セルトラリン錠の無包装状態で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 25mg 「タナベ」(薬価基準収載)、同錠 50mg 「タナベ」(薬価基準収載)及び同錠 100mg 「タナベ」(薬価基準未収載) について、無包装状態の安定性試験〔温度:40 $\mathbb C$ 、3 ヵ月(遮光・気密容器(瓶))、湿度:75%RH/25 $\mathbb C$ 、3 ヵ月(遮光・開放)、光:60 万・120 万 1x・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)に従い、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·hr	120 万 lx·hr
セルトラリン錠 25mg「タナベ」/無包装	0	0	0	O*1	O*1	O*1	0	0
セルトラリン錠 50mg「タナベ」/無包装	0	0	0	O*1	O*1	O*1	0	0
セルトラリン錠 100mg「タナベ」/無包装	0	0	0	O*1	O*1	O*1	0	0

^{*1:30%}以上の硬度の低下(≧3.0kgf:実用上問題とならない程度の変化)

◎: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。含量:3%未満の低下。硬度:30%未満の変化。

溶出性:規格値内)

○: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。

硬度:30%以上の変化で、硬度が2.0kgf以上)

△: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。含量:規格値外。

硬度:30%以上の変化で、硬度が 2.0kgf 未満。溶出性:規格値外)

<u>I. セルトラリン錠 25mg「タナベ」(Lot No.: A15B1/無包装)</u> <薬価収載日:平成 27 年 12 月 11 日 >

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 ヵ月 A-4. 試験結果:下表

試験		規格	保存期間				
項目		A元11日	開始時	0.5ヵ月	1ヵ月	3ヵ月	
性状*1	白色の フィルムコーティング錠		白色の フィルムコーティング錠	白色の フィルムコーティング錠	白色の フィルムコーティング錠	白色の フィルムコーティング錠	
純度	設定な	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 %	
試験*2	なし	個々の最大ピーク	0.02~0.02 %	0.02~0.03 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	
		総類縁物質量	0.05~0.05 %	0.07~0.07 %	0.07~0.08 %	0.08~0.09 %	
溶出 試験*³		規定時間30分、 溶出率 75%以上	83.6~97.0 %	83.0~90.2 %	85.3~94.2 %	83.6~95.5 %	
含量*4		95.0~105.0%	99.65 % (100.00 %)	99.08 % (99.43 %)	99.18 % (99.53 %)	100.16 % (100.51 %)	
硬度*5		設定なし	8.94 kgf (—)	8.74 kgf (-2.2 %)	8.21 kgf (-8.2 %)	8.07 kgf (-9.7 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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ヵ月 B-4. 試験結果:下表

試験		規格	保存期間				
項目		<i>外</i> 工行	開始時	0.5ヵ月	1ヵ月	3ヵ月	
性状*1		白色の	白色の	白色の	白色の	白色の	
111/1	フィルムコーティング錠		フィルムコーティング・錠	フィルムコーティング゛錠	フィルムコーティング゛錠	フィルムコーティング゛錠	
純度	設定な	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 %	
試験*2	な	個々の最大ピーク	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	
	L	総類縁物質量	0.05~0.05 %	0.07~0.08 %	0.07~0.08 %	0.08~0.08 %	
溶出 試験*3		規定時間30分、 溶出率 75%以上	83.6~97.0 %	87.0~94.8 %	84.3~93.1 %	90.2~96.2 %	
含量*4		95.0~105.0%	99.65 % (100.00 %)	99.48 % (99.83 %)	98.99 % (99.34 %)	98.86 % (99.21 %)	
硬度*5	設定なし		8.94 kgf (—)	5.36 kgf (-40.0 %)	5.20 kgf (-41.8 %)	4.86 kgf (-45.6 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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·hr (2000 lx; 12.5 日·25 日)

C-3. 試験結果:下表

試験 項目	規格		規格 開始時		60万lx·hr	120万lx·hr
性状*1	白色の フィルムコーティング錠		白色の フィルムコーティング錠	白色の フィルムコーティング錠	白色の フィルムコーティング錠	
純度	設定な	光学異性体 (RRT 約 0.9)	0.00~0.00 %	0.00~0.00 %	0.00~0.00 %	
試験*2	な	個々の最大ピーク	0.02~0.02 %	0.03~0.04 %	0.04~0.06 %	
		総類縁物質量	0.05~0.05 %	0.11~0.13 %	0.14~0.20 %	
溶出 試験*3		規定時間30分、 溶出率 75%以上	83.6~97.0 %	86.3~94.3 %	87.4~92.4 %	
含量*4		95.0~105.0%	99.65 % (100.00 %)	99.57 % (99.92 %)	99.47 % (99.82 %)	
硬度*5		設定なし	8.94 kgf (-)	8.02 kgf (-10.3 %)	7.58 kgf (-15.2 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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)

II. セルトラリン錠 50mg「タナベ」(Lot No.: SEO50-I1/無包装)(薬価収載日:平成 27 年 12 月 11 日)

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 ヵ月 A-4. 試験結果:下表

試験	規格		保存期間				
項目		A元1行	開始時	0.5ヵ月	1ヵ月	3ヵ月	
性状*1	白色の割線入り フィルムコーティング錠		白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	
純度	設定な	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 %	
試験*2	なな	個々の最大ピーク	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %	
	١	総類縁物質量	0.08~0.08 %	0.08~0.09 %	0.09~0.09 %	0.10~0.10 %	
溶出 試験*³		規定時間30分、 溶出率 75%以上	81.1~89.3 %	83.6~88.5 %	83.5~90.7 %	85.5~90.8 %	
含量*4		95.0~105.0%	100.52 % (100.00 %)	100.05 % (99.53 %)	100.16 % (99.64 %)	101.48 % (100.96 %)	
硬度*5		設定なし	8.89 kgf (—)	8.60 kgf (-3.3 %)	8.01 kgf (-9.9 %)	7.53 kgf (-15.3 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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ヵ月 B-4. 試験結果:下表

試験		規格	保存期間				
項目		A)TLTTE	開始時	0.5ヵ月	1ヵ月	3ヵ月	
性状*1	白色の割線入り フィルムコーティング錠		白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	
純度	設定な	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 %	
試験*2	な	個々の最大ピーク	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %	
	L	総類縁物質量	0.08~0.08 %	0.07~0.08 %	0.08~0.09 %	0.09~0.10 %	
溶出 試験*3		規定時間30分、 溶出率 75%以上	81.1~89.3 %	78.9~89.8 %	83.3~90.1 %	84.5~91.3 %	
含量*4		95.0~105.0%	100.52 % (100.00 %)	100.80 % (100.28 %)	99.92 % (99.40 %)	99.94 % (99.42 %)	
硬度*5	設定なし		8.89 kgf (—)	4.63 kgf (-47.9 %)	4.18 kgf (-53.0 %)	3.93 kgf (-55.8 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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·hr (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·hr	120万lx·hr
性状*1	フ	白色の割線入り イルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠
純度	設定な	光学異性体 (RRT 約 0.9)	0.00~0.00 %	0.00~0.00 %	0.00~0.00 %
試験*2	な	個々の最大ピーク	0.03~0.03 %	0.04~0.04 %	0.04~0.04 %
		総類縁物質量	0.08~0.08 %	0.14~0.15 %	0.16~0.17 %
溶出 試験* ³		規定時間30分、 溶出率 75%以上	81.1~89.3 %	84.2~89.8 %	83.7~90.8 %
含量*4		95.0~105.0%	100.52 % (100.00 %)	100.48 % (99.96 %)	100.38 % (99.86 %)
硬度*5		設定なし	8.89 kgf (-)	7.81 kgf (-12.1 %)	6.51 kgf (-26.8 %)

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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)

III. セルトラリン錠 100mg「タナベ」(Lot No.: A15J1/無包装)(薬価基準未収載)

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 ヵ月 A-4. 試験結果:下表

試験		規格	保存期間				
項目		A元11古	開始時	0.5ヵ月	1ヵ月	3ヵ月	
性状*1	白色の割線入り フィルムコーティング錠		白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	
純度	設定な	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 %	
試験*2	なな	個々の最大ピーク	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	
	l	総類縁物質量	0.05~0.05 %	0.05~0.05 %	0.06~0.06 %	0.06~0.06 %	
溶出 試験*³		規定時間30分、 溶出率 70%以上	77.9~86.7 %	77.9~86.9 %	76.9~86.5 %	75.3~87.2 %	
含量*4		95.0~105.0%	99.08% (100.00 %)	99.04 % (99.96 %)	98.74 % (99.66 %)	99.56 % (100.48 %)	
硬度*5		設定なし	10.64 kgf (—)	10.25 kgf (-3.7 %)	9.93 kgf (-6.7 %)	10.15 kgf (-4.6 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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ヵ月 B-4. 試験結果:下表

試験		規格	保存期間				
項目		A)TLTTE	開始時	0.5ヵ月	1ヵ月	3ヵ月	
性状*1	白色の割線入り フィルムコーティング錠		白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	
純度	設定な	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 %	
試験*2	な	個々の最大ピーク	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	0.02~0.02 %	
	L	総類縁物質量	0.05~0.05 %	0.05~0.05 %	0.06~0.06 %	0.06~0.06 %	
溶出 試験*3		規定時間30分、 溶出率 75%以上	77.9~86.7 %	78.1~86.7 %	76.9~86.1 %	76.5~87.5 %	
含量*4		95.0~105.0%	99.08% (100.00 %)	99.16 % (100.08 %)	98.76 % (99.68 %)	99.48 % (100.40 %)	
硬度*5	設定なし		10.64 kgf (—)	5.30 kgf (-50.2 %)	7.21 kgf (-32.2 %)	7.00 kgf (-34.2 %)	

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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·hr (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·hr	120万lx·hr
性状*1	フ.	白色の割線入り ィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠	白色の割線入り フィルムコーティング錠
純度	設定な	光学異性体 (RRT 約 0.9)	0.00~0.00 %	0.00~0.00 %	0.00~0.00 %
試験*2	な	個々の最大ピーク	0.02~0.02 %	0.03~0.03 %	0.03~0.03 %
		総類縁物質量	0.05~0.05 %	0.07~0.08%	0.09~0.10 %
溶出 試験*³		規定時間30分、 溶出率 75%以上	77.9~86.7 %	77.8~87.1 %	76.5~85.9 %
含量*4		95.0~105.0%	99.08% (100.00 %)	98.67 % (99.59 %)	99.08 % (100.00 %)
硬度*5		設定なし	10.64 kgf (-)	9.82 kgf (-7.7 %)	8.35 kgf (-21.5 %)

*1: 外観、n=3

*2: 類縁物質量の最大ピーク (%)、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)

*5: 平均値、n=5 (開始時からの変化率)

(2017年10月改訂)