ナドロール錠

Nadolol Tablets

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.溶出試験を開始し,規定時間後,溶出液 20mL 以上をとり,孔径 $0.8\mu m$ 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 VmL を正確に量り 表示量に従い 1mL 中にナドロール($C_{17}H_{27}NO_4$)約 $33\mu g$ を含む液となるように水を加えて正確に V'mL とし,試料溶液とする.別にナドロール標準品を 60 で 3 時間減圧乾燥し,その約 0.017g を精密に量り,水に溶かし,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 25mL とし,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液 $50\mu L$ 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,それぞれの液のナドロールのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

ナドロール(C₁₇H₂₇NO₄)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{\rm S} \times \frac{A_{\rm T}}{A_{\rm S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 180$$

W_S: ナドロール標準品の量(mg)

C : 1 錠中のナドロール($C_{17}H_{27}NO_4$)の表示量(mg)

試験条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:269nm)

カラム:内径 4mm, 長さ 15cm のステンレス管に 5μm 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:40 付近の一定温度

移動相: クエン酸一水和物 5.76g を水 800mL に溶かし, 水酸化ナトリウム試液を加え, pH3.5 に調整した後, 水を加えて 1000mL とする. この液 600mL に 1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム 4.40g を溶かした後,メタノール 400mL を加える.

流量:ナドロールの保持時間が約8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 50µL につき,上記の条件で操作するとき,ナドロール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、1.5 以下である.

システムの再現性:標準溶液 50μL につき,上記の条件で試験を6回繰り返す

とき,ナドロールのピーク面積の相対標準偏差は3.0%以下である.

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
30mg	15 分	85%以上
60mg	30分	85%以上

ナドロール標準品 ナドロール(日局). ただし, 乾燥したものを定量するとき, ナドロール($C_{17}H_{27}NO_4$)99.0%以上を含むもの.