

2020年9月作成
江州製薬株式会社

タダラフィル錠 10mgCI 「GO」 の 安定性に関する資料

【はじめに】

タダラフィル製剤であるタダラフィル錠 10mgCI 「GO」 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	紙箱入りのプラスチックパックした 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 ^{注1)}
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】

タダラフィル錠 10mgCI 「GO」 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 (%) ^{注2)}	76.9~86.4	78.0~85.5	78.0~90.1	81.6~88.2
定量試験 (%) ^{注3)}	98.8~101.2	99.7~101.7	97.0~99.7	95.1~97.8

注 2) 3 ロット各 1 回測定 (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	黄色の割線入りのフィルムコーティング錠である
確認試験	赤外吸収スペクトル測定法 (臭化カリウム錠剤法) : 波数 3330cm^{-1} 、 1678cm^{-1} 、 1649cm^{-1} 、 1439cm^{-1} 、 1323cm^{-1} 、 1243cm^{-1} 、 1042cm^{-1} 及び 923cm^{-1} 付近に吸収を認める
純度試験	類縁物質 液体クロマトグラフィー : 試料溶液のタadalafil以外のピークの面積は、標準溶液のタadalafilのピーク面積より大きくない (0.2%) 試料溶液のタadalafil以外のピークの合計面積は、標準溶液のタadalafilのピーク面積の 1.5 倍より大きくない (0.3%)
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	15 分間の溶出率 : 75%以上
定量試験	含有率 : 95.0~105.0%