

平成 24 年 4 月社名変更(平成 20 年 1 月作成)

テバ製薬株式会社

研究開発本部

## 粉碎物の安定性評価

品目：リオハード錠 5mg

検体：553402

< 試験施設 > 日亜薬品工業株式会社 杭瀬分析センター

検体	性状	定量 <sup>注1)</sup> (%)
試験開始時	うすい緑みを帯びた黄白色の粉末であった。	-
25 75%RH 遮光開放 2 週間	うすい緑みを帯びた黄白色の粉末であった。	97.6
25 75%RH 遮光開放 4 週間	うすい緑みを帯びた黄白色の粉末であった。	97.7

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。また、本品の粉碎物は、光分解を起こしやすいことから、遮光保存する必要がある。

なお、本製剤を粉碎して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分割・粉碎を推奨するものではない。