

レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025%「わかもと」  
開封後安定性試験（光安定性）に関する資料

レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025% 「わかもと」 の開封後安定性試験（光安定性）

試験期間：2008年8月8日～2009年2月12日

わかもと製薬株式会社

<試験目的>

レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025% 「わかもと」 の開封後の光安定性を評価することにより品質の変化を予知することを目的とした。

<試験条件>

温度：25℃

湿度：60%RH

照度：白色蛍光灯 3000lx

保存期間：60万 lx・hr

保存形態：ポリエチレン製点眼容器

<試験薬剤、試験項目及び試験方法>

(1) 試験薬剤

レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025% 「わかもと」 (ロット：8602)

(2) 試験項目

性状、確認試験、浸透圧比、pH、不溶性微粒子試験、粒子径試験、含量、保存効力試験

(3) 試験方法

『レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025% 「わかもと」 の規格及び試験方法』による

<試験結果>

別紙参照

<結論>

レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025% 「わかもと」 は、開封後の安定性試験（25℃、60%RH、白色蛍光灯 3000lx）において、60万 lx・hr まで規格に適合した。

別紙 1/1

<試験結果>

◆レボカバスチン塩酸塩点眼液 0.025% 「わかもと」

保存条件：25℃、60%RH、白色蛍光灯 3000lx

保存形態：ポリエチレン製点眼容器

試験項目	規格	繰り返し回数	保存期間		
			開始時	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr
性状	適合：本品は懸濁性点眼剤である。振り混ぜるとき、白濁する。	1	適合	適合	適合
		2	適合	適合	適合
		3	適合	適合	適合
確認試験 (紫外可視吸収スペクトル)	吸収極大：260～264nm 及び 266～270nm	1	262.1/268.5	262.3/268.8	262.2/268.7
		2	262.0/268.6	262.2/268.7	262.4/268.7
		3	262.2/268.6	262.3/268.7	262.3/268.7
浸透圧比	0.9～1.1	1	0.96	0.96	0.96
		2	0.96	0.96	0.96
		3	0.96	0.96	0.96
pH	6.0～8.0	1	7.06	7.07	7.08
		2	7.06	7.07	7.09
		3	7.06	7.07	7.08
不溶性微粒子試験	適合：1mL 中の個数に換算するとき、300μm 以上の不溶性微粒子が 1 個以下。	1	適合	適合	適合
		2	適合	適合	適合
		3	適合	適合	適合
粒子径試験	適合：平均粒子径は 10μm 以下であり、個々の粒子径は 25μm 以下である。粒子の大きさは最長径とする。	1	適合	適合	適合
		2	適合	適合	適合
		3	適合	適合	適合
含量	90.0～110.0%	1	103.2	103.8	103.3
		2	102.5	102.9	102.4
		3	102.5	103.4	102.6

保存効力試験においては、すべての規格に適合した。