レボフロキサシン点眼液 1.5%「わかもと」 長期保存試験に関する資料

レボフロキサシン点眼液 1.5%「わかもと」の長期保存試験

試験期間: 2013年10月~2018年1月

わかもと製薬株式会社

<試験目的>

レボフロキサシン点眼液 1.5% 「わかもと」の貯蔵、流通及び使用時における医薬品製剤としての品質を保証するため、保存安定性を評価することを目的とした。

<試験実施場所>

わかもと製薬株式会社 品質管理部

<試験条件>

保存条件: 25±2℃、60±5%RH、遮光

保存形態:最終包装製品

<試験薬剤、試験項目及び試験方法>

(1) 試験薬剤

レボフロキサシン点眼液 1.5%「わかもと」(ロット: 3X03、4Y04、5105)

(2) 試験項目

性状、浸透圧比、pH、不溶性異物試験、不溶性微粒子試験、無菌試験、含量

(3) 試験方法

『レボフロキサシン点眼液 1.5%「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>

レボフロキサシン点眼液 1.5% 「わかもと」の長期保存試験($25\pm2\%$ 、 $60\pm5\%$ RH、遮光、3年)の結果、規格範囲内であり、通常の市場流通下において、3年間安定であることが確認された。

別紙 1/1

<試験結果>

◆レボフロキサシン点眼液 1.5%「わかもと」 保存条件: 25±2℃、60±5%RH、遮光

保存形態:最終包装製品

| 試験項目 | 規格 | ロット | 保存期間 | | | |
|----------|--|------|---------|----------|----------|---------|
| | | 番号 | 開始時 | 12 ヵ月 | 24 ヵ月 | 36 ヵ月 |
| 性状 | 微黄色〜黄色澄明の液 | 3X03 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 |
| | | 4Y04 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 |
| | | 5105 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 | 微黄色澄明な液 |
| 浸透圧比 | 1.0~1.1 | 3X03 | 1.1 | 1.1 | 1.1 | 1.1 |
| | | 4Y04 | 1.0 | 1.0 | 1.1 | 1.1 |
| | | 5105 | 1.0 | 1.0 | 1.1 | 1.1 |
| рН | 6.1~6.9 | 3X03 | 6.6 | 6.6 | 6.5 | 6.5 |
| | | 4Y04 | 6.5 | 6.5 | 6.5 | 6.5 |
| | | 5105 | 6.5 | 6.5 | 6.5 | 6.7 |
| 不溶性異物試験 | 適合:澄明で、肉眼的にたやすく検出される不溶性異物を認めない。 | 3X03 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| | | 4Y04 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| | | 5105 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| 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。 | 3X03 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| | | 4Y04 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| | | 5105 | 適合 | 適合 | 適合 | 適合 |
| 無菌試験 | 適合:メンブランフィルター 法により試験を行うとき、微 生物の増殖を認めない。 | 3X03 | 適合 | | | 適合 |
| | | 4Y04 | 適合 | | | 適合 |
| | | 5105 | 適合 | <u> </u> | <u> </u> | 適合 |
| 含量 | 95.0~107.0% | 3X03 | 101.2 | 103.3 | 101.2 | 104.7 |
| | | 4Y04 | 100.0 | 102.6 | 102.4 | 103.8 |
| | | 5105 | 99.6 | 101.1 | 102.9 | 102.8 |