

## ドキサゾシン錠のPTP（一次包装）での安定性に関する資料

ニプロ E S ファーマ株式会社

ドキサゾシン錠 0.5mg 「タナベ」 及びドキサゾシン錠 1mg 「タナベ」 の無包装状態での安定性試験（保管条件：60 万 lx・hr）において、イニシャルで認められなかつた類縁物質が検出された。

そこで今回、ドキサゾシン錠の全規格について、30 及び 60 万 lx・hr の保管条件で PTP（一次包装）での安定性試験を実施した。

その結果、純度試験において類縁物質の増加は認められず、他の試験項目においても変化は認められなかつた。

### I. ドキサゾシン錠 0.5mg 「タナベ」 (Lot No.: TFDE) ／PTP（一次包装）

試験項目	規格		イニシャル	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr
性状	白色の素錠		白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 <sup>*1</sup>	設定なし	RRT 0.46	0.06	0.08	0.09
		Total	0.06	0.08	0.09
溶出試験 <sup>*2</sup>	規定時間 15分、 溶出率 70%以上		91.2% (89.6—94.3%)	91.3% (89.1—93.3%)	89.3% (87.0—90.0%)
含量 <sup>*3</sup>	93.0~107.0%		99.3% (99.0—99.6%)	97.9% (97.2—98.4%)	98.1% (97.4—98.4%)
硬度 <sup>*4</sup>	設定なし		74N (68—81N)	76N (70—84N)	80N (71—86N)

\*1: 0.05%以上の量が検出された類縁物質 (RRT: Relative Retention Time)

\*2: 平均値, n=6 (最小値—最大値)

\*3: 繰り返し 3 回の平均値 (最小値—最大値)

\*4: 平均値, n=10 (最小値—最大値)

## II. ドキサゾシン錠 1mg 「タナベ」 (Lot No.: TFDM) / PTP (一次包装)

試験項目	規格		イニシャル	30 万 lx·hr	60 万 lx·hr
性状	白色の割線入り 素錠		白色の割線入り 素錠	白色の割線入り 素錠	白色の割線入り 素錠
純度試験 <sup>*1</sup>	設定なし	RRT 0.46	< 0.05	0.05	0.05
		Total	—	0.05	0.05
溶出試験 <sup>*2</sup>	規定時間 15分、 溶出率 75%以上		93.6% (93.0—94.5%)	93.7% (92.7—94.1%)	92.2% (89.7—93.4%)
含量 <sup>*3</sup>	93.0~107.0%		99.2% (98.9—99.7%)	97.8% (96.9—98.5%)	98.1% (97.9—98.4%)
硬度 <sup>*4</sup>	設定なし		84N (78—90N)	83N (74—90N)	88N (76—94N)

\*1: 0.05%以上の量が検出された類縁物質 (RRT: Relative Retention Time)

\*2: 平均値, n=6 (最小値—最大値)

\*3: 繰り返し 3 回の平均値 (最小値—最大値)

\*4: 平均値, n=10 (最小値—最大値)

## III. ドキサゾシン錠 2mg 「タナベ」 (Lot No.: TKDM) / PTP (一次包装)

試験項目	規格		イニシャル	30 万 lx·hr	60 万 lx·hr
性状	淡いだいだい色の 割線入り素錠		淡いだいだい色の 割線入り素錠	淡いだいだい色の 割線入り素錠	淡いだいだい色の 割線入り素錠
純度試験 <sup>*1</sup>	設定なし	RRT 0.46	0.05	0.07	0.10
		Total	0.05	0.07	0.10
溶出試験 <sup>*2</sup>	規定時間 15分、 溶出率 75%以上		91.8% (90.4—93.2%)	92.0% (90.0—94.0%)	92.2% (89.4—94.3%)
含量 <sup>*3</sup>	93.0~107.0%		100.8% (100.7—100.9%)	99.1% (97.9—100.0%)	99.9% (99.8—100.0%)
硬度 <sup>*4</sup>	設定なし		81N (75—86N)	75N (72—79N)	78N (69—87N)

\*1: 規格設定なし ; 0.05%以上の量が検出された類縁物質 (RRT: Relative Retention Time)

\*2: 平均値, n=6 (最小値—最大値)

\*3: 繰り返し 3 回の平均値 (最小値—最大値)

\*4: 規格設定なし ; 平均値, n=10 (最小値—最大値)

IV. ドキサゾシン錠 4mg 「タナベ」 (Lot No.: TFDF) ／PTP (一次包装)

試験項目	規格	イニシャル	30万 lx・hr	60万 lx・hr
性状	白色の割線入り 素錠	白色の割線入り 素錠	白色の割線入り 素錠	白色の割線入り 素錠
純度試験 <sup>*1</sup>	設定なし RRT 0.46	0.05	0.08	0.07
	Total	0.05	0.08	0.07
溶出試験 <sup>*2</sup>	規定時間 15分、 溶出率 75%以上	88.2% (87.1—90.4%)	86.5% (85.0—87.8%)	85.2% (82.5—87.3%)
含量 <sup>*3</sup>	93.0~107.0%	98.6% (98.3—99.0%)	97.9% (97.6—98.1%)	98.3% (98.2—98.4%)
硬度 <sup>*4</sup>	設定なし	99N (88—108N)	99N (93—106N)	104N (95—113N)

\*1: 0.05%以上の量が検出された類縁物質 (RRT: Relative Retention Time)

\*2: 平均値, n=6 (最小値—最大値)

\*3: 繰り返し 3 回の平均値 (最小値—最大値)

\*4: 平均値, n=10 (最小値—最大値)

(2017年10月改訂)