



事務連絡
平成 19 年 9 月 28 日

各都道府県 薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

「日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について」に係る訂正について

平成 18 年 12 月 28 日付薬食発第 1228001 号医薬食品局長通知「日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について」、平成 19 年 8 月 3 日付薬食発第 0803007 号医薬食品局長通知「日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について」を下記のとおり訂正いたしましたので、別紙により差し替えをお願いいたします。

記

平成 18 年 12 月 28 日付薬食発第 1228001 号医薬食品局長通知「日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について」

1. 別添 メフェナム酸カプセル 250mg の規格値について

変更前：規定時間 45 分, 75%以上

変更後：規定時間 60 分, 70%以上

平成 19 年 8 月 3 日付薬食発第 0803007 号医薬食品局長通知「日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について」

1. 別添 L-アスパラギン酸ナトリウム・L-アスパラギン酸マグネシウム錠の製剤の日本名について

変更前：L-アスパラギン酸カリウム・L-アスパラギン酸マグネシウム錠

変更後：L-アスパラギン酸カリウム75mg・L-アスパラギン酸マグネシウム75mg錠

2. 別添 L-アスパラギン酸ナトリウム・L-アスパラギン酸マグネシウム錠の製剤の英名について

変更前：Potassium L-Aspartate and Magnesium L-Aspartate Tablets

変更後：Potassium L-Aspartate 75mg and Magnesium L-Aspartate 75mg Tablets

メフェナム酸カプセル

Mefenamic Acid Capsules

溶出性 (6.10) 試験液として、125mg にはラウリル硫酸ナトリウムの pH6.8 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液溶液(1→50)を、250mg にはラウリル硫酸ナトリウムの pH6.8 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液溶液(1→25)を用いる。本品 1 個をとり、試験液 900mL を用い、パドル法(ただし、シンカーを用いる)により、毎分 100 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 0.5μm 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1mL 中にメフェナム酸($C_{15}H_{15}NO_2$)約 14μg を含む液となるよう pH8.0 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に V' mL とし、試料溶液とする。別にメフェナム酸標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として 4 時間減圧乾燥し、その約 28mg を精密に量り、希水酸化ナトリウム試液に溶かし、正確に 100mL とする。この液 5mL を正確に量り、pH8.0 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に 100mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、pH8.0 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を対照とし、紫外可視吸光度測定法 (2.24) により試験を行い、波長 285nm における吸光度 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。

メフェナム酸($C_{15}H_{15}NO_2$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 45$$

W_S : メフェナム酸標準品の秤取量(mg)

C : 1 カプセル中のメフェナム酸($C_{15}H_{15}NO_2$)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
125mg	45 分	80%以上
250mg	60 分	70%以上

メフェナム酸標準品 メフェナム酸(日局)。

リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液、pH6.8 0.05mol/L リン酸水素二ナトリウム試液 1000mL に、クエン酸一水和物 5.25g を水に溶かして 1000 mL

とした液を加え, pH6.8 に調整する.

リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH8.0 0.05mol/L リン酸水素二ナトリウム試液 1000ml に, クエン酸一水和物 5.25g を水に溶かして 1000mL とした液を加え, pH8.0 に調整する.

**L-アスパラギン酸カリウム 75mg・L-アスパラギン酸マグネシウム 75mg 錠
Potassium L-Aspartate 75mg and Magnesium L-Aspartate 75mg Tablets**

溶出性(6.10) 本品 1 個をとり, 試験液に pH 6.8 のクエン酸緩衝液 900mL を用い, パドル法により, 每分 100 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 0.5μm 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, 水を加えて正確に 20mL とし, 試料溶液とする. 別に塩化カリウム標準品を 130°C で 2 時間乾燥し, その約 19mg を精密に量り, pH 6.8 のクエン酸緩衝液に溶かし, 正確に 50mL とし, 標準原液(1)とする. また, 硫酸マグネシウム標準品を 105°C で 2 時間乾燥後, 450°C で 3 時間強熱し, その約 18mg を精密に量り, pH 6.8 のクエン酸緩衝液に溶かし, 正確に 50mL とし, 標準原液(2)とする. 標準原液(1) 及び標準原液(2) 5mL ずつを正確に量り, pH 6.8 のクエン酸緩衝液を加えて正確に 50mL とする. 更にこの液 5mL を正確に量り, 水を加えて正確に 20mL とし, 標準溶液とする. 試料溶液及び標準溶液 50μL ずつを正確にとり, 次の条件で液体クロマトグラフィー(2.01)により試験を行い, それぞれの液のカリウムのピーク面積 A_{Ta} 及び A_{Sa} 並びにマグネシウムのピーク面積 A_{Tb} 及び A_{Sb} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

L-アスパラギン酸カリウム ($C_4H_6KNO_4$) の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{Sa} \times (A_{Ta}/A_{Sa}) \times (1/C_a) \times 180 \times 2.296$$

L-アスパラギン酸マグネシウム ($C_8H_{12}MgN_2O_8$) の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{Sb} \times (A_{Tb}/A_{Sb}) \times (1/C_b) \times 180 \times 2.397$$

W_{Sa} : 塩化カリウム標準品の秤取量(mg)

W_{Sb} : 硫酸マグネシウム標準品の秤取量(mg)

C_a : 1 錠中の L-アスパラギン酸カリウム ($C_4H_6KNO_4$) の表示量(mg)

C_b : 1 錠中の L-アスパラギン酸マグネシウム ($C_8H_{12}MgN_2O_8$) の表示量(mg)

試験条件

検出器：電気伝導度検出器

カラム：内径 4.6mm, 長さ 15cm のポリエーテルエーテルケトン製樹脂管に 6μm の液体クロマトグラフィー用陽イオン交換樹脂を充てんする.

カラム温度：40°C 付近の一定温度

移動相：0.5mol/L 硫酸試液 7mL に水を加えて 1000mL にする.

流量：カリウムの保持時間が約 5 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、カリウム、マグネシウムの順に溶出し、その分離度は 3 以上である。

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、カリウムのピーク面積の相対標準偏差は 1.5% 以下、マグネシウムのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

溶出規格

	表示量	規定時間	溶出率
L-アスパラギン酸カリウム	75 mg	60分	80 %以上
L-アスパラギン酸マグネシウム	75 mg	60分	80 %以上

塩化カリウム標準品 塩化カリウム（日局）。

硫酸マグネシウム標準品 硫酸マグネシウム水和物（日局）。

陽イオン交換樹脂、液体クロマトグラフィー用 液体クロマトグラフィー用に製造したもの。

クエン酸緩衝液、pH6.8 クエン酸一水和物 2.1g を水に溶かし、1000mL とし、水酸化ナトリウム試液を加えて pH を 6.8 に調整する。