（社）日本病院薬剤師会の「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について（答申）」の評価分類（下記）を参考にして、割線で分割した錠剤の温度、湿度、光に対する安定性を評価した。

結果、以下のとおりであった。

	温度			湿度			光	
	0.5 ヵ月	1 ヵ月	3 ヵ月	0.5 ヵ月	1 ヵ月	3 ヵ月	60 万 lx・h	120 万 lx・h
セルトラリン錠 100mg「NP」の分割後	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎

◎：すべての試験項目において変化を認めなかった。

（外観：変化をほとんど認めない。溶出性：規格値内。含量：3%未満の低下。

純度試験：「構造決定が必要とされる閾値（0.2%）」を超えないこと）

○：いずれかの試験項目で「規格内」の変化を認めた。

（外観：わずかな色調変化（退色等）を認めるが、品質上、問題とならない程度
の変化であり、規格を満たしている。含量：3%以上の低下で、規格値内。）

△：いずれかの試験項目で「規格外」の変化を認めた。

（外観：形状変化や著しい色調変化を認め、規格を逸脱している。溶出性：規格値外。

含量：規格値外。純度試験：> 0.2%）

セルトラリン錠 100mg「N P」(Lot No.: A15G2) の分割後の安定性

A. 温度

A-1. 保存形態：遮光・気密ガラス瓶

A-2. 保存条件：40±2℃

A-3. 保存期間：3 ヶ月

A-4. 試験結果：下表

試験項目	規格		保存期間			
			開始時	0.5 ヶ月	1 ヶ月	3 ヶ月
性状 ^{*1}	—		白色のフィルムコーティング半錠	白色のフィルムコーティング半錠	白色のフィルムコーティング半錠	白色のフィルムコーティング半錠
純度試験 ^{*2}	設定なし	光学異性体 (RRT 約 0.9)	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %
		個々の最大ピーク	0.03～0.03 %	0.02～0.02 %	0.02～0.02 %	0.02～0.03 %
		総類縁物質質量	0.06～0.07 %	0.06～0.07 %	0.07～0.07 %	0.07～0.07 %
溶出試験 ^{*3}	規定時間30分、溶出率 70%以上		88.0～90.8 %	83.7～90.9 %	85.5～89.2 %	86.1～92.8 %
含量 ^{*4}	95.0～105.0%		100.32% (100.00 %)	100.44 % (100.12 %)	99.55 % (99.23 %)	99.32 % (99.00 %)

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質質量の最大ピーク (%), n=3 (最小値～最大値)

規格設定なし (参考：個々の類縁物質質量について、報告が必要とされる閾値；0.1%、構造決定が必要とされる閾値；0.2%、安全性の確認が必要とされる閾値；0.5%)

*3: 6 ベッセル、最小値～最大値／試験液：水、回転数：75rpm

*4: 平均値、n=3 (開始時を 100%として換算した数値)

B. 湿度

B-1. 保存形態：遮光・開放

B-2. 保存条件：75±5%RH / 25±2℃

B-3. 保存期間：3 ヶ月

B-4. 試験結果：下表

試験項目	規格		保存期間			
			開始時	0.5 ヶ月	1 ヶ月	3 ヶ月
性状 ^{*1}	—		白色のフィルムコーティング半錠	白色のフィルムコーティング半錠	白色のフィルムコーティング半錠	白色のフィルムコーティング半錠
純度試験 ^{*2}	設定なし	光学異性体 (RRT 約 0.9)	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %
		個々の最大ピーク	0.03～0.03 %	0.02～0.02 %	0.02～0.03 %	0.02～0.03 %
		総類縁物質質量	0.06～0.07 %	0.07～0.07 %	0.07～0.07 %	0.07～0.07 %
溶出試験 ^{*3}	規定時間30分、溶出率 70%以上		88.0～90.8 %	82.2～87.2 %	85.7～90.4 %	85.9～89.6 %
含量 ^{*4}	95.0～105.0%		100.32% (100.00 %)	100.76 % (100.44 %)	99.46 % (99.14 %)	99.77 % (99.45 %)

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質質量の最大ピーク (%), n=3 (最小値～最大値)

規格設定なし (参考: 個々の類縁物質質量について、報告が必要とされる閾値 ; 0.1%、構造決定が必要とされる閾値 ; 0.2%、安全性の確認が必要とされる閾値 ; 0.5%)

*3: 6 ベッセル、最小値～最大値 / 試験液: 水、回転数: 75rpm

*4: 平均値、n=3 (開始時を 100%として換算した数値)

C. 光

C-1. 保存形態：気密ガラス瓶（無色）

C-2. 保存条件：曝光量 60 万・120 万 lx・h（2000 lx；12.5 日・25 日）

C-3. 試験結果：下表

試験項目	規格	開始時	60万lx・h	120万lx・h
性状 ^{*1}	白色のフィルム コーティング半錠	白色のフィルム コーティング半錠	白色のフィルム コーティング半錠	白色のフィルム コーティング半錠
純度試験 ^{*2}	設定なし	光学異性体 (RRT 約 0.9)	0.00～0.00 %	0.00～0.00 %
		個々の最大ピーク	0.03～0.03 %	0.03～0.03 %
		総類縁物質質量	0.06～0.07 %	0.08～0.09 %
溶出試験 ^{*3}	規定時間30分、 溶出率 75%以上	88.0～90.8 %	85.8～91.1 %	83.8～86.8 %
含量 ^{*4}	95.0～105.0%	100.32% (100.00 %)	99.84 % (99.52 %)	99.21 % (98.89 %)

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質質量の最大ピーク（%）、n=3（最小値～最大値）

規格設定なし（参考：個々の類縁物質質量について、報告が必要とされる閾値；0.1%、
構造決定が必要とされる閾値；0.2%、安全性の確認が必要とされる閾値；0.5%）

*3: 6 ベッセル、最小値～最大値／試験液：水、回転数：75rpm

*4: 平均値、n=3（開始時を 100%として換算した数値）

（2023 年 11 月改訂）