

【概要】

クロピドグレル錠 25mg「明治」の溶出性を、日本薬局方医薬品各条に定められた「クロピドグレル硫酸塩錠」の溶出性の項に従い評価した。その結果、30分間の溶出率は 85.8～95.3%であり、溶出規格に適合していることが確認された。

【試験方法】

試験方法：日本薬局方 一般試験法 溶出試験法 パドル法

試験液量：900mL

温度：37±0.5℃

試験液：水

回転数：毎分 50 回転

測定回数：3回

溶出規格：30分間の溶出率は70%以上である。

【試験結果】

30 分間の溶出率は 85.8～95.3%であり、日本薬局方「クロピドグレル硫酸塩錠」の溶出規格に適合した。

表 クロピドグレル錠 25mg「明治」の日本薬局方溶出規格への適合性 (n=18)

ロット番号	溶出率(%) (n=6、測定回数3回)	判定
CG1T01	85.8～95.3	適合
CG1T02	88.4～94.5	適合
CG1T03	89.4～94.9	適合

製造販売元
高田製薬株式会社

販売元
Meファルマ株式会社

<製品情報問い合わせ先>
Meiji Seika ファルマ株式会社 ぐすり相談室
(Me ファルマ株式会社専用ダイヤル)
電話 (0120) 261-158 FAX (03) 3272-2438