

塩酸ラベタロール 50mg 錠

溶出試験：本品 1 個をとり，試験液に水 900mL を用い，溶出試験法第 2 法により毎分 50 回転で試験を行う．溶出試験開始 30 分後，溶出液 20mL 以上をとり，孔径 0.8 μ m 以下のメンブランフィルターでろ過する．初めのろ液 5 mL を除き，次のろ液 9 mL を正確に量り，水を加えて正確に 10mL とし，試料溶液とする．別に塩酸ラベタロール標準品を 105 で 3 時間乾燥し，その約 0.050g を精密に量り，水に溶かし，正確に 100 mL とする．この液 10mL を正確に量り，水を加えて正確に 100mL とし，標準溶液とする．試料溶液及び標準溶液につき，吸光度測定法により試験を行い，波長 302nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する．

本品の 30 分間の溶出率が 75 % 以上のときは適合とする．

塩酸ラベタロール ($C_{19}H_{24}N_2O_3 \cdot HCl$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{C} \times 100$$

W_S : 塩酸ラベタロール標準品の量 (mg)

C : 1 錠中の塩酸ラベタロール ($C_{19}H_{24}N_2O_3 \cdot HCl$) の表示量 (mg)

塩酸ラベタロール標準品：日本薬局方外医薬品規格を準用する．

塩酸ラベタロール 100mg 錠

溶出試験：本品 1 個をとり，試験液に水 900mL を用い，溶出試験法第 2 法により毎分 50 回転で試験を行う．溶出試験開始 30 分後，溶出液 20mL 以上をとり，孔径 0.8 μ m 以下のメンブランフィルターでろ過する．初めのろ液 5 mL を除き，次のろ液 9 mL を正確に量り，水を加えて正確に 20mL とし，試料溶液とする．別に塩酸ラベタロール標準品を 105 で 3 時間乾燥し，その約 0.050g を精密に量り，水に溶かし，正確に 100mL とする．この液 10mL を正確に量り，水を加えて正確に 100mL とし，標準溶液とする．試料溶液及び標準溶液につき，吸光度測定法により試験を行い，波長 302nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する．

本品の 30 分間の溶出率が 75 % 以上のときは適合とする．

塩酸ラベタロール ($C_{19}H_{24}N_2O_3 \cdot HCl$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{C} \times 200$$

W_S : 塩酸ラベタロール標準品の量 (mg)

C : 1 錠中の塩酸ラベタロール ($C_{19}H_{24}N_2O_3 \cdot HCl$) の表示量 (mg)

塩酸ラベタロール標準品：日本薬局方外医薬品規格を準用する．