

2014年12月作成  
大興製薬株式会社

## カンデサルタン錠 8mg 「DK」 の 安定性に関する資料

### 【はじめに】

カンデサルタン シレキセチル製剤であるカンデサルタン錠 8mg 「DK」 の市販後の安定性を加速試験により確認した。

### 【試験内容】

試験製剤	PTP 包装（3 ロット）
保存条件	温度 : $40 \pm 1^{\circ}\text{C}$ 、湿度 : $75 \pm 5\%$ RH
保存期間	開始時、1、3 及び 6 カ月 <sup>注1)</sup>
試験項目	性状、確認試験、純度試験、製剤均一性試験（含量均一性試験）、溶出試験、定量試験

注 1) 製剤均一性試験（含量均一性試験）は開始時及び 6 カ月

### 【試験結果】

試験結果を別紙に示した。

### 【結論】

カンデサルタン錠 8mg 「DK」 の市販後の安定性を検討するため、加速試験（ $40 \pm 1^{\circ}\text{C}$ 、 $75 \pm 5\%$  RH、保存期間 6 カ月）を行った結果、全ての試験項目について規格内であった。従って、通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

別紙

【試験結果】

試験項目 保存期間	開始時	1カ月	3カ月	6カ月
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (含量均一性試験)	適合	—	—	適合
溶出試験 (%) <sup>注2)</sup>	83.8~91.8	82.3~91.4	81.6~88.6	81.3~87.2
定量試験 (%) <sup>注3)</sup>	98.7~100.9	99.6~102.1	99.7~101.5	99.0~101.2

注 2) 3 ロット各 3 回測定 (1 回 6 ベッセル) の最小値～最大値

注 3) 3 ロット各 3 回測定の最小値～最大値

規格

性状	ごくうすいだいだい色の割線入り素錠
確認試験	紫外可視吸光度測定法： 波長 252~256nm 及び 302~307nm に吸収の極大を示す
純度試験	液体クロマトグラフィー： 試料溶液のカンデサルタン シレキセチルに対する相対保持時間約 0.5 のピーク面積は、標準溶液のカンデサルタン シレキセチルのピーク面積の 1.5 倍より大きくなく、試料溶液のカンデサルタン シレキセチルに対する相対保持時間約 0.8、約 1.1 及び約 1.5 のピーク面積は、それぞれ標準溶液のカンデサルタン シレキセチルのピーク面積の 1/2 より大きくなく、試料溶液のカンデサルタン シレキセチルに対する相対保持時間約 2.0 のピーク面積は、標準溶液のカンデサルタン シレキセチルのピーク面積より大きくなく、試料溶液のカンデサルタン シレキセチル、カンデサルタン シレキセチルに対する相対保持時間約 0.4 のピーク及び上記以外のピークの面積は、標準溶液のカンデサルタン シレキセチルのピーク面積の 1/10 より小さい 試料溶液のカンデサルタン シレキセチル以外のピークの合計面積は、標準溶液のカンデサルタン シレキセチルのピーク面積の 4 倍より大きくない
製剤均一性試験 (含量均一性試験)	含量均一性試験を行うとき、適合する
溶出試験	45 分間の溶出率：75%以上
定量試験	含有率：95.0~105.0%