

平成 18 年 7 月
大洋薬品工業株式会社
研究開発部

粉碎物の安定性評価

品目：ニセルゴリン錠 5mg 「タイヨー」

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。	100.7
25 75%RH 遮光開放 4 週間	白色の粉末であった。	100.8

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。ただし、本品を粉碎することは適した使用方法ではない。