

セチリジン塩酸塩錠 Cetirizine Hydrochloride Tablets

溶出性 〈6.10〉 本品 1 個をとり, 試験液に水 900mL を用い, パドル法により, 每分 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 0.45μm 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 中にセチリジン塩酸塩 ($C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$) 約 5.6μg 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。別にセチリジン塩酸塩標準品を 60°C で 3 時間減圧乾燥し, その約 28mg を精密に量り, 水に溶かし, 正確に 100mL とする。この液 2mL 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, 紫外可視吸光度測定法 〈2.24〉 により試験を行い, 波長 230nm 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。

セチリジン塩酸塩($C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$) の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 18$$

W_S : セチリジン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

C : 1 錠中のセチリジン塩酸塩($C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
5mg	15 分	85%以上
10mg	30 分	80%以上

セチリジン塩酸塩標準品 $C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$: 461.81 (±)-2-{4-[4-(クロロフェニル)フェニルメチル]-1-ピペラジニル}エトキシ酢酸 二塩酸塩で, 下記の規格に適合するもの。

性状 本品は白色の結晶性の粉末である。

確認試験 本品につき, 赤外吸収スペクトル測定法 〈2.25〉 の臭化カリウム錠剤法により測定するとき, 波数 1741cm^{-1} , 1496cm^{-1} , 1137cm^{-1} 及び 759cm^{-1} 付近に吸収を認める。

類縁物質 本品 0.10g を移動相 50mL に溶かし, 試料溶液とする。この液 2mL を正確に量り, 移動相を加えて正確に 50mL とする。この液 5mL を正確に量り, 移動相を加えて正確に 100mL とし, 標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 10μL 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

験を行う。それぞれの液の各々のピーク面積を自動積分法により測定するとき、試料溶液のセチリジン以外のピークの面積は、標準溶液のセチリジンのピーク面積より大きくない。また、試料溶液のセチリジン以外のピークの合計面積は、標準溶液のセチリジンのピーク面積の2.5倍より大きくない。

試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：230nm)

カラム：内径4.0mm、長さ25cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー用シリカゲルを充てんする。

カラム温度：25°C付近の一定温度

移動相：アセトニトリル/薄めた0.5mol/L硫酸試液(2→25)混液(47:3)

流量：セチリジンの保持時間が約9分になるように調整する。

面積測定範囲：溶媒のピークの後からセチリジンの保持時間の約3倍の範囲

システム適合性

検出の確認：標準溶液5mLを正確に量り、移動相を加えて正確に10mLとする。この液10μLから得たセチリジンのピーク面積が、標準溶液のセチリジンのピーク面積の35～65%になることを確認する。

システムの性能：本品20mgを移動相に溶かし、100mLとする。この液5mLにアミノピリンの移動相溶液(1→2500)3mLを加えた後、移動相を加えて20mLとする。この液10μLにつき、上記の条件で操作するとき、セチリジン、アミノピリンの順に溶出し、その分離度は7以上である。

システムの再現性：標準溶液10μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、セチリジンのピーク面積の相対標準偏差は2.0%以下である。

乾燥減量〈2.41〉 1.0%以下(1g、減圧、60°C、3時間)。

含量 99.0%以上。定量法 本品を乾燥し、その約0.1gを精密に量り、アセトン/水混液(7:3)70mLに溶かし、0.1mol/L水酸化ナトリウム液で滴定〈2.50〉する(電位差滴定法)。ただし、滴定の終点は第二当量点とする。同様の方法で空試験を行い、補正する。

0.1mol/L水酸化ナトリウム液 1mL=15.39mg C₂₁H₂₅ClN₂O₃·2HCl

アミノピリン C₁₃H₁₇N₃O 白色～微黄色の結晶又は結晶性の粉末である。

融点 〈2.60〉 107～109°C