

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬局長

日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について

日本薬局方外医薬品規格第三部については、平成11年3月23日医薬発第343号厚生省医薬安全局長通知により定めたところであるが、今般、その一部を改正し、追加収載を行う溶出試験を(別添)としてとりまとめたので、貴管下関係業者に対し周知方御配慮願いたい。

アズレンスルホン酸ナトリウム細粒

Sodium Azulenesulfonate Fine Granules

溶出試験 本品の表示量に従いアズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O$)約 2mgに対応する量を精密に量り,試験液に水900mLを用い,溶出試験法第2法により,毎分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 $0.5\,\mu$ m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,次のろ液を試料溶液とする.別にアズレンスルホン酸ナトリウム標準品をシリカゲルを乾燥剤として 24時間乾燥し,その約0.022gを精密に量り,水に溶かし,正確に100mLとする.この液1mL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,吸光度測定法により試験を行い,波長293nmにおける吸光度 A_7 及 VA_8 を測定する

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

アズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{1}{C} \times 9$$

Ws:アズレンスルホン酸ナトリウム標準品の量(mg)

Wr:アズレンスルホン酸ナトリウム細粒の秤取量(g)

C: 1g中のアズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}$ Na $O_3S\cdot 1/2H_2O$)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出規格
4mg/g	15 分	85% 以上
10mg/g	15 分	85% 以上

アズレンスルホン酸ナトリウム顆粒

Sodium Azulenesulfonate Granules

溶出試験 本品の表示量に従いアズレンスルホン酸ナトリウム $(C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O)$ 約2mgに対応する量を精密に量り、試験液に水900mLを用い、溶出試験法第2法により、毎分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0.5 μ m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、次のろ液を試料溶液とする.別にアズレンスルホン酸ナトリウム標準品をシリカゲルを乾燥剤として24時間乾燥し、その約0.022gを精密に量り、水に溶かし、正確に100mLとする.この液1mL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、吸光度測定法により試験を行い、波長293mm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.

アズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{1}{C} \times 9$$

Ws:アズレンスルホン酸ナトリウム標準品の量 (mg)

W_T:アズレンスルホン酸ナトリウム顆粒の秤取量(g)

C:1g中のアズレンスルホン酸ナトリウム $(C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O)$ の表示量 (mg)

溶出規格

	10 1 100 - 10	
表示量	規定時間	溶出規格
10mg/g	15 分	85% 以上

アズレンスルホン酸ナトリウム錠

Sodium Azulenesulfonate Tablets

溶出試験 本品1個をとり、試験液に水900mLを用い、溶出試験法第2法により、毎分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0.5 μ m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1 mL中にアズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot1/2H_2O$)約2.2 μ g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。別にアズレンスルホン酸ナトリウム標準品をシリカゲルを乾燥剤として24時間乾燥し、その約0.022gを精密に量り、水に溶かし、正確に100mLとする。この液1mL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、吸光度測定法により試験を行い、波長293nm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.

アズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 9$$

Ws:アズレンスルホン酸ナトリウム標準品の量(mg)

C : 1錠中のアズレンスルホン酸ナトリウム($C_{15}H_{17}NaO_3S\cdot 1/2H_2O$)の表示量(mg)

溶出規格

	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
表示量	規定時間	溶出規格
2mg	15 分	85% 以上

アラセプリル錠

Alacepril Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により毎分 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 0.45 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にアラセプリル($C_{20}H_{26}N_2O_5S$) 約 14 μ g 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。別にアラセプリル標準品を 105 $\mathbb C$ で 3 時間乾燥し、その約 0.014g を精密に量り、メタノール 2 mL に溶かし、更に水を加えて正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、水を加えて正確に 50 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 230 nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 300 nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

アラセプリル $(C_{20}H_{26}N_2O_5S)$ の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T1} - A_{T2}}{A_{S1} - A_{S2}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 90$$

Ws:アラセプリル標準品の量 (mg)

C:1 錠中のアラセプリル ($C_{20}H_{26}N_2O_5S$) の表示量 (mg)

溶出規格

77		<u> </u>
表示量	規定時間	溶出率
12.5 mg	30 分	75% 以上
25 mg	30 分	75% 以上
50 mg	30 分	70% 以上

アラセプリル標準品「アラセプリル」. ただし、乾燥したものを定量するとき、アラセプリル ($C_{20}H_{26}N_2O_5S$) 99.0% 以上を含むもの.

アンレキサノクス錠

Amlexanox Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.45 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にアンレキサノクス($C_{16}H_{14}N_2O_4$)約 5.6 μ g を含む液となるように薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に V mL とし、試料溶液とする。別にアンレキサノクス標準品を105℃で 2 時間乾燥し、その約 0.028g を精密に量り、希水酸化ナトリウム試液 2.0mL に溶かし、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に 50mL とする。この液 1mLを正確に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に 50mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 350nm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.

アンレキサノクス ($C_{16}H_{14}N_2O_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 18$$

Ws:アンレキサノクス標準品の量(mg)

C : 1 錠中のアンレキサノクス ($C_{16}H_{14}N_2O_4$) の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
25 mg	45 分	80% 以上
50 mg	45 分	80% 以上

エノキサシン錠

Enoxacin Tablets

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

エノキサシン (C₁₅H₁₇FN₄O₃) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 18$$

Ws:エノキサシン標準品の量 (mg)

C:1 錠中のエノキサシン(C₁₅H₁₇FN₄O₃)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
100mg	30 分	75% 以上
200mg	30 分	75% 以上

エノキサシン標準品 エノキサシン(日局). ただし、乾燥したものを定量するとき、エノキサシン($C_{15}H_{17}FN_4O_3$)99.0%以上を含むもの.

塩酸アゼラスチン顆粒

Azelastine Hydrochloride Granules

溶出試験 本品の表示量に従い塩酸アゼラスチン ($C_{22}H_{24}CIN_3O\cdot HCI$) 約 1mg に対応する量を精密に量り,試験液に pH 4.0 の 0.05 mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液 900mL を用い,溶出試験法第 2 法により,毎分 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 0.5 μ m 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,次のろ液を試料溶液とする.別に塩酸アゼラスチン標準品を105℃で 2 時間乾燥し,その約 0.05g を精密に量り,pH4.0 の 0.05 mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液に溶かし,正確に 250mL とする.この液 1mL を正確に量り,pH4.0 の 0.05 mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に 200mL とし,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液 50 μ L ずつを正確にとり,次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、アゼラスチンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する.

本品が溶出試験規格を満たすときは適合とする.

塩酸アゼラスチン (C₂₂H₂₄ClN₃O・HCl) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_S}{W_T} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{C} \times \frac{9}{5}$$

 $W_{\rm S}$: 塩酸アゼラスチン標準品の量 (mg) $W_{\rm T}$: 塩酸アゼラスチン顆粒の秤取量 (g)

C : 1g 中の塩酸アゼラスチン (C₂₂H₂₄ClN₃O・HCl) の表示量(mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計 (測定波長:285nm)

カラム: 内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:40℃付近の一定温度

移動相: アセトニトリル・ラウリル硫酸ナトリウムの薄めた酢酸 (100) (1→250) 溶液 (1→500) 混液 (11:9)

流量:アゼラスチンの保持時間が約6分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 50 μ L につき,上記の条件で操作するとき,アゼラスチンの ピークのシンメトリー係数が 1.5 以下で,理論段数が 2000 以上のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 50 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、アゼラスチンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である.

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
2mg/g	45 分	80% 以上

塩酸アゼラスチン標準品 $C_{22}H_{24}CIN_3O \cdot HCl: 418.37$ (±)-4-(4-クロロベンジル)-2-(へキサヒドロ-1-メチル-1*H*-アゼピン-4-イル)-1(2*H*)-フタラジノン塩酸塩で,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の臭化カリウム錠剤法により測定するとき,波数 2930cm^{-1} , 1655cm^{-1} , 1590cm^{-1} 及び 1490cm^{-1} 付近に吸収を認める.

純度試験 類縁物質 本品 0.05g を移動相 100mL に溶かし,試料溶液とする.この液 1mL 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 $10~\mu$ L につき,次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行う. 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,試料溶液のアゼラスチン以外の各々のピーク面積は,標準溶液のアゼラスチンのピーク面積の $\frac{1}{10}$ より大きくない. また,試料溶液のアゼラスチン以外のピークの合計面積は,標準溶液のアゼラスチンスチンのピーク面積の $\frac{1}{2}$ より大きくない.

操作条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:254nm)

カラム: 内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ 用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:35℃付近の一定温度

移動相:水・アセトニトリル・過塩素酸混液 (660:340:1)

流量:アゼラスチンの保持時間が約10分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 $10~\mu$ L につき、上記の条件で操作するとき、アゼラスチンのピークのシンメトリー係数が 1.5 以下で、理論段数が 5000 以上のものを用いる.

検出感度:標準溶液 5mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 50mL とする. この液 $10~\mu$ L から得たアゼラスチンのピーク面積が、標準溶液のアゼラスチンのピーク面積の $5\sim15\%$ になることを確認する.

面積測定範囲:アゼラスチンの保持時間の約2倍の範囲

乾燥減量 1.0%以下(1g, 105℃, 2 時間).

含量 99.0%以上. 定量法 本品を乾燥し,その約 0.6g を精密に量り,ギ酸 5mL に溶かした後,無水酢酸 70mL を加え,0.1mol/L 過塩素酸で滴定する(電位差滴定法). 同様の方法で空試験を行い,補正する.

0.1mol/L 過塩素酸 1mL = 41.84mg C₂₂H₂₄ClN₃O・HCl

0.05 mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.0 酢酸(100) 3.0g に水を加えて 1000mL とする. この液に酢酸ナトリウム三水和物 3.4g を水に溶かして 500mL とした液を加え, pH 4.0 に調整する.

塩酸チアプリド錠

Tiapride Hydrochloride Tablets

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

チアプリド (C₁₅H₂₄N₂O₄S) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45 \times 0.900$$

 W_S : 塩酸チアプリド標準品の量 (mg)

C:1錠中のチアプリド($C_{15}H_{24}N_2O_4S$)の表示量 (mg)

溶出規格

表示量*	規定時間	溶出率
25 mg	45 分	85% 以上
50 mg	45 分	85% 以上

*チアプリドとして

塩酸チアプリド標準品 「塩酸チアプリド」. ただし、定量するとき、塩酸チアプリド $(C_{15}H_{24}N_2O_4S\cdot HCl)$ 99.0%以上を含むもの.

0.05 mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.0 酢酸 (100) 3.0g に水を加えて 1000mL とする. この液に酢酸ナトリウム三水和物 3.4g を水に溶かして 500mL とした液を加え, pH 4.0 に調整する.

塩酸テラゾシン錠

Terazosin Hydrochloride Tablets

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テラゾシン $(C_{19}H_{25}N_5O_4)$ の表示量に対する溶出率(%)

$$=W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times \frac{9}{100} \times 0.914$$

Ws:乾燥物に換算した塩酸テラゾシン標準品の量 (mg)

C:1錠中のテラゾシン (C₁₉H₂₅N₅O₄) の表示量 (mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計 (測定波長:250nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ用 オクチルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:30℃付近の一定温度

移動相:0.05mol/L リン酸二水素カリウム試液・アセトニトリル混液 (5:1)

流量:テラゾシンの保持時間が約5.5分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 100 μ L につき、上記の条件で操作するとき、テラゾシンのピークのシンメトリー係数が 2.5 以下で、理論段数が 2000 以上のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 100 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、テラゾシンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である.

溶出規格

表示量*	規定時間	溶出率
0.25mg	15 分	80% 以上
0.5mg	15 分	80% 以上
1mg	15 分	80% 以上
2mg	15 分	80% 以上

^{*}テラゾシンとして

塩酸テラゾシン標準品 $C_{19}H_{25}N_5O_4 \cdot HCl \cdot 2H_2O: 459.93$ (±)-4-アミノ-2-[4-(テトラヒドロ-2-フロイル)-1-ピペラジニル]-6,7-ジメトキシキナゾリン塩酸塩二水和物で,下記の規格に適合するもの.必要な場合には次に示す方法により精製する.

精製法 塩酸テラゾシン 10g をエタノール (95) 100mL に懸濁し, アンモニア水 (28) 3mL を徐々に加え, 1 時間かき混ぜる. 析出した結晶をろ取し, 少量のメタノールで洗う. 得られた結晶に 10 倍量の N,N-ジメチルホルムアミドを加え, 水浴上で加熱して溶かす. 冷後, この液に半分量のメタノールを加え, かき混ぜる. 析出した結晶をろ取し, 少量のメタノールで洗う. 得られた結晶に 10 倍量の N,N-ジメチルホルムアミドを加え, 同様の操作を更に 1 回繰り返す. 得られた結晶を 10 倍量のエタノール (95) に溶かした後, 結晶 1g に対し塩酸 0.3mL を徐々に加え, かき混ぜる. 析出した結晶をろ取し, 少量のアセトンで洗った後, 40℃で 1 時間減圧乾燥する.

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の臭化カリウム錠剤法により測定するとき、波数 1632 cm^{-1} , 1597 cm^{-1} , 1248 cm^{-1} 及び 1115 cm^{-1} 付近に吸収を認める.

類縁物質 本品 0.10g をメタノール・クロロホルム混液 (1:1) 10mL に溶かし,試料溶液とする.この液 0.5mL, 0.25mL 及び 0.1mL を正確に量り,それぞれにメタノール・クロロホルム混液 (1:1) を加えて正確に 100mL とし,標準溶液(1),標準溶液(2)及び標準溶液(3)とする.これらの液につき,薄層クロマトグラフ法により試験を行う.試料溶液,標準溶液(1),標準溶液(2)及び標準溶液(3) 10 μ L ずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲル(蛍光剤入り)を用いて調製した薄層板にスポットする.次にアセトン・ヘキサン・アンモニア試液混液 (10:2:1) を展開溶媒として約 12cm 展開した後,薄層板を風乾する.これに紫外線(主波長 254nm)を照射するとき,試料溶液から得た主スポット以外のスポットは,標準溶液(1)から得たスポットより濃くない.また,試料溶液から得た主スポット以外のスポットの総量を標準溶液(1) ,標準溶液(2)及び標準溶液(3)から得たスポット(それぞれ 0.5%, 0.25%及び 0.1%に相当)と比較して求めるとき,1.0% 以下である.乾燥減量 $7.0\sim9.0\%$ (0.5g,減圧,105 \mathbb{C} 、3 時間)

含量 塩酸テラゾシン($C_{19}H_{25}N_5O_4$ ・HCI: 423.89) 99.0%以上(乾燥物換算). 定量法 本品を乾燥し,その約 0.5g を精密に量り,無水酢酸・酢酸 (100) 混液(7:3) 100mL に溶かし,0.1mol/L 過塩素酸で滴定する(電位差滴定法). 同様の方法で空試験を行い,補正する.

0.1mol/L 過塩素酸 1mL=42.39mg C₁₉H₂₅N₅O₄·HCl

塩酸デラプリル錠

Delapril Hydrochloride Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 20 mL 以上をとり、孔径 0.45 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中に塩酸デラプリル ($C_{26}H_{32}N_2O_5$ ・HCI) 約 8.3 μ g 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. 別に塩酸デラプリル標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として 4 時間減圧乾燥し、その約 0.017g を精密に量り、メタノールに溶かし、正確に 100mL とする. この液 5mL 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 80 μ L ずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、デラプリルのピーク面積 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.

塩酸デラプリル $(C_{26}H_{32}N_2O_5 \cdot HCl)$ の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws:塩酸デラプリル標準品の量(mg)

C:1錠中の塩酸デラプリル ($C_{26}H_{32}N_2O_5$ ・HCl) の表示量(mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計 (測定波長:272nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:25℃付近の一定温度

移動相:アセトニトリル・リン酸二水素カリウム溶液(1→250)混液(13:7)

流量 : デラプリルの保持時間が約3分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 80 μ L につき、上記の条件で操作するとき、デラプリルのシンメトリー係数が 1.5 以下で、理論段数が 1500 以上のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 80 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、デラプリルのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である.

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
7.5 mg	30 分	85% 以上
15 mg	30 分	80% 以上
30 mg	30 分	75% 以上

塩酸デラプリル標準品 $C_{26}H_{32}N_2O_5 \cdot HCl: 489.00 N-[N-[(S)-1-エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル]-L-アラニル]-N-(インダン-2-イル)グリシン塩酸塩で,下記の規格に適合するもの.必要な場合には次に示す方法で精製する.$

精製法 塩酸デラプリルを 1.25 倍量のメタノールに加温して溶かし、ろ過する. ろ液に 塩酸デラプリルの 14 倍量の酢酸エチルを加えてかき混ぜ、5 時間氷冷した後、析出した結晶をろ取し、酢酸エチルで洗浄し、40℃で 20 時間減圧乾燥する.

性状 本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である.

確認試験 本品を乾燥し、赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法により測定するとき、波数 3300~2150cm⁻¹、1741cm⁻¹、1645cm⁻¹、1211cm⁻¹ 及び 743cm⁻¹付近に吸収を認める。

旋光度 $[\alpha]_D^{20}:+18.0\sim+19.2^\circ$ (乾燥後, 0.1g, $x9/-\nu(99.5)$, 10mL, 100mm) 純度試験 類縁物質 本品 0.075g を pH7.0 の 0.1mol/L リン酸塩緩衝液・アセトニトリル混液 (11:9) 25mL に溶かし、試料溶液とする.この液 3mL を正確に量り、pH7.0 の 0.1mol/L リン酸塩緩衝液・アセトニトリル混液 (11:9) を加えて正確に 100mL とし、標準溶液 (1) とする.別に本品 0.010g を水 10mL に溶かし、水浴中で 2 時間加熱する.冷後、この液 1mL をとり、pH7.0 の 0.1mol/L リン酸塩緩衝液・アセトニトリル混液 (11:9) を加えて正確に 10mL とし、標準溶液 (2) とする.これらの液 10 μ L ずつにつき、次の操作条件 1 及び操作条件 2 で液体クロマトグラフ法により試験を行い、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.操作条件 1 により、試料溶液から得た保持時間が標準溶液 100の主ピークの保持時間より小さいピークの合計面積 100の会計面積 100の会計面積 100の会計の積 100の会計を保持時間が標準溶液の主ピークの個積 100の会計のでは、一クの合計面積 100の会計を保持時間が標準溶液の主ピークの個積 100の会計を保持時間が標準溶液の主ピークの保持時間より大きいピークの合計面積 100の会計を保持時間が標準溶液の主ピークの面積 100の会計を以下の会計を保持時間が標準溶液の主ピークの面積 100の会計を以下の会計を関係物質の含量を算出するとき、その量は 100の表別下である.

類縁物質の含量(%)=(A_{T1}/A_{S1}+A_{T2}/A_{S1}×0.86+A_{T3}/A_{S2})×3

操作条件1

検出器:紫外分光光度計 (測定波長:272nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 30cm のステンレス管に $5\sim10~\mu~m$ のオクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:25℃付近の一定温度

移動相:0.1mol/Lリン酸二水素カリウム試液・アセトニトリル混液 (11:9)

流量:デラプリルの保持時間が約8分になるように調整する.

カラムの選定:本品 0.075g を pH6.8 のリン酸塩緩衝液・アセトニトリル混液 (3:

2) 30 mL に溶かし、次に p-ヒドロキシ安息香酸-s-ブチル溶液($3 \rightarrow 5000$)5 mL を加え、更に pH6.8 のリン酸塩緩衝液・アセトニトリル混液(3:2)を加えて 50 mL とした液 $10~\mu$ L につき、上記の条件で操作するとき、デラプリル、p-ヒドロキシ 安息香酸-s-ブチルの順に溶出し、その分離度が 3.0 以上のものを用いる.

検出感度:標準溶液 (1) 10 μ L から得られたデラプリルのピーク高さが $10\sim40$ mm になるように調整する.

面積測定範囲:デラプリルの保持時間の約4倍の範囲

操作条件2

検出器、カラム、カラム温度、カラムの選定及び検出感度は操作条件1を準用する.

移動相:アセトニトリル・リン酸二水素カリウム溶液 (1→250) 混液 (13:7)

流量:デラプリルの保持時間が約4.5分になるように調整する.

面積測定範囲:デラプリルの保持時間の約5倍の範囲

乾燥減量 0.5%以下 (0.5g, 減圧, 酸化リン(V), 4時間)

含量 99.5%以上. 定量法 本品を乾燥し,その約 0.5g を精密に量り,無水酢酸・酢酸 (100) 混液 (1:1) 50mL に溶かし,直ちに 0.1mol/L 過塩素酸で滴定する (電位差滴定法). 同様の方法で空試験を行い,補正する.

0.1mol/L 過塩素酸 1mL=48.90mg C₂₆H₃₂N₂O₅·HCl

p-ヒドロキシ安息香酸-s-ブチル HOC₆H₄COOCH(CH₃)CH₂CH₃

確認試験 本品につき,赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法により測定するとき,波数 3310cm⁻¹, 2980cm⁻¹, 1673cm⁻¹, 1284cm⁻¹ 及び 774cm⁻¹ 付近に吸収を認める.

純度試験 本品のアセトニトリル溶液 $(3\rightarrow 5000)$ を pH6.8 のリン酸塩緩衝液・アセトニトリル混液 (3:2) で 10 倍に薄めた液につき,塩酸デラプリル標準品規格の純度試験 類縁物質の操作条件 1 を準用して液体クロマトグラフ法により試験を行う. 各々のピーク面積を自動積分法により測定し、面積百分率法により p-ヒドロキシ安息香酸-s-ブチル以外の物質の量を求めるとき、その合計は 0.2% 以下であり、かつ保持時間がデラプリルの保持時間に近いピークを認めない。

塩酸ニカルジピン散 Nicardipine Hydrochloride Powder

溶出試験 本品の表示量に従い塩酸ニカルジピン $(C_{26}H_{29}N_3O_6\cdot HCI)$ 約 0.02g に対応する量を精密に量り,試験液に pH4.0 の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液 900 mL を用い,溶出試験法第 2 法により,毎分 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 0.5 μ m 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 4mL を正確に量り,pH 4.0 の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に 10mL とし,試料溶液とする.別に塩酸ニカルジピン標準品を 105℃で 2 時間乾燥し,その約 0.018g を精密に量り,メタノールに溶かし,正確に 100mL とする.この液 5mL を正確に量り,pH4.0 の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に 100mL とし,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき,吸光度測定法により試験を行い,波長 240nm 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.

塩酸ニカルジピン(C₂₆H₂₉N₃O₆·HCl)の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{1}{C} \times \frac{225}{2}$$

 W_{S} : 塩酸ニカルジピン標準品の量 (mg) W_{T} : 塩酸ニカルジピン散の秤取量 (g)

C : 1 g 中の塩酸ニカルジピン(C₂₆H₂₉N₃O₆·HCl)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
100 mg/g	15 分	85% 以上

0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液、pH4.0 酢酸(100) 3.0g に水を加えて 1000mL と する. この液に酢酸ナトリウム三水和物 3.4g を水に溶かして 500mL とした液を加え, pH4.0 に調整する.

塩酸ニカルジピン錠

Nicardipine Hydrochloride Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に pH4.0 の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.5 μ m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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中に塩酸ニカルジピン($C_{26}H_{29}N_3O_6$ ·HCl) 約 9 μ g を含む液となるように pH4.0 の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に V mL とし、試料溶液とする.別に塩酸ニカルジピン標準品を 105 $\mathbb C$ で 2 時間乾燥し、その約 0.018g を精密に量り、メタノールに溶かし、正確に 100 mL とする.この液 5 mL を正確に量り、pH4.0 の 0.05 mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 240 nm 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.

塩酸ニカルジピン($C_{26}H_{29}N_3O_6$ ·HCI)の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws:塩酸ニカルジピン標準品の量 (mg)

C:1錠中の塩酸ニカルジピン($C_{26}H_{29}N_3O_6\cdot HCI$)の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
10 mg	45 分	70% 以上
20 mg	90 分	70% 以上

0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.0 酢酸(100) 3.0g に水を加えて 1000mL とする. この液に酢酸ナトリウム三水和物 3.4g を水に溶かして 500mL とした液を加え, pH4.0 に調整する.

塩酸ピロヘプチン細粒

Piroheptine Hydrochloride Fine Granules

溶出試験 本品の表示量に従いピロヘプチン($C_{22}H_{25}N$)約2 mg に対応する量を精密に量り,試験液に水 900mL を用い,溶出試験法第2法により,毎分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0.45 μ m 以下のメンブランフィルターでろ過する.初めのろ液15mLを除き,次のろ液5mLを正確に量り,メタノール5mLを正確に加えて,試料溶液とする.別に塩酸ピロヘプチン標準品を105℃で3時間乾燥し,その約0.025gを精密に量り,メタノールに溶かし,正確に100mLとする.この液2mLを正確に量り,メタノールを加えて正確に200mLとする.この液5mLを正確に量り,水5mLを正確に加えて,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液50 μ Lずつを正確にとり,次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い,ピロヘプチンのピーク面積 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.

ピロヘプチン(C₂₂H₂₅N)の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{1}{C} \times 9 \times 0.893$$

W_s : 塩酸ピロヘプチン標準品の量 (mg)

 W_{T} :塩酸ピロヘプチン細粒の秤取量 (g)

C : 1g 中のピロヘプチン(C₂₂H₂₅N) の表示量 (mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計 (測定波長:242nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:25℃付近の一定温度

移動相:過塩素酸ナトリウム 14.0g を水 400mL に溶かし, 薄めた過塩素酸 (17→2000) 5mL 及びメタノール 600mL を加える.

流量:ピロヘプチンの保持時間が約10分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 50 μ L につき、上記の条件で操作するとき、ピロヘプチンのピークのシンメトリー係数が 1.5 以下で、理論段数が 3000 以上のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 50 μ Lにつき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ピロヘプチンのピーク面積の相対標準偏差は 1.5%以下である.

溶出規格

表示量*	規定時間	溶出率
20 mg/g	15 分	85% 以上

^{*}ピロヘプチンとして

塩酸ピロヘプチン標準品「塩酸ピロヘプチン」. ただし、乾燥したものを定量するとき、 塩酸ピロヘプチン($C_{22}H_{25}N\cdot HCl$) 99.0%以上を含むもの.

塩酸ピロヘプチン錠

Piroheptine Hydrochloride Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.45 μ m 以下のメンブランフィルターでろ過する.初めのろ液 15mL を除き、次のろ液 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にピロヘプチン ($C_{22}H_{25}N$) 約 2.2 μ g を含む液となるように水を加えて正確に V mL とする.この液 5mL を正確に量り、メタノール 5mLを正確に加えて、試料溶液とする.別に塩酸ピロヘプチン標準品を 105 で 3 時間乾燥し、その約 0.025 g を精密に量り、メタノールに溶かし、正確に 100 mL とする.この液 2mLを正確に量り、メタノールを加えて正確に 200 mL とする.この液 5 mL を正確に量り、水 5 mL を正確に量り、水 5 mL を正確に量額で 5 mL を正確に過去する. 5 mL を正確に過去する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

ピロヘプチン(C₂₂H₂₅N)の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 9 \times 0.893$$

 $W_{\rm S}$:塩酸ピロヘプチン標準品の量 (mg)

C :1 錠中のピロヘプチン(C₂₂H₂₅N) の表示量 (mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計 (測定波長:242nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に 5μ m の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:25℃付近の一定温度

移動相:過塩素酸ナトリウム 14.0g を水 400mL に溶かし, 薄めた過塩素酸 (17→2000) 5mL 及びメタノール 600mL を加える.

流量:ピロヘプチンの保持時間が約10分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 50 μ L につき,上記の条件で操作するとき,ピロヘプチンのピークのシンメトリー係数が 1.5 以下で,理論段数が 3000 以上のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 50 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ピロヘプチンのピーク面積の相対標準偏差は 1.5%以下である.

溶出規格

表示量*	規定時間	溶出率
2 mg	15 分	80% 以上

^{*}ピロヘプチンとして

塩酸ピロヘプチン標準品 「塩酸ピロヘプチン」. ただし, 乾燥したものを定量するとき, 塩酸ピロヘプチン ($C_{22}H_{25}N\cdot HCl$) 99.0% 以上を含むもの.

オキサトミド錠

Oxatomide Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に pH5.5 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.45 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中 にオキサトミド($C_{27}H_{30}N_4O$)約 27 μ gを含む液となるように 0.5 mol/L 塩酸試液を加えて正確に V mL とし、試料溶液とする。別にオキサトミド標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として、80℃で 4 時間減圧乾燥し、その約 0.027g を精密に量り、0.5 mol/L 塩酸試液に溶かし、正確に 200 mL とする。この液 10 mL を正確に量り、pH5.5 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に 50 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 279 nm 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.

オキサトミド(C₂₇H₃₀N₄O)の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{s} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 90$$

Ws:オキサトミド標準品の量 (mg)

C :1 錠中のオキサトミド($C_{27}H_{30}N_4O$)の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
30 mg	45 分	70% 以上

- オキサトミド標準品「オキサトミド」. ただし、乾燥したものを定量するとき、オキサトミド ($C_{27}H_{30}N_4O$) 99.0%以上を含むもの.
- リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液、pH5.5 無水リン酸水素二ナトリウム 7.1g を水に溶かし、1000mL とする. この液にクエン酸一水和物 5.25g を水に溶かして 1000mL とした液を加え、pH5.5 に調整する.

オキサトミドドライシロップ

Oxatomide Dry Syrup

溶出試験 本品の表示量に従いオキサトミド($C_{27}H_{30}N_4O$)約 0.03g に対応する量を精密に量り、試験液に pH5.5 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.45 μ m 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 4mL を正確に量り、0.5 mol/L 塩酸試液を加えて正確に 5mL とし、試料溶液とする.別にオキサトミド標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として 80Vで 4 時間減圧乾燥し、その約 0.027g を精密に量り、0.5 mol/L 塩酸試液に溶かし、正確に 200mL とする.この液 10mL を正確に量り、pH5.5 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に 50mL とし、標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 279nm 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.

オキサトミド(C₂₇H₃₀N₄O)の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{1}{C} \times \frac{225}{2}$$

W_s: オキサトミド標準品の量 (mg)

 $W_{\rm T}$: オキサトミドドライシロップの秤取量 (g)

C : 1g 中のオキサトミド(C₂₇H₃₀N₄O)の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
20 mg/g	60 分	70% 以上

オキサトミド標準品 「オキサトミド」. ただし, 乾燥したものを定量するとき, オキサトミド($C_{27}H_{30}N_4O$)99.0%以上を含むもの.

リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液、pH5.5 無水リン酸水素二ナトリウム 7.1g を水に溶かし、1000mL とする. この液にクエン酸一水和物 5.25g を水に溶かして 1000mL とした液を加え、pH5.5 に調整する.

テガフール細粒

Tegafur Fine Granules

溶出試験 本品の表示量に従いテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$)約 0.2 g に対応する量を精密に量り、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 20 mL 以上をとり、孔径 0.8 μ m 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 5mL を正確に量り、水を加えて正確に 100mL とし、試料溶液とする.別にテガフール標準品を 105° C で 4 時間乾燥し、その約 0.022g を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする.この液 5mL 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、吸光度測定法により試験を行い、波長 271nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに波長 320nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール (C₈H₉FN₂O₃) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_{\rm S}}{W_{\rm T}} \times \frac{A_{\rm T1} - A_{\rm T2}}{A_{\rm S1} - A_{\rm S2}} \times \frac{1}{C} \times 900$$

 $W_{\rm S}$: テガフール標準品の量 (mg) $W_{\rm T}$: テガフール細粒の秤取量 (g)

C: 1g 中のテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
200 mg/g	15 分	85% 以上
500 mg/g	15 分	85% 以上

テガフール顆粒

Tegafur Granules

溶出試験 本品の表示量に従いテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 200mg に対応する量を精密に量り,試験液に水 900mL を用い,溶出試験法第 2 法により,毎分 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 0.8 μ m 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 5mL を正確に量り,水を加えて正確に 100mL とし,試料溶液とする.別にテガフール標準品を 105℃で 4 時間乾燥し,その約 0.022g を精密に量り,水に溶かし,正確に 100mL とする.この液 5mL 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,吸光度測定法により試験を行い,波長 271nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 320nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール (C₈H₉FN₂O₃) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T1} - A_{T2}}{A_{S1} - A_{S2}} \times \frac{1}{C} \times 900$$

 $W_{\rm S}$: テガフール標準品の量 (mg) $W_{\rm T}$: テガフール顆粒の秤取量 (g)

C:1g 中のテガフール(C₈H₉FN₂O₃)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
500mg/g	15 分	85% 以上

テガフール腸溶顆粒 Tegafur Enteric-coated Granules

溶出試験

[pH1.2] 本品の表示量に従いテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 200mg に対応する量を精密に量り、試験液に崩壊試験法の第 1 液 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.8 μ m 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 5mL を正確に量り、崩壊試験法の第 1 液を加えて正確に 100mL とし、試料溶液とする.別にテガフール標準品を 105℃で 4 時間乾燥し、その約 0.022g を精密に量り、崩壊試験法の第 1 液に溶かし、正確に 100mL とする.この液 5mL を正確に量り、崩壊試験法の第 1 液を加えて正確に 100mL とし、標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 271nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 320nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール (C₈H₉FN₂O₃) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= \frac{W_{\rm S}}{W_{\rm T}} \times \frac{A_{\rm T1} - A_{\rm T2}}{A_{\rm S1} - A_{\rm S2}} \times \frac{1}{C} \times 900$$

 $W_{\rm S}$: テガフール標準品の量 (mg)

W_T:テガフール腸溶顆粒の秤取量 (g)

C : 1g 中のテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)の表示量(mg)

[pH6.8] 本品の表示量に従いテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 200mg に対応する量を精密に量り、試験液に薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.8 μ m 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 5mL を正確に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に 100 mL とし、試料溶液とする.別にテガフール標準品を 105 で 4 時間乾燥し、その約 0.022 g を精密に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)に溶かし、正確に 100 mL とする.この液 5mL を正確に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 271nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 320 nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール($C_8H_9FN_2O_3$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= \frac{W_{S}}{W_{T}} \times \frac{A_{T1} - A_{T2}}{A_{S1} - A_{S2}} \times \frac{1}{C} \times 900$$

 $W_{\rm S}$: テガフール標準品の量 (mg)

W_T:テガフール腸溶顆粒の秤取量 (g)

C : 1g 中のテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
500	60分(pH1.2)	5% 以下
500mg/g	60分(pH6.8)	85% 以上

テガフール腸溶錠 Tegafur Enteric-coated Tablets

溶出試験

[pH1.2] 本品 1 個をとり,試験液に崩壊試験法の第 1 液 900mL を用い,溶出試験法第 2 法により,毎分 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 0.8 μ m 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 中にテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 11 μ g を含む液となるように崩壊試験法の第 1 液を加えて正確に V mL とし,試料溶液とする.別にテガフール標準品を 105 $\mathbb C$ で 4 時間乾燥し,その約 0.022 g を精密に量り,崩壊試験法の第 1 液に溶かし,正確に 100 mL とする.この液 5 mL を正確に量り,崩壊試験法の第 1 液を加えて正確に 100 mL とし,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき,吸光度測定法により試験を行い,波長 271 nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 320 nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール(
$$C_8H_9FN_2O_3$$
)の表示量に対する溶出率(%)
$$A_{T1}-A_{T2} \qquad V ' \qquad 1$$

$$= W_8 \times \frac{}{A_{S1}-A_{S2}} \times \frac{}{V} \times \frac{}{C}$$

Ws:テガフール標準品の量 (mg)

C :1 錠中のテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)の表示量(mg)

[pH6.8] 本品 1 個をとり、試験液に薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow2$)900mL を用い、溶出試験法第 2 法により毎分 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 $0.8~\mu$ m 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 中にテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 $11~\mu$ g を含む液となるように薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow2$)を加えて正確に V mL とし、試料溶液とする。別にテガフール標準品を 105 で 0.022 を精密に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液(0.022 を指密に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液(0.022 を加えて正確に 0.022 を指密に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液(0.022 を加えて正確に 0.022 を正確に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液(0.022 を加えて正確に 0.022 を正確に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液(0.022 を加えて正確に 0.022 を正確に量り、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 0.022 を加えて正確に 0.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール (C₈H₉FN₂O₃) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T1} - A_{T2}}{A_{S1} - A_{S2}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws:テガフール標準品の量 (mg)

C :1 錠中のテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
200	120分(pH1.2)	5% 以下
200mg	45 分(pH6.8)	80% 以上

テガフールカプセル

Tegafur Capsules

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 20 mL以上をとり、孔径 0.8 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 11 μ g 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。別にテガフール標準品を105℃で 4 時間乾燥し、その約 0.022g を精密に量り、水に溶かし、正確に100mLとする。この液 5mL 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、吸光度測定法により試験を行い、波長 271nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに波長 320nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール (C₈H₉FN₂O₃) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T1} - A_{T2}}{A_{S1} - A_{S2}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws:テガフール標準品の量 (mg)

C:1カプセル中のテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
200 mg	30 分	70% 以上

テガフール腸溶カプセル

Tegafur Enteric-coated Capsules

溶出試験

〔pH1.2〕本品 1 個をとり,試験液に崩壊試験法の第 1 液 900mL を用い,溶出試験法第 2 法により,毎分 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 20 mL以上をとり,孔径 0.8 μ m 以下のメンブランフィルターでろ過する.初めのろ液 10 mL を除き,次のろ液 V mL を正確に量り,表示量に従い 1 mL 中にテガフール($C_8H_9FN_2O_3$) 約 11 μ g を含む液となるように崩壊試験法の第 1 液を加えて正確に V mL とし,試料溶液とする.別にテガフール標準品を 105 で 4 時間乾燥し,その約 0.022 g を精密に量り,崩壊試験法の第 1 液に溶かし,正確に 100 mL とする.この液 5 mL を正確に量り,崩壊試験法の第 1 液を加えて正確に 100 mL とし,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき,吸光度測定法により試験を行い,波長 271 nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 320 nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール $(C_8H_9FN_2O_3)$ の表示量に対する溶出率 (%) $A_{T1} - A_{T2} \qquad V \qquad 1$ $= W_S \times \frac{}{A_{S1} - A_{S2}} \qquad V \qquad C$

Ws:テガフール標準品の量 (mg)

C:1カプセル中のテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$) の表示量 (mg)

[pH6.8] 本品 1 個をとり、試験液に薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 20 mL 以上をとり、孔径 0.8 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$)約 11 μ g を含む液となるように薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に V mL とし、試料溶液とする。別にテガフール標準品を 105 で 4 時間乾燥し、その約 0.022 g を精密に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)に溶かし、正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、薄めた pH6.8 のリン酸塩緩衝液($1\rightarrow 2$)を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 271 nm における吸光度 A_{T1} 及び A_{S1} 並びに 320 nm における吸光度 A_{T2} 及び A_{S2} を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

テガフール ($C_8H_9FN_2O_3$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T1} - A_{T2}}{A_{S1} - A_{S2}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C}$$

 $W_{\rm S}$: テガフール標準品の量 (mg)

C:1 カプセル中のテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
200	60 分 (pH 1.2)	5% 以下
200 mg	90 分 (pH 6.8)	75% 以上

テガフール徐放カプセル

Tegafur Extended-release Capsules

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 を正確にとり、直ちに 37 ± 0.5 $\mathbb C$ に加温した水 20mL を正確に注意して補う.溶出液は孔径 $0.8~\mu$ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1mL 中にテガフール($C_8H_9FN_2O_3$)約 $11~\mu$ g 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.別にテガフール標準品を 105 $\mathbb C$ で 4 時間乾燥し、その約 0.022g を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする.この液 5mL 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、吸光度測定法により試験を行い、波長 271nm における吸光度 $A_{T1(n)}$ 及び A_{S1} 並びに 320nm における吸光度 $A_{T2(n)}$ 及び A_{S2} を測定する.

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

n 回目の溶出液採取時におけるテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$) の表示量に対する溶出率 (%) (n=1,2,3)

$$= Ws \times \left[\frac{A_{\text{T1(n)}} - A_{\text{T2(n)}}}{A_{\text{S1}} - A_{\text{S2}}} + \sum_{i=1}^{n-1} \left(\frac{A_{\text{T1(i)}} - A_{\text{T2(i)}}}{A_{\text{S1}} - A_{\text{S2}}} \times \frac{1}{45} \right) \right] \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws:テガフール標準品の量 (mg)

C:1 カプセル中のテガフール ($C_8H_9FN_2O_3$) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
	60 分	10~40%
200 mg	120 分	35~65%
	5 時間	70% 以上

ピペミド酸三水和物錠

Pipemidic Acid Trihydrate Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり,試験液に水 900mL を用い,溶出試験法第 2 法により,毎分 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 0.45 μ m 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 1 mL 中にピペミド酸($C_{14}H_{17}N_5O_3$)約 2.8 μ g を含む液となるように薄めた希水酸化ナトリウム試液($1\rightarrow 10$)を加えて正確に V mL とし,試料溶液とする.別にピペミド酸三水和物標準品を 105 $\mathbb C$ で 3 時間乾燥し,その約 0.028 g を精密に量り,薄めた希水酸化ナトリウム試液($1\rightarrow 10$)に溶かし,正確に 100 mL とする.この液 1 mLを正確に量り,薄めた希水酸化ナトリウム試液($1\rightarrow 10$)を加えて正確に 100 mL とし,標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき,吸光度測定法により試験を行い,波長 272 nm 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.

ピペミド酸 $(C_{14}H_{17}N_5O_3)$ の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 9$$

Ws:ピペミド酸三水和物標準品の量 (mg)

C:1錠中のピペミド酸(C₁₄H₁₇N₅O₃)の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
250mg	60 分	70% 以上

ピペミド酸三水和物標準品 ピペミド酸三水和物(日局). ただし, 乾燥したものを定量 するとき, ピペミド酸($C_{14}H_{17}N_5O_3$)99.0%以上を含むもの.

フルコナゾールカプセル

Fluconazole Capsules

溶出試験 本品1個をとり、試験液に水900mLを用い、溶出試験法第2法(ただし、シンカーを用いる)により、毎分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0.45 μ m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 ν mLを正確に量り、表示量に従い1mL中にフルコナゾール

 $(C_{13}H_{12}F_2N_6O)$ 約28 μ gを含む液となるように移動相を加えて正確にV mLとし、試料溶液とする. 別にフルコナゾール標準品を105 $\mathbb C$ で4時間乾燥し、その約0.056gを精密に量り、移動相に溶かし、正確に100mL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20 μ Lずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、フルコナゾールのピーク面積 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.

フルコナゾール $(C_{13}H_{12}F_2N_6O)$ の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws:フルコナゾール標準品の量 (mg)

C:1カプセル中のフルコナゾール($C_{13}H_{12}F_2N_6O$)の表示量(mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:261nm)

カラム:内径約4mm, 長さ約15cmのステンレス管に $5\mu m$ の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:35℃付近の一定温度

移動相:無水酢酸ナトリウム0.82gを水1000mLに溶かし,酢酸(100)を加えてpH5.0に調整する.この液700mLにメタノール200mL及びアセトニトリル100mLを加える.

流量:フルコナゾールの保持時間が約4分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液20μLにつき,上記の条件で操作するとき,フルコナゾールのピークの理論段数及びシンメトリー係数が,それぞれ3000段以上,1.5以下のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 20μ Lにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、フルコナゾールのピーク面積の相対標準偏差は1.5%以下である。

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
50mg	90 分	80% 以上
100mg	90 分	70% 以上

フルコナゾール標準品 $C_{13}H_{12}F_2N_6O$:306.27 2,4-ジフルオロ- α , α -ビス(1*H*-1,2,4-トリアゾール-1-イルメチル)ベンジルアルコールで、下記の規格に適合するもの. 必要ならば次に示す方法で精製する.

精製法 本品をクロロホルム・メタノール混液 (9:1) に溶かし、シリカゲルカラムを通した後、2-プロパノールを用いて再結晶し、更に2-プロパノールに懸濁し、65℃で3時間以上かき混ぜた後、冷却し、40℃で24時間減圧乾燥する。

性状 本品は白色~微黄白色の結晶性の粉末である.

確認試験 本品を乾燥し、赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法により測定するとき、波数3180 cm⁻¹、3010 cm⁻¹、2970 cm⁻¹、1617 cm⁻¹、1416 cm⁻¹、1383 cm⁻¹及び849 cm⁻¹付近に吸収を認める.

純度試験 類縁物質 本品0.20gをメタノー ν 5mLに溶かし,試料溶液とする.この液1mL を正確に量り,メタノールを加えて正確に500mLとし,標準溶液とする.これらの液につき,薄層クロマトグラフ法により試験を行う.試料溶液及び標準溶液 5μ Lずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲルを用いて調製した薄層板にスポットする.次にジクロロメタン・メタノール・アンモニア水(28)混液(80:20:1)を展開溶媒として約10cm 展開した後,薄層板を105℃で10分間乾燥する.冷後,これに水・ヨウ化カリウム溶液($1\rightarrow10$)・ヘキサクロロ白金(IV)酸六水和物の1mol/L塩酸試液溶液($1\rightarrow20$)混液(20:9:1)を均等に噴霧するとき,試料溶液から得た主スポット以外のスポットは2つ以下であり,標準溶液から得たスポットより濃くない.

乾燥減量 1.0%以下(1g, 105℃, 4時間).

含量 99.0%以上. 定量法 本品を乾燥し,その約0.25gを精密に量り,無水酢酸·酢酸(100) 混液 (7:3) 100mLに溶かし,0.1mol/L過塩素酸で滴定する(電位差滴定法). 同様 の方法で空試験を行い,補正する.

 $0.1 \text{mol/L過塩素酸} 1 \text{mL} = 15.314 \text{mg C}_{13} \text{H}_{12} \text{F}_2 \text{N}_6 \text{O}$

フルシトシン顆粒

Flucytosine Granules

溶出試験 本品の表示量に従いフルシトシン($C_4H_4FN_3O$)約 500mg に対応する量を精密に量り、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 20 mL 以上をとり、孔径 0.45 μ m 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 1mL を正確に量り、水を加えて正確に 50mL とし、試料溶液とする.別にフルシトシン標準品を 105 $\mathbb C$ で 4 時間乾燥し、その約 0.055g を精密に量り、水に溶かし、正確に 200mL とする.この液 1mL を正確に量り、水を加えて正確に 25mL とし、標準溶液とする.試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 276nm 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.

フルシトシン (C₄H₄FN₃O) の表示量に対する溶出率(%)

$$= \frac{W_{\rm S}}{W_{\rm T}} \times \frac{A_{\rm T}}{A_{\rm S}} \times \frac{1}{C} \times 900$$

 W_{S} : フルシトシン標準品の量 (mg) W_{T} : フルシトシン顆粒の秤取量 (g)

C: 1g 中のフルシトシン (C₄H₄FN₃O) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
500mg/g	30 分	85% 以上

フルシトシン標準品 フルシトシン(日局). ただし、乾燥したものを定量するとき、フルシトシン($C_4H_4FN_3O$)99.0%以上を含むもの.

フルシトシン錠

Flucytosine Tablets

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

フルシトシン (C₄H₄F N₃O) の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 18$$

Ws:フルシトシン標準品の量 (mg)

C :1 錠中のフルシトシン (C₄H₄FN₃O) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
500mg	15 分	80% 以上

フルシトシン標準品 フルシトシン(日局). ただし、乾燥したものを定量するとき、フルシトシン($C_4H_4FN_3O$)99.0%以上を含むもの.

ベザフィブラート徐放錠

Bezafibrate Extended-release Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に pH7.2 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 を正確にとり、直ちに 37 ± 0.5 に加温した pH7.2 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液 20mL を正確に注意して補う。溶出液は孔径 $0.45~\mu$ m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 中にベザフィブラート($C_{19}H_{20}CINO_4$)約 $13~\mu$ g を含む液となるように pH7.2 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に V mLとし、試料溶液とする。別にベザフィブラート標準品を 105 で 3 時間乾燥し、その約 0.066g を精密に量り、メタノールに溶かし、正確に 50mL とする。この液 2mL を正確に量り、pH7.2 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に 200mL を正確に量り、pH7.2 のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を加えて正確に 200mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 228nm における吸光度 A_{7m} 及び A_{8} を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする.

n 回目の溶出液採取時におけるベザフィブラート($C_{19}H_{20}CINO_4$)の表示量に対する溶出率(%)(n=1, 2, 3)

$$= W_{S} \times \left[\begin{array}{ccc} A_{T (n)} & & & & \\ \hline A_{S} & & & & \\ \end{array} \right] + \sum_{i=1}^{N} \left[\begin{array}{ccc} A_{T (i)} & 1 \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & 1 \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ \hline X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{ccc} V & & \\ X & & \\ \end{array} \right] \times \left[\begin{array}{cccc$$

W_s:ベザフィブラート標準品の量 (mg)

C:1錠中のベザフィブラート (C₁₉H₂₀ClNO₄) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
100mg	90分	15~45%
	2.5 時間	35~65%
	8 時間	80% 以上
200mg	90分	15~45%
	2.5 時間	30~60%
	8 時間	75% 以上

リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液、pH7.2 無水リン酸水素二ナトリウム 7.1g を水に溶かし、1000mL とする.この液に、クエン酸一水和物 5.3g を水に溶かして 1000mL とした液を加えて pH7.2 に調整する.

ベザフィブラート標準品 $C_{19}H_{20}CINO_4$: 361.83 2-[4-[2-(4-クロロベンズアミド)エチル] フェノキシ]-2-メチルプロピオン酸で、下記の規格に適合するもの、必要ならば次に示す 方法で精製する.

精製法 ベザフィブラートをエタノール(99.5)で3回再結晶し,105℃で3時間乾燥する. 性状 白色の結晶又は結晶性の粉末である.

確認試験 本品を乾燥し,赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法により測定するとき,波数 3360cm⁻¹, 1719cm⁻¹, 1612cm⁻¹, 1549cm⁻¹ 及び 1148cm⁻¹付近に吸収を認める.

融点 183~186℃

純度試験 類縁物質 本品 0.1g をメタノール 35mL に溶かし, 更に薄めた 0.05mol/L 酢酸 アンモニウム試液 $(1\rightarrow 5)$ を加えて 50mL とし, 試料溶液とする. この液 1mL を正確 に量り, メタノール 70mL を加え,更に薄めた 0.05mol/L 酢酸アンモニウム試液 $(1\rightarrow 5)$ 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 5 μ L につき,次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行う. 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,試料溶液のベザフィブラート以外のピークの合計面積は,標準溶液のベザフィブラートのピーク面積の 1/5 より大きくない.

操作条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:230nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 15cm のステンレス管に $5 \mu m$ の液体クロマトグラフ 用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:25℃付近の一定温度

移動相:メタノール・薄めた酢酸(100)(1→100)混液 (9:4)

流量:ベザフィブラートの保持時間が約6分になるように調整する.

カラムの選定:本品 0.02g, 4-クロロ安息香酸 <math>0.01g 及び 2-[4-[2-(3,4-ジクロロベンズ アミド)エチル]フェノキシ]-2-メチルプロピオン酸(ジクロル体)<math>0.02g をメタノール 70mL に溶かし,更に薄めた 0.05mol/L 酢酸アンモニウム試液($1\rightarrow 5$)を加えて 100mL とする.この液 $5~\mu$ L につき,上記の条件で操作するとき,4-クロロ安息香酸,ベザフィブラート,ジクロル体の順に溶出し,<math>4-クロロ安息香酸とベザフィブ ラートの分離度が <math>3 以上で,ベザフィブラートとジクロル体の分離度が 6 以上のものを用いる.

検出感度:標準溶液 $5~\mu$ L から得たベザフィブラートのピーク高さが 3 cm 以上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ベザフィブラートの保持時間の約 2.5 倍の範囲 乾燥減量 0.5%以下(1g, 105℃, 3 時間).

含量 99.0%以上. 定量法 本品を乾燥し,その約 0.7g を精密に量り,エタノール (99.5)50mL に溶かし, 0.1mol/L 水酸化ナトリウム液で滴定する(指示薬:フェノールフタレイン試液 3 滴). 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=36.183mg C₁₉H₂₀CINO₄

 $2-[4-[2-(3,4-ジクロロベンズアミド)エチル]フェノキシ]-2-メチルプロピオン酸(ジクロル体) <math>C_{19}H_{19}Cl_2NO_4$ 白色の結晶性の粉末である.

融点 169~172℃

純度試験 類縁物質 本品 0.1g をメタノール 35mL に溶かし,更に薄めた 0.05mol/L 酢酸アンモニウム試液 $(1\rightarrow 5)$ を加えて 50mL とし,試料溶液とする.この液 1mL を正確に量り,メタノール 70mL を加え,更に薄めた 0.05mol/L 酢酸アンモニウム試液($1\rightarrow 5$)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 5μ Lにつき,ベザフィブラート標準品の純度試験の類縁物質の項の操作条件で液体クロマトグラフ法により試験を行う.ジクロル体の保持時間の約 2 倍の範囲について,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,試料溶液のジクロル体以外のピークの合計面積は標準溶液のジクロル体のピーク面積より大きくない.

マレイン酸エナラプリル錠

Enalapril Maleate Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.45 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にマレイン酸エナラプリル($C_{20}H_{28}N_2O_5$ ・ $C_4H_4O_4$)約 2.8 μ g 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. 別にマレイン酸エナラプリル標準品を 60 で 2 時間減圧乾燥し、その約 0.014 g を精密に量り、水に溶かし、正確に 50 mL とする. この液 5 mL を正確に量り、水を加えて正確に50 mL とし、標準溶液とする. 試料溶液及び標準溶液 50 μ L につき、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、試料溶液及び標準溶液のエナラプリルのピーク面積 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.

マレイン酸エナラプリル($C_{20}H_{28}N_2O_5 \cdot C_4H_4O_4$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 18$$

Ws:マレイン酸エナラプリル標準品の量(mg)

C:1錠中のマレイン酸エナラプリル($C_{20}H_{28}N_2O_5\cdot C_4H_4O_4$)の表示量(mg)

操作条件

検出器:紫外吸光光度計(測定波長:215nm)

カラム:内径約 4mm, 長さ約 25cm のステンレス管に 5μ m の液体クロマトグラフ用オクチルシリル化シリカゲルを充てんする.

カラム温度:50℃付近の一定温度

移動相: リン酸二水素ナトリウム二水和物 1.88g を水 900mL に溶かし, リン酸を加えて pH2.2 に調整した後, 水を加えて 1000mL とした液 750mL にアセトニトリル 250mL を 加える.

流量:エナラプリルの保持時間が約5分になるように調整する.

カラムの選定:標準溶液 50 μ L につき、上記の条件で操作するとき、エナラプリルのピークの理論段数及びシンメトリー係数が、それぞれ 300 段以上、2.0 以下のものを用いる.

試験の再現性:標準溶液 50 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、エナラプリルのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である.

溶出規格

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

ミゾリビン錠

Mizoribine Tablets

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、毎分 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 0.5 μ m 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 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にミゾリビン ($C_9H_{13}N_3O_6$) 約 14 μ g 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。別にミゾリビン標準品(別途「ミゾリビン」と同様の方法で水分を測定しておく)約 0.028g を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする。この液 1mL を正確に量り、水を加えて正確に 20mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、吸光度測定法により試験を行い、波長 279nm 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.

ミゾリビン (C₉H₁₃N₃O₆) の表示量に対する溶出率 (%)

$$=W_{S} \times \frac{A_{T}}{A_{S}} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 45$$

Ws: 脱水物に換算したミゾリビン標準品の量 (mg)

C : 1 錠中のミゾリビン (C₉H₁₃N₃O₆) の表示量 (mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
25 mg	45 分	80% 以上
50 mg	45 分	80% 以上