

# 1 ペロスピロン塩酸塩錠

2 Perospirone Hydrochloride Tablets

3 本品は定量するとき、表示量の95.0～105.0%に対応する  
4 ペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ : 463.04)を含む。

5 製法 本品は「ペロスピロン塩酸塩水和物」をとり、錠剤の製  
6 法により製する。

## 7 確認試験

8 (1) 本品を粉末とし、「ペロスピロン塩酸塩水和物」10  
9 mgに対応する量をとり、0.01 mol/L塩酸試液約60 mLを加  
10 えて振り混ぜた後、0.01 mol/L塩酸試液を加えて100 mLと  
11 し、ろ過する。ろ液10 mLに0.01 mol/L塩酸試液を加えて  
12 100 mLとした液につき、紫外可視吸光度測定法(2.24)によ  
13 り吸収スペクトルを測定するとき、波長228～232 nm及び  
14 313～317 nmに吸収の極大を示す。

15 (2) 本品を粉末とし、「ペロスピロン塩酸塩水和物」4  
16 mgに対応する量をとり、メタノール4 mLを加えて5分間振  
17 り混ぜた後、遠心分離し、上澄液を試料溶液とする。別にペ  
18 ロスピロン塩酸塩標準品10 mgをメタノール10 mLに溶かし、  
19 標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフィ  
20 ー(2.03)により試験を行う。試料溶液及び標準溶液20 μLず  
21 つを薄層クロマトグラフィー用シリカゲル(蛍光剤入り)を用  
22 いて調製した薄層板にスポットする。次にシクロヘキサン/  
23 イソプロピルアミン/アセトン混液(16:2:1)を展開溶媒と  
24 して約10 cm展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線  
25 (主波長254 nm)を照射するとき、試料溶液から得た主スポ  
26 ット及び標準溶液から得たスポットのR<sub>f</sub>値は等しい。

27 純度試験 類縁物質 別に規定する。

28 製剤均一性(6.02) 次の方法により含量均一性試験を行うと  
29 き、適合する。

30 本品1個をとり、移動相V/2 mLを加えて15分間振り混ぜ  
31 た後、1 mL中にペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )約  
32 80 μgを含む液となるように移動相を加えて正確にV mLと  
33 する。この液を遠心分離し、上澄液を試料溶液とする。以下  
34 定量法を準用する。

35 ペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )の量(mg)

$$= M_s \times A_t / A_s \times V / 500$$

37  $M_s$  : 脱水物に換算したペロスピロン塩酸塩標準品の秤取  
38 量(mg)

39 溶出性(6.10) 試験液に溶出試験第2液900 mLを用い、パド  
40 ル法により、毎分50回転で試験を行うとき、本品の30分間  
41 の溶出率は75%以上である。

42 本品1個をとり、試験を開始し、規定された時間に溶出液  
43 10 mL以上をとり、孔径0.45 μm以下のメンブランフィルター  
44 でろ過する。初めのろ液5 mL以上を除き、次のろ液V  
45 mLを正確に量り、1 mL中にペロスピロン塩酸塩  
46 ( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )約4.4 μgを含む液となるように試験液  
47 を加えて正確にV' mLとし、試料溶液とする。別にペロス  
48 ピロン塩酸塩標準品(別途「ペロスピロン塩酸塩水和物」と  
49 同様の方法で水分(2.48)を測定しておく)約48 mgを精密に  
50 量り、メタノールを加えて正確に50 mLとする。この液2  
51 mLを正確に量り、試験液を加えて正確に100 mLとする。こ

52 の液5 mLを正確に量り、試験液を加えて正確に20 mLとし、  
53 標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液10 μLにつき、次の  
54 条件で液体クロマトグラフィー(2.01)により試験を行い、  
55 それぞれの液のペロスピロンのピーク面積A<sub>t</sub>及びA<sub>s</sub>を測定  
56 する。

57 ペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )の表示量に対する  
58 溶出率(%)

$$= M_s \times A_t / A_s \times V' / V \times 1 / C \times 9$$

60  $M_s$  : 脱水物に換算したペロスピロン塩酸塩標準品の秤取  
61 量(mg)

62  $C$  : 1錠中のペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )の表  
63 示量(mg)

## 64 試験条件

65 定量法の試験条件を準用する。

## 66 システム適合性

67 定量法のシステム適合性を準用する。

68 定量法 本品20個以上をとり、その質量を精密に量り、粉末  
69 とする。ペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )約20 mg  
70 に対応する量を精密に量り、移動相50 mLを正確に加えて15  
71 分間振り混ぜた後、遠心分離する。上澄液10 mLを正確に量  
72 り、移動相を加えて正確に50 mLとし、試料溶液とする。別  
73 にペロスピロン塩酸塩標準品(別途「ペロスピロン塩酸塩水  
74 和物」と同様の方法で水分(2.48)を測定しておく)約43 mg  
75 を精密に量り、移動相に溶かして正確に50 mLとする。この  
76 液5 mLを正確に量り、移動相を加えて正確に50 mLとし、  
77 標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液10 μLにつき、次の  
78 条件で液体クロマトグラフィー(2.01)により試験を行い、  
79 それぞれの液のペロスピロンのピーク面積A<sub>t</sub>及びA<sub>s</sub>を測定  
80 する。

81 ペロスピロン塩酸塩( $C_{23}H_{30}N_4O_2S \cdot HCl$ )の量(mg)

$$= M_s \times A_t / A_s \times 1 / 2$$

83  $M_s$  : 脱水物に換算したペロスピロン塩酸塩標準品の秤取  
84 量(mg)

## 85 試験条件

86 検出器：紫外吸光光度計(測定波長：315 nm)

87 カラム：内径4.6 mm、長さ7.5 cmのステンレス管に5  
88 μmの液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル  
89 化シリカゲルを充填する。

90 カラム温度：25°C付近の一定温度

91 移動相：1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム1.0 gを水  
92 950 mLに溶かし、リン酸を加えてpH2.5に調整した  
93 後、水を加えて1000 mLとする。この液750 mLにア  
94 セトニトリル400 mL及びメタノール100 mLを加える。  
95 流量：ペロスピロンの保持時間が約5分になるように調  
96 整する。

## 97 システム適合性

98 システムの性能：標準溶液10 μLにつき、上記の条件で  
99 操作するとき、ペロスピロンのピークの理論段数及び  
100 シンメトリー係数は、それぞれ3000段以上、2.0以下  
101 である。

102 システムの再現性：標準溶液10 μLにつき、上記の条件

103 で試験を6回繰り返すとき、ペロスピロンのピーク面  
104 積の相対標準偏差は1.0%以下である。

105 貯法 容器 気密容器。

106 -----

107 **9. 01 標準品(1)の項に次を追加する。**

108 ペロスピロン塩酸塩標準品

109