

溶出試験

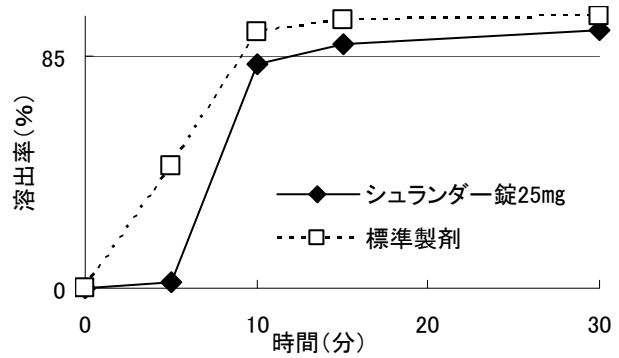
シュランダー錠 25mg の溶出は、日本薬局方外医薬品規格第 3 部「ジフェニドール塩酸塩錠」の判定基準に適合した。(オレンジブック No.28 掲載)

試験方法：溶出試験法第 2 法 (パドル法)

回転数：毎分 50 回転

試験液：水 (日本薬局方精製水)

溶出規格：30 分 85% 以上



シュランダー錠 25mg につき、標準製剤を対照として、下記に示す 4 種試験液を用いて溶出試験を実施した。

試験結果

標準製剤を対照としたシュランダー錠 25mg の溶出試験結果を下図にそれぞれ示す。

シュランダー錠 25mg の溶出パターンは、標準製剤と同等であった。

