

平成 24 年 4 月社名変更(平成 21 年 5 月作成)

テバ製薬株式会社

学術情報課

### 脱カプセル後の安定性評価

品目：トラニラストカプセル 100mg 「タイヨー」

検体：792191

検体	性状	定量 <sup>注1)</sup> (%)
試験開始時 (脱カプセル直後)	淡黄色の粒を含む粉末であった。	100
25℃ 75%RH 2 週間 (遮光, PE 包装)	淡黄色の粒を含む粉末であった。	99.9
25℃ 75%RH 4 週間 (遮光, PE 包装)	淡黄色の粒を含む粉末であった。	99.6

注 1) 試験開始時を 100 とした残存率で示した。

#### 結論

脱カプセル状態での安定性試験(性状, 定量)を実施した。その結果, 脱カプセル後の安定性は問題ないと判断した。

なお, 本製剤についてカプセルから内容物を取り出し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カプセル開封を推奨するものではない。