

レボフロキサシン点眼液 0.5% 「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 0.5%「わかもと」の長期保存試験

試験期間：2013年3月～2018年3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 0.5%「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 0.5%「わかもと」(ロット：3309、4111、5317)

(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 0.5%「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 0.5%「わかもと」の長期保存試験（25±2℃、60±5%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 0.5% 「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 番号	保存期間			
			開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	微黄色～黄色澄明の液	3309	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液
		4111	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液
		5317	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液	微黄色澄明の液
浸透圧比	1.0～1.1	3309	1.0	1.1	1.0	1.1
		4111	1.0	1.0	1.0	1.1
		5317	1.0	1.0	1.1	1.1
pH	6.2～6.8	3309	6.6	6.6	6.5	6.5
		4111	6.6	6.6	6.5	6.5
		5317	6.5	6.5	6.5	6.5
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。	3309	適合	適合	適合	適合
		4111	適合	適合	適合	適合
		5317	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。	3309	適合	適合	適合	適合
		4111	適合	適合	適合	適合
		5317	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。	3309	適合	—	—	適合
		4111	適合	—	—	適合
		5317	適合	—	—	適合
含量	95.0～107.0%	3309	100.5	101.0	102.9	103.5
		4111	101.2	102.1	102.8	104.1
		5317	101.0	101.2	102.3	104.1