

モンテルカスト錠 10mg「日新」の安定性に関する資料

日新製薬株式会社

1. 加速試験結果

モンテルカスト錠 10mg「日新」について、高温高湿 6 ヶ月保存の加速試験を行った。

検 体：Lot No. MTK104

PTP 包装品：PTP 包装し、ポリエチレンラミネートアルミニウムフィルムでピ
ロー包装し、紙箱に入れたもの

保存条件：40℃（±1℃）、75%R.H.（±5%）

試験期間：6 ヶ月

測定時期：試験開始時、1 ヶ月後、3 ヶ月後、6 ヶ月後の4時点

試験項目		経 過 年 月			
		開始時	1 ヶ月後	3 ヶ月後	6 ヶ月後
性 状	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠
確 認 試 験	紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合
純 度 試 験	類縁物質 液体クロマトグラフィー	適合	適合	適合	適合
製 剤 試 験	製剤均一性※ (含量均一性試験) 判定値：15.0%を超えない	2.8 %	4.1 %	3.5 %	3.6 %
	溶出性 ラウリル硫酸ナトリウム溶液 (1→200), 50 回転, 20 分, 85%以上	99～105 %	100～105 %	94～102 %	92～105 %
定 量 試 験	モンテルカスト 95.0～105.0%	102.0 %	102.7 %	101.7 %	102.4 %

※ 第十七改正日本薬局方収載に伴い、製剤均一性の試験方法が一部変更されたため、3 ヶ月後より日局に従い試験を実施した。

2. 長期保存試験結果

モンテルカスト錠 10mg「日新」について、長期保存試験を行った。

検 体：Lot No. MTK104

PTP 包装品：PTP 包装し、ポリエチレンラミネートアルミニウムフィルムでピロー包装し、紙箱に入れたもの

保存条件：25℃（±2℃）、60%R.H.（±5%）

試験期間：36 カ月

測定時期：試験開始時、6 カ月後、9 カ月後、12 カ月後、18 カ月後、24 カ月後、36 カ月後の7時点

試験項目		経 過 年 月						
		開始時	6 カ月後	9 カ月後	12 カ月後	18 カ月後	24 カ月後	36 カ月後
性 状	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠	明るい灰黄色のフィルムコーティング錠
確認試験	紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
純度試験	類縁物質 液体クロマトグラフィー	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
製剤試験	製剤均一性 (含量均一性試験) 判定値：15.0%を超えない	2.8 %	4.4 %	2.5 %	5.0 %	2.3 %	2.6 %	2.8 %
	溶出性 ラウリル硫酸ナトリウム溶液（1→200）、 50 回転、20 分、 85%以上	99～ 105 %	90～ 103 %	95～ 105 %	97～ 108 %	96～ 103 %	99～ 104 %	99～ 104 %
定量試験	モンテルカスト 95.0～105.0%	102.0 %	101.6 %	102.9 %	102.5 %	101.5 %	100.4 %	102.0 %

※ 開始時から 12 カ月後までは承認申請時の規格及び試験方法（開始時の製剤均一性については、試験方法が一部異なる）、18 カ月後以降は日本薬局方モンテルカストナトリウム錠の規格及び試験方法に従い試験を実施した。

3. まとめ

試験の結果は以上のとおりであり、いずれの項目も開始時よりの変化は認められず、規格を満たすものであった。

加速試験の結果より、本剤は最終包装形態・室温保存の状態で、有効期間の 3 年は安定な製剤であることが推測された。

また、長期保存試験 36 カ月の結果より、有効期間の 3 年は安定な製剤であることが確認された。