

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 20mg 「タイヨー」

検体：261503

検体	性状	定量 ^{注1)} (%)
試験開始時	うすだいたい黄色の粉末であった.	—
25℃ 75%RH 遮光開放 2 週間	うすだいたい黄色の粉末であった.	98.6
25℃ 75%RH 遮光開放 4 週間	うすだいたい黄色の粉末であった.	98.6

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.