# ドネペジル塩酸塩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

ドネペジル塩酸塩錠 3mg「ニプロ」、ドネペジル塩酸塩錠 5mg「ニプロ」及びドネペジル塩酸塩錠 10mg「ニプロ」について、無包装状態の安定性試験 [温度:40°C、3ヵ月(遮光・気密容器(瓶))、湿度:75%RH/25°C、6ヵ月(遮光・開放)、光:60万1x·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。

	安定性		
	温度	湿度注)	光
ドネペジル塩酸塩錠 3mg「ニプロ」/無包装	0	0	0
ドネペジル塩酸塩錠 5mg「ニプロ」/無包装	0	0	0
ドネペジル塩酸塩錠 10mg「ニプロ」/無包装	0	0	0

◎: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 (19.6 N) 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 (19.6 N) 未満。溶出性:規格値外)

# I. ドネペジル塩酸塩錠 3mg「ニプロ」(Lot No.: 101P) / 無包装

#### A. 温度

A-1. 保存形態: 褐色ガラス瓶 (密栓)

A-2. 保存条件: 40℃ 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		从竹口	イニシャル	1ヵ月	3ヵ月
性状	黄色のフィルム コーティング錠		黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠
純度 試験* <sup>1</sup>	設定 なし	総類縁物質量	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし		0.06%
溶出 試験* <sup>2</sup>	規定時間 15分、 溶出率 80%以上		101.4%	100.1%#1	100.7%
含量*3	95.0~105.0%		102.4%	102.4%	101.7%
硬度*4	設定なし		60N	62N	63N

\*1: 総類縁物質量:0.05%以上の量が検出された類縁物質の総量

\*2: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH 6.8)

#1: n=12 (規格外 1/12) (最小值-最大值) /試験液: 溶出試験第 2 液 (pH 6.8)

<判定>

試料 6 個について溶出試験を行い、個々の試料からの溶出率がすべて規格を充たす場合は 適合とする。規格値から外れた試料が 1 個または 2 個のとき、新たに試料 6 個をとって溶 出試験を再度行い、12 個中 10 個以上の個々の溶出率が規格を充たすとき適合とする。

\*3: 繰り返し3回の平均値

\*4: 平均值, n=10

# B. 湿度

B-1. 保存形態: 褐色ガラス瓶 (開放)

B-2. 保存条件: 75 % RH/25℃

B-3. 保存期間:6ヵ月 B-4. 試験結果:下表

試験規格		保存期間			
項目	<i>入</i> 允1行	イニシャル	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月
性状	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠
純度 試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし			
溶出 試験* <sup>1</sup>	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	101.4%	100.8%	101.1%	99.7%
含量*2	95.0~105.0%	102.4%	102.4%	102.1%	101.4%
硬度*3	設定なし	60N	44N	44N	50N

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH 6.8)

\*2: 繰り返し3回の平均値

\*3: 平均值, n=10

# C. 光

C-1. 保存形態:ガラス瓶(密栓)

C-2. 保存条件: 白色蛍光灯(1,526 lx) 照射

C-3. 保存期間:曝光量;60万lx·h(約17日間)

C-4. 試験結果:下表

試験項目	規格	イニシャル	60万lx·h
性状	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠	黄色のフィルム コーティング錠
純度試験*1	設定 総類縁物質量	0.05%以上の量が検出された 類縁物質なし	0.05%
溶出試験*2	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	101.4% (97.8—103.2%)	100.9% (99.6—101.6%)
含量*3	95.0~105.0%	102.4% (102.1-102.9%)	101.9% (101.6—102.2%)
硬度*4	設定なし	60N (51-70N)	49N (44-51N)

\*1: 総類縁物質量:0.05%以上の量が検出された類縁物質の総量

\*2: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH 6.8)

\*3: 繰り返し3回の平均値

\*4: 平均值, n=10

# II. ドネペジル塩酸塩錠 5mg「ニプロ」(Lot No.: 101P) /無包装

#### A. 温度

A-1. 保存形態: 褐色ガラス瓶 (密栓)

A-2. 保存条件: 40℃ 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	みたれ古	イニシャル	1ヵ月	3ヵ月	
性状	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 試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし			
溶出 試験* <sup>1</sup>	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	94.5%#1 101.3% 99.5%		99.5%	
含量*2	95.0~105.0%	101.6% 100.8% 101.0%			
硬度*3	設定なし	55N	57N	60N	

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH 6.8)

#1: n=12 (規格外 2/12) /試験液: 溶出試験第 2 液 (pH 6.8)

<判定>

試料 6 個について溶出試験を行い、個々の試料からの溶出率がすべて規格を充たす場合は 適合とする。規格値から外れた試料が 1 個または 2 個のとき、新たに試料 6 個をとって溶 出試験を再度行い、12 個中 10 個以上の個々の溶出率が規格を充たすとき適合とする。

- \*2: 繰り返し3回の平均値
- \*3: 平均值, n=10

# B. 湿度

B-1. 保存形態: 褐色ガラス瓶 (開放)

B-2. 保存条件: 75 % RH/25℃

B-3. 保存期間:6ヵ月 B-4. 試験結果:下表

試験	規格	保存期間			
項目	<i>人</i> 允1行	イニシャル	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月
性状	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 試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし			
溶出 試験* <sup>1</sup>	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	94.5%#1	96.5%	99.3%	100.9%
含量*2	95.0~105.0%	101.6%	101.6%	101.0%	101.3%
硬度*3	設定なし	55N	41N	44N	50N

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH 6.8)

#1: n=12 (規格外 2/12) /試験液: 溶出試験第 2 液 (pH 6.8)

<判定>

試料 6 個について溶出試験を行い、個々の試料からの溶出率がすべて規格を充たす場合は 適合とする。規格値から外れた試料が 1 個または 2 個のとき、新たに試料 6 個をとって溶 出試験を再度行い、12 個中 10 個以上の個々の溶出率が規格を充たすとき適合とする。

\*2: 繰り返し3回の平均値

\*3: 平均值, n=10

# C. 光

C-1. 保存形態: ガラス瓶 (密栓)

C-2. 保存条件: 白色蛍光灯(1,526 lx) 照射

C-3. 保存期間:曝光量;60万lx·h(約17日間)

C-4. 試験結果:下表

試験項目	規格	イニシャル	60万lx·h
性状	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
純度試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし	
溶出試験*1	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	94.5%#1	100.2%
含量*2	95.0~105.0%	101.6%	100.7%
硬度*3	設定なし	55N	51N

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH 6.8)

#1: n=12 (規格外 2/12) /試験液: 溶出試験第 2 液 (pH 6.8)

#### <判定>

試料 6 個について溶出試験を行い、個々の試料からの溶出率がすべて規格を充たす場合は 適合とする。規格値から外れた試料が 1 個または 2 個のとき、新たに試料 6 個をとって溶 出試験を再度行い、12 個中 10 個以上の個々の溶出率が規格を充たすとき適合とする。

\*2: 繰り返し3回の平均値

\*3: 平均值, n=10

# III. ドネペジル塩酸塩錠 10mg「ニプロ」(Lot No.: 13B001) /無包装

#### A. 温度

A-1. 保存形態:褐色ガラス瓶(密栓)

A-2. 保存条件: 40℃ 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	<i>入</i> 允1行	イニシャル	1ヵ月	3ヵ月	
性状	赤橙色のフィルムコ ーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	
純度 試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし			
溶出 試験* <sup>1</sup>	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	103.3%	100.8%	100.8%	
含量*2	95.0~105.0%	101.4% 101.8% 101.4%		101.4%	
硬度*3	設定なし	76N	75N	69N	

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH6.8)

\*2: 繰り返し3回の平均値

\*3: 平均值, n=10

#### B. 湿度

B-1. 保存形態: 褐色ガラス瓶 (開放)

B-2. 保存条件: 75 % RH/25℃

B-3. 保存期間:6ヵ月 B-4. 試験結果:下表

試験	規格	保存期間			
項目	<i>\h</i> 2.116	イニシャル	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月
性状	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠
純度 試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし			
溶出 試験* <sup>1</sup>	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	103.3%	100.1%	101.6%	101.7%
含量*2	95.0~105.0%	101.4%	101.4%	101.5%	101.7%
硬度*3	設定なし	76N	57N	60N	66N

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH6.8)

\*2: 繰り返し3回の平均値

\*3: 平均值, n=10

# C. 光

C-1. 保存形態:無色ガラス瓶(密栓)

C-2. 保存条件: 白色蛍光灯(2,000lx) 照射

C-3. 保存期間:曝光量;60万lx·h(約12.5日間)

C-4. 試験結果:下表

試験項目	規格	イニシャル	60万lx·h
性状	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠	赤橙色のフィルム コーティング錠
純度試験	設定なし	0.05%以上の量が検出された類縁物質なし	
溶出試験*1	規定時間 15分、 溶出率 80%以上	103.3%	100.9%
含量*2	95.0~105.0%	101.4%	101.1%
硬度*3	設定なし	76N	65N

\*1: 平均值, n=6/試験液: 溶出試験第2液 (pH6.8)

\*2: 繰り返し3回の平均値

\*3: 平均值, n=10

(更新日:2023年11月)