

平成 16 年 5 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：マニジピン塩酸塩錠 10mg 「タイヨー」

検体：5NBR

検体	性状	定量 <sup>注1)</sup> (%)
試験開始時	淡黄色の粉末であった。	—
25℃ 75%RH 遮光開放 2 週間	淡黄色の粉末であった。	98.9
25℃ 75%RH 遮光開放 4 週間	淡黄色の粉末であった。	99.1

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。