

パンテノール製剤

パントール注射液100mg

パントール注射液250mg

パントール注射液500mg

パンテノール注射液

[配合変化]

パントール注射液100mg、250mg、500mgには該当資料がありません。

ご参考情報としては、以下のpH変動試験をご参照ください。

■注射薬のpH変動試験値及び浸透圧比

パンテノール製剤

パントール注射液100mg

パントール注射液250mg

パントール注射液500mg

パンテノール注射液

一般名又は成分 単位/容量	投与方法	用時溶解	規格 pH域	試料 pH	(A) N/10HCl (B) N/10NaOH	変化点pH 又は最終pH	移動 指数	変化所見	希釈試験								浸透圧 比(約)	
									20mL				500mL					
									0	30min	1hr	3hr	0	30min	1hr	3hr		
パンテノール 100mg/1mL	皮・筋 ・静		4.5~6.5	5.2	(A) 10.0 ----- (B) 10.0	1.25 ----- 12.67	3.95 ----- 7.47	変化なし										2
パンテノール 250mg/1mL	皮・筋 ・静		4.5~6.5	5.2	(A) 10.0 ----- (B) 10.0	1.27 ----- 12.75	3.93 ----- 7.55	変化なし										6
パンテノール 500mg/2mL	皮・筋 ・静		4.5~6.5	5.2	(A) 10.0 ----- (B) 10.0	1.32 ----- 12.63	3.88 ----- 7.43	変化なし										6

[凡 例]

1. 一般名又は有効成分、単位／容量

用時溶解して用いる注射薬はその溶解に用いた溶解液の種類及び溶解液量を示した。

2. 投与方法

静は静脈内注射、筋は筋肉内注射、皮は皮下注射を意味する。

3. 用時溶解

●印は用時溶解して用いる注射液を示す。

空欄は溶解済の注射薬を示す。

4. 規格pH域

製品に許容されるpHの値。

5. 試料pH

試料として用いた製品のpH。

6. (A) N/10 HCl、(B) N/10 NaOH

0.1N HCl、0.1N NaOHにより上限を10mLとして滴定を行ない、外観変化が認められた場合は、この時の滴下mL数とし、外観変化が認められなかった場合は10mLとした。

変化点pHまたは最終pH：上記滴定により、外観変化が認められたpHを変化点pHとし、外

観変化が認められなかった場合は、10mL滴下時のpHを最終pHとした。

移動指数：上記pHと試料pHとの差を示す。

7. 変化所見

試料の変色、混濁、沈殿など外観変化の状況。

8. 浸透圧比

浸透圧比は氷点降下法により測定し、生理食塩液を1として、比であらわした。1以下は小数点以下2位を4捨5入し、1以上は小数点以下を4捨5入して約を付して示した。

9. 用時溶解以外の空欄はデータなしを意味する。

●試験法：pH依存性の注射剤配合変化試験法

[幸保文治；JNHPA(日本病院薬剤師会雑誌), 10(2-3), 30~34(1974)]の試験法で行った。