

平成 24 年 4 月社名変更(平成 23 年 8 月作成)

テバ製薬株式会社

学術情報課

粉碎物の安定性評価

品目：イブプロフェン錠 200mg 「タイヨー」

検体	性状	定量 ^{注2)} (%)
試験開始時 (粉碎直後)	白色の粉末であった	100
25℃ 75%RH 2 週間 ^{注1)}	白色の粉末であった	100.3
25℃ 75%RH 4 週間 ^{注1)}	白色の粉末であった	100.2

注 1) 開放容器 (遮光) で保管した。

注 2) 試験開始時を 100 とした残存率で示した。

結果

本製剤の粉碎物は、25℃・75%RH の条件下で 4 週間、その性状と含量に変化は見られず、安定であった。なお、本製剤の粉碎物はわずかに苦味を感じる。

なお、本製剤を粉碎して投与した場合の有効性および薬物体内動態の検討は実施していない。また、上記データは本製剤の分割・粉碎を推奨するものではない。