

ピレタニド 3mg 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 15 分後，溶出液 20mL 以上をとり，孔径 0.45 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 10mL を除き，次のろ液を試料溶液とする．別にピレタニド標準品を 105 で 2 時間乾燥し，その約 0.055g を精密に量り，メタノールに溶かし，正確に 100 mL とする．この液 6mL を正確に量り，水を加えて正確に 100mL とする．この液 5mL を正確に量り，水を加えて正確に 50mL とし，標準溶液とする．試料溶液及び標準溶液 20 μ L ずつを正確にとり，次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い，それぞれの液のピレタニドのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する．

本品の 15 分間の溶出率が 75%以上のときは適合とする．

ピレタニド ($C_{17}H_{18}N_2O_5S$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{C} \times 5.4$$

W_S : ピレタニド標準品の量 (mg)

C : 1 錠中のピレタニド ($C_{17}H_{18}N_2O_5S$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：275nm）

カラム：内径 4.6mm，長さ 15cm のステンレス管に 5 μ m の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする．

カラム温度：25 付近の一定温度

移動相：メタノール/水/酢酸（100）混液（60：40：0.2）

流量：ピレタニドの保持時間が約 6 分になるように調整する．

システム適合性

システムの性能：標準溶液 20 μ L につき，上記の条件で操作するとき，ピレタニドのピークの理論段数及びシンメトリー係数は，それぞれ 2000 段以上，2.0 以下である．

システムの再現性：標準溶液 20 μ L につき，上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき，ピレタニドのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である．

ピレタニド標準品 日本薬局方外医薬品規格「ピレタニド」．ただし，乾燥したものを定量するとき，ピレタニド ($C_{17}H_{18}N_2O_5S$) 99.0% 以上含むもの．

ピレタニド 6mg 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 15 分後，溶出液 20mL 以上をとり，孔径 0.45 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 10mL を除き，次のろ液 5mL を正確に量り，試験液で 10mL とし試料溶液とする．別にピレタニド標準品を 105 で 2 時間乾燥し，その約 0.055g を精密に量り，メタノールに溶かし，正確に 100 mL とする．この液 6mL を正確に量り，水を加えて正確に 100mL とする．この液 5mL を正確に量り，水を加えて正確に 50mL とし，標準溶液とする．試料溶液及び標準溶液 20 μ L ずつを正確にとり，次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い，それぞれの液のピレタニドのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する．

本品の 15 分間の溶出率が 70%以上のときは適合とする．

ピレタニド ($C_{17}H_{18}N_2O_5S$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{C} \times 10.8$$

W_S : ピレタニド標準品の量 (mg)

C : 1 錠中のピレタニド ($C_{17}H_{18}N_2O_5S$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：275nm）

カラム：内径 4.6mm，長さ 15cm のステンレス管に 5 μ m の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする．

カラム温度：25 付近の一定温度

移動相：メタノール/水/酢酸（100）混液（60：40：0.2）

流量：ピレタニドの保持時間が約 6 分になるように調整する．

システム適合性

システムの性能：標準溶液 20 μ L につき，上記の条件で操作するとき，ピレタニドのピークの理論段数及びシンメトリー係数は，それぞれ 2000 段以上，2.0 以下である．

システムの再現性：標準溶液 20 μ L につき，上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき，ピレタニドのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である．

ピレタニド標準品 日本薬局方外医薬品規格「ピレタニド」．ただし，乾燥したものを定量するとき，ピレタニド ($C_{17}H_{18}N_2O_5S$) 99.0% 以上含むもの．