

平成 20 年 6 月
大洋薬品工業株式会社
研究開発本部

粉碎物の安定性評価

品目：カルボシステイン錠 500mg 「タイヨー」

検体：M7KA2

検体	性状	定量 ^{注1)} (%)
試験開始時	白色の粉末であった。	—
25℃ 75%RH 遮光開放 2 週間	白色の粉末であった。	99.2
25℃ 75%RH 遮光開放 4 週間	白色の粉末であった。	98.5

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。ただし、本品を粉碎することは適した使用方法ではない。