

平成24年4月社名変更(平成16年5月作成)

テバ製薬株式会社

安定性評価(粉碎物)

品目:アルジキサル錠10

検体: 169401

検体	性状	定量 <sup>注1)</sup> (%)
試験開始時	帯黄白色の粉末であった.	100
25°C75%RH開放 2週間	帯黄白色の粉末であった.	96.9
25°C75%RH開放 4週間	帯黄白色の粉末であった.	96.8

注1) 試験開始時を100とした残存率で示した.

#### 結論

粉碎物の安定性は問題ないと判断した.

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.