# ニトレンジピン錠5mg「NP」の溶出試験

ニプロ株式会社

### I. 品質再評価による標準製剤との比較試験

### 1. 検体

試験製剤:ニトレンジピン錠5mg「NP」

標準製剤:錠剤 5mg

[両薬剤とも1錠中に、ニトレンジピン5mgを含有する。]

## 2. 溶出試験法

日本薬局方一般試験法・溶出試験法第2法(パドル法)

試験条件:回転数 :100rpm

試験液 : pH1.2

pH4.0

pH6.8

水

試験液量:900mL

測定法:吸光度測定法

# 3. 結果

溶出挙動の結果は図1~4に示す通りであった。

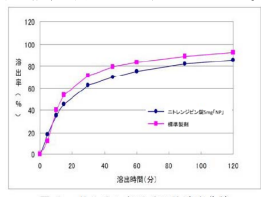


図 1 pH 1.2 における平均溶出曲線

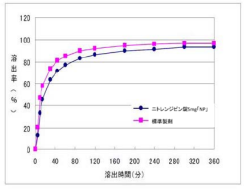


図 2 pH 4.0 における平均溶出曲線

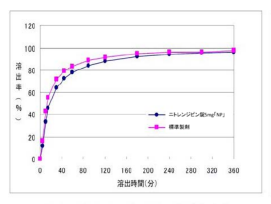


図 3 pH 6.8における平均溶出曲線

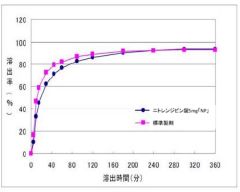


図 4 水における平均溶出曲線

Ⅱ. 日本薬局方外医薬品規格第三部「ニトレンジピン5mg錠」の規格に対する適合性

### 1. 検体

ニトレンジピン錠5mg「NP」(1錠中、ニトレンジピン5mg含有)3ロット

2. 溶出試験法 (日本薬局方外医薬品規格第三部「ニトレンジピン5mg錠」による)

日本薬局方一般試験法・溶出試験法第2法(パドル法)

試験条件: 回転数:100rpm

試験液:水(+0.06%Tween80)

試験液量:900mL

測定法 : 液体クロマトグラフ法 (測定波長:356nm)

溶出規格

規定時間	溶出率
45分	70%以上

### 3. 結果

溶出試験の結果は表1に示す通りであり、いずれのロットも溶出規格に適合した。

表 1 溶出試験結果 (n=6)

	溶出率(%)(最小値~最大値)
	45分
1	70. 4~72. 4
2	70.6~74.6
3	77.0~81.0

#### Ⅲ. 結論

ニトレンジピン錠5mg「NP」は、品質再評価における4液性比較において標準製剤との溶出挙動は同等であり、かつ、日本薬局方外医薬品規格第三部「ニトレンジピン5mg錠」の規格に適合した。