

無包装状態での安定性試験

製品名：ベタメタゾン散 0.1%「フソー」

有効成分：ベタメタゾン

剤形：白色の散剤

試験方法：「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性
試験法について(日病薬答申)」に準拠して実施

結果：

保存条件	評価	試験結果
温度 (40°C±2°C、6カ月)	◎	外観：変化なし 含量：変化なし 溶出性：変化なし
湿度 (75%RH±5%RH、 30°C±2°C、6カ月)	△	外観：変化なし 含量：約14%低下(規格外) 溶出性：変化なし
光 (120万lx・hr)	○	外観：変化なし 含量：約4%低下(規格内) 溶出性：変化なし

[評価基準] (温度、湿度、光に対して、それぞれ評価する)

分類	評価基準
変化なし ◎	すべての測定項目において、変化を認めなかった場合
変化あり(規格内) ○	いずれかの測定項目で、「規格内」の変化を認めた場合
変化あり(規格外) △	いずれかの測定項目で、「規格外」(規格を逸脱する)の変化を認めた場合

外観：外観上の変化をほとんど認めない場合は「変化なし」、わずかな色調変化(退色等)を認めるが品質上問題と
ならない程度の変化であり規格を満たしている場合は「変化あり(規格内)」、形状変化や著しい色調変化等
を認め規格を逸脱している場合は「変化あり(規格外)」。

含量：含量低下が3%未満の場合は「変化なし」、含量低下が3%以上で規格値内の場合は「変化あり(規格内)」、
規格値外の場合は「変化あり(規格外)」。

溶出性：規格値内の場合は「変化なし」、規格値外の場合は「変化あり(規格外)」。