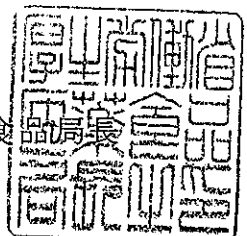


薬食発第 0928012 号  
平成 19 年 9 月 28 日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬食品局長



### 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 13 年 12 月 25 日付け医薬発第 1411 号厚生労働省医薬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のとおり取りまとめたので、貴管下関係業者に對し周知方御配慮願いたい。



別添

シプロヘプタジン塩酸塩散  
Cyproheptadine Hydrochloride Powder

溶出性 〈6.10〉 本品の表示量に従いシプロヘプタジン塩酸塩( $C_{21}H_{21}N \cdot HCl$ )約 4mg に対応する量を精密に量り、試験液に水 900mL を用い、パドル法により、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 30mL 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 20mL を除き、次のろ液を試料溶液とする。別にシプロヘプタジン塩酸塩標準品を 100°C で 5 時間減圧(0.67kPa 以下)乾燥し、その約 22mg を精密に量り、移動相に溶かし、正確に 100mL とする。この液 2mL 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 50μL 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〉 により試験を行い、それぞれの液のシプロヘプタジンのピーク面積  $A_T$  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。

シプロヘプタジン塩酸塩( $C_{21}H_{21}N \cdot HCl$ )の表示量に対する溶出率(%)

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

$W_S$  : シプロヘプタジン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 1g 中のシプロヘプタジン塩酸塩( $C_{21}H_{21}N \cdot HCl$ )の表示量(mg)

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：285nm)

カラム：内径 4.6mm、長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー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：30°C付近の一定温度

移動相：水/アセトニトリル/メタノール/メタンスルホン酸混液(520 : 240 : 240 : 1)

流量：シプロヘプタジンの保持時間が約 5 分になるように調整する。

#### システム適合性

システムの性能：標準溶液 50μL につき、上記の条件で操作するとき、シプロヘプタジンのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 3000 段以上、1.5 以下である。

システムの再現性：標準溶液 50μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、シプロヘプタジンのピーク面積の相対標準偏差は 1.0% 以下である。

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
10mg/g	30分	80%以上

シプロヘプタジン塩酸塩標準品 シプロヘプタジン塩酸塩水和物(日局). ただし,  
乾燥したものを定量するとき, シプロヘプタジン塩酸塩( $C_{21}H_{21}N \cdot HCl$ :  
323.86)99.0%以上を含むもの.

## シプロヘプタジン塩酸塩錠 Cyproheptadine 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、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 30mL 以上をとり、孔径 0.45μm 以下のメンプランフィルターでろ過する。初めのろ液 20mL を除き、次のろ液  $V'mL$  を正確に量り、表示量に従い 1mL 中にシプロヘプタジン塩酸塩( $C_{21}H_{21}N \cdot HCl$ )約 4.4μg 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。別にシプロヘプタジン塩酸塩標準品を 100°C で 5 時間減圧(0.67kPa 以下)乾燥し、その約 22mg を精密に量り、移動相に溶かし、正確に 100mL とする。この液 2mL 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 50μL 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> により試験を行い、それぞれの液のシプロヘプタジンのピーク面積  $A_T$  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。

$$\begin{aligned} &\text{シプロヘプタジン塩酸塩}(\text{C}_{21}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{HCl})\text{の表示量に対する溶出率}(\%) \\ &= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 18 \end{aligned}$$

$W_S$  : シプロヘプタジン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$C$  : 1 錠中のシプロヘプタジン塩酸塩( $\text{C}_{21}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{HCl}$ )の表示量(mg)

### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：285nm)

カラム：内径 4.6mm、長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー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：30°C 付近の一定温度

移動相：水/アセトニトリル/メタノール/メタンスルホン酸混液(520 : 240 : 240 : 1)

流量：シプロヘプタジンの保持時間が約 5 分になるように調整する。

### システム適合性

システムの性能：標準溶液 50μL につき、上記の条件で操作するとき、シプロヘプタジンのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 3000 段以上、1.5 以下である。

システムの再現性：標準溶液 50μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、シプロヘプタジンのピーク面積の相対標準偏差は 1.0% 以下である。

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
4mg	30分	80%以上

シプロヘプタジン塩酸塩標準品 シプロヘプタジン塩酸塩水和物(日局). ただし,  
乾燥したものを定量するとき, シプロヘプタジン塩酸塩( $C_{21}H_{21}N \cdot HCl$  :  
323.86)99.0%以上を含むもの.

## エグアレンナトリウム顆粒 Egualen Sodium Granules

溶出性 〈6.10〉 本品の表示量に従いエグアレンナトリウム( $C_{15}H_{17}NaO_3S \cdot 1/3 H_2O$ )約5mgに対応する量を精密に量り、試験液に溶出試験第2液900mLを用い、パドル法により、毎分75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、次のろ液を試料溶液とする。別にエグアレンナトリウム標準品(別途0.5g)につき、容量滴定法、直接滴定で水分〈2.48〉を測定しておく)約22mgを精密に量り、溶出試験第2液に溶かし、正確に100mLとする。この液5mLを正確に量り、溶出試験第2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、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により試験を行い、波長284nm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。

$$\begin{aligned} &\text{エグアレンナトリウム} (C_{15}H_{17}NaO_3S \cdot 1/3 H_2O) \text{の表示量に対する溶出率} (\%) \\ &= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times (45/2) \times 1.020 \end{aligned}$$

$W_S$  : 脱水物に換算したエグアレンナトリウム標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 1g中のエグアレンナトリウム( $C_{15}H_{17}NaO_3 S \cdot 1/3 H_2O$ )の表示量(mg)

### 溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
25mg/g	15分	85%以上

エグアレンナトリウム標準品  $C_{15}H_{17}NaO_3 S \cdot 1/3 H_2O$ : 306.35 3-エチル-7-イソプロピル-1-アズレンスルホン酸ナトリウム・1/3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 エグアレンナトリウム10gにエタノール(99.5)30mLを加え、加温して溶かし、温時ろ過する。冷後、析出した結晶をろ取し、エタノール(99.5)2mLずつで3回洗う。更にエタノール(99.5)を用いて再結晶し、得られた結晶をエタノール(99.5)5mLずつで2回洗う。得られた結晶を80°Cで2時間乾燥し、シリカゲルを乾燥剤としてデシケーター中で放冷する。

性状 本品は青色の結晶又は結晶性の粉末である。

### 確認試験

(1)本品の水溶液(1→4000)につき、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により吸収ス

ペクトルを測定するとき、波長580～584nmに吸収の極大を示す。また、本品の水溶液(1→200000)につき、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により吸収スペクトルを測定するとき、波長237～241nm、283～287nm及び293～297nmに吸収の極大を示す。

- (2)本品を乾燥し、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、 $2950\text{cm}^{-1}$ 、 $1576\text{cm}^{-1}$ 、 $1385\text{cm}^{-1}$ 、 $1179\text{cm}^{-1}$ 及び $1047\text{cm}^{-1}$ 付近に吸収を認める。
- (3)本品の核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化メタノール溶液(1→50)につき、核磁気共鳴スペクトル測定用テトラメチルシランを内部基準物質として核磁気共鳴スペクトル測定法〈2.21〉により $^1\text{H}$ を測定するとき、 $\delta 1.4\text{ppm}$ 付近に多重線のシグナルAを、 $\delta 3.0\text{ppm}$ 付近に幅広い多重線のシグナルBを、 $\delta 7.2\text{ppm}$ 付近に三重線のシグナルCを、 $\delta 7.7\text{ppm}$ 付近に二重線のシグナルDを、 $\delta 8.0\text{ppm}$ 付近に単一線のシグナルEを、 $\delta 8.3\text{ppm}$ 付近に二重線のシグナルFを、 $\delta 9.2\text{ppm}$ 付近に単一線又はわずかに分裂した二重線のシグナルGを示し、各シグナルの面積強度比A:B:C:D:E:F:Gはほぼ9:3:1:1:1:1である。

#### 純度試験

- (1)1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン  
本品20mgをメタノールに溶かし、正確に100mLとし、試料溶液とする。別に1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン10mgずつをメタノールに溶かし、それぞれ正確に100mLとする。これらの液1mLずつを正確に量り、それぞれにメタノールを加えて正確に50mLとする。これらの液1mLずつを正確に量り、それぞれにメタノールを加えて正確に50mLとし、標準溶液(1)及び標準溶液(2)とする。試料溶液、標準溶液(1)及び標準溶液(2)20 $\mu\text{L}$ 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1-エチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積は、標準溶液(1)の1-エチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積より大きくない。また、試料溶液の1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積は、標準溶液(2)の1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積より大きくない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：285nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5 $\mu\text{m}$ の液体クロマトグラフィー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：20°C付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム2.7gを水に溶かして1000mLとした液に、リン酸水素二ナトリウム十二水和物7.2gを水に溶かして1000mLとし

た液を加え、pH6.0に調整する。この液100mLにアセトニトリル400mLを加える。

流量：1-エチル-5-イソプロピルアズレンの保持時間が約9分になるように調整する。

面積測定範囲：1-エチル-5-イソプロピルアズレンの保持時間の約2倍の範囲

#### システム適合性

システムの性能：1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン10mgずつをメタノールに溶かし、それぞれ100mLとする。これらの液1mLずつにメタノールを加えて50mLとする。この液1mLにメタノールを加えて50mLとし、システム適合性試験用溶液とする。システム適合性試験用溶液20μLにつき、上記の条件で操作するとき、1-エチル-5-イソプロピルアズレン、1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンの順に溶出し、その分離度は3以上である。

システムの再現性：システム適合性試験用溶液20μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積の相対標準偏差はそれぞれ10%以下である。

(2)類縁物質 本品20mg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20μL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、試料溶液のエグアレンに対する相対保持時間0.25以上のピークの合計面積は、標準溶液のエグアレンのピーク面積より大きくない。また、試料溶液のエグアレンに対する相対保持時間0.25未満のピークの合計面積は、標準溶液のエグアレンのピーク面積より大きくない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：285nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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：20°C付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム2.7gを水に溶かして1000mLとした液に、リン酸水素二ナトリウム十二水和物7.2gを水に溶かして1000mLとした液を加え、pH6.0に調整する。この液700mLにアセトニトリル300mLを加える。

流量：エグアレンの保持時間が約12分になるように調整する。

面積測定範囲：エグアレンの保持時間の約2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25mLとする。この液20μLから得たエグアレンのピーク面積が、標準溶液のエグアレンのピーク面積の15～25%になることを確認する。

システムの性能：パラオキシ安息香酸メチル10mgに試料溶液5mLを加え、移動相を加えて25mLとする。この液20μLにつき、上記の条件で操作するとき、パラオキシ安息香酸メチル、エグアレンの順に溶出し、その分離度は2.0以上である。

システムの再現性：標準溶液20μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、エグアレンのピーク面積の相対標準偏差は5%以下である。

水分 <2.48> 1.8～2.2%(0.5g, 容量滴定法, 直接滴定)。

含量 換算した脱水物に対しエグアレンナトリウム( $C_{15}H_{17}NaO_3S$  : 300.35)99.0%以上。定量法 本品約0.3gを精密に量り、水30mLに溶かし、あらかじめカラムクロマトグラフィー用強酸性イオン交換樹脂(H型)2gを用いて調製した直径15mmのカラムに入れ、1分間に5mLの流速で流出させる。次に水50mLでカラムを洗い、洗液は先の流出液に合わせ、0.05mol/L水酸化ナトリウム液で滴定<2.50>する(電位差滴定法)。同様の方法で空試験を行い、補正する。

0.05mol/L水酸化ナトリウム液 1mL=15.02mg  $C_{15}H_{17}NaO_3S$

1-エチル-5-イソプロピルアズレン  $C_{15}H_{18}$  青色透明の液である。

#### 確認試験

- (1) 本品のメタノール溶液(1→4000)につき、紫外可視吸光度測定法<2.24>により吸収スペクトルを測定するとき、波長613～617nmに吸収の極大を示す。また、本品のメタノール溶液(1→40000)につき、紫外可視吸光度測定法<2.24>により吸収スペクトルを測定するとき、波長279～283nmに吸収の極大を示す。
- (2) 本品につき、赤外吸収スペクトル測定法<2.25>の液膜法により測定するとき、 $2950\text{cm}^{-1}$ 及び $1572\text{cm}^{-1}$ 付近に吸収を認める。

類縁物質 本品10mgをメタノール100mL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100mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液20μL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1-エチル-5-イソプロピルアズレン以外のピークの合計面積は、標準溶液の1-エチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積より大きくない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：285nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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：20°C付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム2.7gを水に溶かして1000mLとした液に、リン酸水素二ナトリウム十二水和物7.2gを水に溶かして1000mLとした液を加え、pH6.0に調整する。この液100mLにアセトニトリル400mLを加える。

流量：1-エチル-5-イソプロピルアズレンの保持時間が約9分になるように調整する。

面積測定範囲：1-エチル-5-イソプロピルアズレンの保持時間の約2倍の範囲  
システム適合性

検出の確認：標準溶液1mLを正確に量り、メタノールを加えて正確に20mLとする。この液20μLから得た1-エチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積が、標準溶液の1-エチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積の3.5～6.5%になることを確認する。

システムの性能：1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン10mgずつをメタノールに溶かし、それぞれ100mLとする。これらの液1mLずつにメタノールを加えて50mLとする。この液1mLにメタノールを加えて50mLとし、システム適合性試験用溶液とする。システム適合性試験用溶液20μLにつき、上記の条件で操作するとき、1-エチル-5-イソプロピルアズレン、1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンの順に溶出し、その分離度は3以上である。

システムの再現性：システム適合性試験用溶液20μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積の相対標準偏差はそれぞれ10%以下である。

1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン C<sub>17</sub>H<sub>22</sub> 青色透明の液である。

#### 確認試験

(1) 本品のメタノール溶液(1→4000)につき、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により吸収スペクトルを測定するとき、波長640～644nmに吸収の極大を示す。また、本品のメタノール溶液(1→40000)につき、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により吸収スペクトルを測定するとき、波長 282～286nmに吸収の極大を示す。

(2) 本品につき、赤外吸収スペクトル測定法〈2.25〉の液膜法により測定するとき、2950cm<sup>-1</sup>及び 1572cm<sup>-1</sup>付近に吸収を認める。

類縁物質 本品10mgをメタノール100mL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100mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液20μL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1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン以外のピークの合計面積は、標準溶液の1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積より大きくない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：285nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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：20°C付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム2.7gを水に溶かして1000mLとした液に、リン酸水素二ナトリウム十二水和物7.2gを水に溶かして1000mLとした液を加え、pH6.0に調整する。この液100mLにアセトニトリル400mLを加える。

流量：1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンの保持時間が約15分になるよう調整する。

面積測定範囲：1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンの保持時間の約2倍の範囲

#### システム適合性

検出の確認：標準溶液1mLを正確に量り、メタノールを加えて正確に20mLとする。この液20μLから得た1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積が、標準溶液の1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積の3.5～6.5%になることを確認する。

システムの性能：1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレン10mgずつをメタノールに溶かし、それぞれ100mLとする。これらの液1mLずつにメタノールを加えて50mLとする。この液1mLにメタノールを加えて50mLとし、システム適合性試験用溶液とする。システム適合性試験用溶液20μLにつき、上記の条件で操作するととき、1-エチル-5-イソプロピルアズレン、1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンの順に溶出し、その分離度は3以上である。

システムの再現性：システム適合性試験用溶液20μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、1-エチル-5-イソプロピルアズレン及び1,3-ジエチル-5-イソプロピルアズレンのピーク面積の相対標準偏差はそれぞれ10%以下である。

**ビスベンチアミン錠**  
**Bisbentiamine Tablets**

**溶出性** 〈6.10〉 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、パドル法により、毎分75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0.5μm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中にビスベンチアミン( $C_{38}H_{42}N_8O_6S_2$ )約13μg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。別にビスベンチアミン標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として24時間減圧乾燥し、その約25mgを精密に量り、pH4.0の0.05mol/L酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液に溶かし、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、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により試験を行い、波長232nm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。

ビスベンチアミン( $C_{38}H_{42}N_8O_6S_2$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 45$$

$W_S$ ：ビスベンチアミン標準品の秤取量(mg)

$C$ ：1錠中のビスベンチアミン( $C_{38}H_{42}N_8O_6S_2$ )の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
28.58mg	45分	85%以上

ビスベンチアミン標準品 「ビスベンチアミン」。ただし、乾燥したものを定量するとき、ビスベンチアミン( $C_{38}H_{42}N_8O_6S_2$ )99.0%以上を含むもの。

## モサプリドクエン酸塩散 Mosapride Citrate Powder

溶出性 〈6.10〉 本品の表示量に従いモサプリドクエン酸塩無水物( $C_{21}H_{25}ClFN_3O_3 \cdot C_6H_8O_7$ )約2.5mgに対応する量を精密に量り、試験液に溶出試験第2液900mLを用い、パドル法により、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0.45μm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、次のろ液を試料溶液とする。別にモサプリドクエン酸塩標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として60°Cで4時間減圧乾燥し、その約28mgを精密に量り、移動相に溶かし、正確に100mLとする。この液2mLを正確に量り、移動相を加えて正確に200mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液50μL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〉により試験を行い、それぞれの液のモサプリドのピーク面積 $A_T$ 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。

モサプリドクエン酸塩無水物( $C_{21}H_{25}ClFN_3O_3 \cdot C_6H_8O_7$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times 9$$

$W_S$ ：モサプリドクエン酸塩標準品の秤取量(mg)

$W_T$ ：本品の秤取量(g)

$C$ ：1g中のモサプリドクエン酸塩無水物( $C_{21}H_{25}ClFN_3O_3 \cdot C_6H_8O_7$ )の表示量(mg)

### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：274nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：クエン酸三ナトリウム二水和物8.82gを水800mLに溶かし、希塩酸を加えてpH3.3に調整した後、水を加えて1000mLとする。この液240mLにメタノール90mL及びアセトニトリル70mLを加える。

流量：モサプリドの保持時間が約9分になるように調整する。

### システム適合性

システムの性能：標準溶液50μLにつき、上記の条件で操作するとき、モサプリドのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ4000段以上、2.0以下である。

システムの再現性：標準溶液50μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返

すとき、モサプリド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
10mg/g	45分	70%以上

\*モサプリドクエン酸塩無水物として

モサプリドクエン酸塩標準品  $C_{21}H_{25}ClFN_3O_3 \cdot C_6H_8O_7$  : 614.02 (±)-4-アミノ-5-クロロ-2-エトキシ-N-{[4-(4-フルオロベンジル)-2-モルホリニル]メチル}ベンズアミドクエン酸塩で、下記の規格に適合するもの。

精製法 モサプリドクエン酸塩水和物 10g にエタノール(99.5)300mL を加え、加熱して溶かし、熱時ろ過する。ろ液を室温で放置し、析出した結晶をろ取し、エタノール(99.5)少量で洗う。得られた結晶につき、40倍量のエタノール(99.5)を用いて、同様の操作を繰り返し、得られた結晶を室温で減圧乾燥する。

性状 本品は白色～帯黄白色の結晶又は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  $3450\text{cm}^{-1}$ ,  $3370\text{cm}^{-1}$ ,  $1729\text{cm}^{-1}$ ,  $1613\text{cm}^{-1}$  及び  $1229\text{cm}^{-1}$  付近に吸収を認める。

類縁物質 本品 0.10g をメタノール 50mL 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 20mL 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 20mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 5μL 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、試料溶液のモサプリド以外のピークの合計面積は、標準溶液のモサプリドのピーク面積より大きくない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：274nm)

カラム：内径 4.6mm、長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー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：クエン酸三ナトリウム二水和物 8.82g を水 800mL に溶かし、希塩酸を加えて pH3.3 に調整した後、水を加えて 1000mL とする。この液 240mL にメタノール 90mL 及びアセトニトリル 70mL を加える。

流量：モサプリドの保持時間が約 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モサプリドの保持時間の約 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、メタノールを加えて正確に 10mL とする。この液 5μL から得たモサプリドのピーク面積が、標準溶液のモサプリドのピーク面積の 30~70%になることを確認する。

システムの性能:試料溶液 5mL にパラオキシ安息香酸エチルのメタノール溶液(1→1000)5mL を加え、更にメタノールを加えて 25mL とする。この液 5μL につき、上記の条件で操作するとき、モサプリド、パラオキシ安息香酸エチルの順に溶出し、その分離度は 1.5 以上である。

システムの再現性:標準溶液 5μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、モサプリドのピーク面積の相対標準偏差は 2.0%以下である。

水分 <2.48> 1.0%以下(0.5g、電量滴定法)。

含量 99.0%以上。定量法 本品を酸化リン(V)を乾燥剤として 60°Cで 4 時間減圧乾燥し、その約 0.3g を精密に量り、酢酸(100)150mL に溶かし、0.1mol/L 過塩素酸で滴定 <2.50> 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=61.40mg C<sub>21</sub>H<sub>25</sub>ClFN<sub>3</sub>O<sub>3</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>

## グラニセトロン塩酸塩細粒 Granisetron Hydrochloride Fine Granules

溶出性 〈6.10〉 本品の表示量に従いグラニセトロン( $C_{18}H_{24}N_4O$ )約2mg に対する量を精密に量り、試験液に水900mL を用い、パドル法により、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0.45μm 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、次のろ液を試料溶液とする。別にグラニセトロン塩酸塩標準品（別途本品1g につき、容量滴定法、直接滴定により水分 〈2.48〉 を測定しておく）約25mg を精密に量り、水に溶かし、正確に200mL 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50μL 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〉 により試験を行い、それぞれの液のグラニセトロンのピーク面積  $A_T$  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。

$$\begin{aligned}&\text{グラニセトロン } (C_{18}H_{24}N_4O) \text{ の表示量に対する溶出率( \% )} \\&= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times 1/C \times 9 \times 0.895\end{aligned}$$

$W_S$  : 脱水物に換算したグラニセトロン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 1g 中のグラニセトロン( $C_{18}H_{24}N_4O$ )の表示量(mg)

### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：300nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cm のステンレス管に5μm の液体クロマトグラフィー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°C 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15.6 g に水900mL を加えて溶かした後、リン酸を加え pH2.0 に調整し、水を加えて1000 mL とする。この液750 mL にメタノール240 mL を加え、更にテトラヒドロフラン11 mL を加える。

流 量：グラニセトロンの保持時間が約10分になるように調整する。

### システム適合性

システムの性能：標準溶液50μL につき、上記の条件で操作するとき、グラニセトロンのピークの理論段数及びシンメトリー係数はそれぞれ3000段以上、2.0 以下である。

システムの再現性：標準溶液50μL につき、上記の条件で試験を6回繰り返すと

き、グラニセトロ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
4mg/g	15分	85%以上

\*グラニセトロンとして

グラニセトロン塩酸塩標準品  $C_{18}H_{24}N_4O \cdot HCl$  : 348.87 1-メチル-N-(エンド-9-メチル-9-アザビシクロ-[3.3.1]ノン-3-イル)-1H-インダゾール-3-カルボキサミドハイドロクロライド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 グラニセトロン塩酸塩 225g に 2-プロパノール 3200mL を加えて加熱還流させ、水 31mL を加えて約 20°C に冷却し、析出物をうる。減圧下、2-プロパノールとの共沸蒸留により水を除去した後、ろ過し、得られた析出物を 2-プロパノールで洗い、約 40°C で乾燥する。

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<2.25>のペースト法により試験を行うとき、波数  $3230\text{cm}^{-1}$ ,  $2630\text{cm}^{-1}$ ,  $1645\text{cm}^{-1}$ ,  $1546\text{cm}^{-1}$ ,  $1309\text{cm}^{-1}$  及び  $756\text{cm}^{-1}$  付近に吸収を認める。

水分 <2.48> 0.5%以下(1g、容量滴定法、直接滴定)。

含量 99.0%以上。定量法 本品約 50mg を精密に量り、無水酢酸／酢酸(100)混液(7:3)30mL を加えて溶かし、0.1mol/L 過塩素酸で滴定 <2.50> する(電位差滴定法)。同様の方法で空試験を行い補正する。

$$0.1\text{mol/L} \text{ 過塩素酸 } 1\text{mL} = 34.89\text{mg } C_{18}H_{24}N_4O \cdot HCl$$

## グラニセトロン塩酸塩錠 Granisetron Hydrochloride Tablets

溶出性 〈6.10〉 本品1個をとり、試験液に溶出試験第2液900mLを用い、パドル法により毎分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0.45μm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中にグラニセトロン(C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O)約1.1μgを含む液となるように溶出試験第2液を加えて正確にVmLとし、試料溶液とする。別にグラニセトロン塩酸塩標準品（別途本品1gにつき、容量滴定法、直接滴定により水分〈2.48〉を測定しておく）約25mgを精密に量り、溶出試験第2液に溶かし、正確に200mLとする。この液2mLを正確に量り、溶出試験第2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50μL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〉により試験を行い、それぞれの液のグラニセトロンのピーク面積A<sub>T</sub>及びA<sub>S</sub>を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする。

グラニセトロン(C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_s \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times 1/C \times (9/2) \times 0.895$$

W<sub>s</sub>：脱水物に換算したグラニセトロン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

C：1錠中のグラニセトロン(C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O)の表示量(mg)

### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：300nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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°C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15.6gに水900mLを加えて溶かした後、リン酸を加えpH2.0に調整し、水を加えて1000mLとする。この液750mLにメタノール240mLを加え、更にテトラヒドロフラン11mLを加える。

流量：グラニセトロンの保持時間が約10分になるように調整する。

### システム適合性

システムの性能：標準溶液50μLにつき、上記の条件で操作するとき、グラニセトロンのピークの理論段数及びシンメトリー係数はそれぞれ3000段以上、2.0以下である。

システムの再現性：標準溶液50μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、グラニセトロ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
1mg	15分	85%以上
2mg	15分	85%以上

\*グラニセトロンとして

グラニセトロン塩酸塩標準品  $C_{18}H_{24}N_4O \cdot HCl$  : 348.87 1-メチル-N-(エンド-9-メチル-9-アザビシクロ-[3.3.1]ノン-3-イル)-1H-インダゾール-3-カルボキサミドハイドロクロライド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 グラニセトロン塩酸塩 225g に 2-プロパノール 3200mL を加えて加熱還流させ、水 31mL を加えて約 20°C に冷却し、析出物をうる。減圧下、2-プロパノールとの共沸蒸留により水を除去した後、ろ過し、得られた析出物を 2-プロパノールで洗い、約 40°C で乾燥する。

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<2.25>のペースト法により試験を行うとき、波数  $3230\text{cm}^{-1}$ ,  $2630\text{cm}^{-1}$ ,  $1645\text{cm}^{-1}$ ,  $1546\text{cm}^{-1}$ ,  $1309\text{cm}^{-1}$  及び  $756\text{cm}^{-1}$  付近に吸収を認める。

水分 <2.48> 0.5%以下(1g, 容量滴定法, 直接滴定)。

含量 99.0%以上。定量法 本品約 50mg を精密に量り、無水酢酸／酢酸(100)混液(7:3)30mL を加えて溶かし、0.1mol/L 過塩素酸で滴定 <2.50> 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 = 34.89mg  $C_{18}H_{24}N_4O \cdot HCl$

タムスロシン塩酸塩カプセル  
Tamsulosin Hydrochloride Capsules

溶出性 <6.10> 本品 1 個をとり、試験液に溶出試験第 2 液 900 mL を用い、パドル法(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 20 mL を正確にとり、直ちに 37±0.5°C に加温した溶出試験第 2 液 20 mL を正確に注意して補う。溶出液は孔径 0.45 μm 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 VmL を正確に量り、表示量に従い 1mL 中にタムスロシン塩酸塩( $C_{20}H_{28}N_2O_5S \cdot HCl$ )約 0.11μg を含む液となるように溶出試験第 2 液を加えて正確に  $V'$ mL とし、試料溶液とする。別にタムスロシン塩酸塩標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 15mg を精密に量り、溶出試験第 2 液に溶かし、正確に 20 mL とする。この液 2 mL を正確に量り、溶出試験第 2 液を加えて正確に 200 mL とする。更にこの液 3 mL を正確に量り、溶出試験第 2 液を加えて正確に 200 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 200 μL 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>により試験を行い、それぞれの液のタムスロシンのピーク面積  $A_{T(n)}$  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。

n 回目の溶出液採取時におけるタムスロシン塩酸塩( $C_{20}H_{28}N_2O_5S \cdot HCl$ )の表示量に対する溶出率%(n=1, 2, 3)

$$= W_s \times \left[ \frac{A_{T(n)}}{A_s} + \sum_{i=1}^{n-1} \left( \frac{A_{T(i)}}{A_s} \times \frac{1}{45} \right) \right] \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times \frac{27}{40}$$

$W_s$  : タムスロシン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$C$  : 1 カプセル中のタムスロシン塩酸塩( $C_{20}H_{28}N_2O_5S \cdot HCl$ )の表示量(mg)

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：225 nm)

カラム：内径 4.6 mm, 長さ 15 cm のステンレス管に 5 μm の液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：過塩素酸 4.4 mL 及び水酸化ナトリウム 1.5 g を水 950 mL に溶かす。

この液に水酸化ナトリウム試液を加えて pH を 2.0 に調整し、水を加えて 1000 mL とする。この液 700 mL にアセトニトリル 300 mL を加える。

流量：タムスロシンの保持時間が約 6 分になるように調整する。

## システム適合性

システムの性能：標準溶液 200  $\mu\text{L}$  につき、上記の条件で操作するとき、タムスロシンのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 3000 段以上、2.0 以下である。

システムの再現性：標準溶液 200  $\mu\text{L}$  につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、タムスロ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
0.1mg	120 分	20~50%
	3 時間	30~60%
	10 時間	75%以上
0.2mg	120 分	15~45%
	4 時間	35~65%
	10 時間	75%以上

タムスロシン塩酸塩標準品 タムスロシン塩酸塩(日局)。ただし、乾燥したものを定量するとき、タムスロシン塩酸塩( $\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{N}_2\text{O}_5\text{S} \cdot \text{HCl}$ )99.0%以上を含むもの。

クロカプラミン塩酸塩顆粒  
Clozapramine Hydrochloride Granules

溶出性 〈6.10〉 本品の表示量に従いクロカプラミン塩酸塩( $C_{28}H_{37}ClN_4O \cdot 2HCl$ )約50mgに対応する量を精密に量り、試験液にpH6.0のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液900mLを用い、パドル法により、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0.45μm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、次のろ液を試料溶液とする。別にクロカプラミン塩酸塩標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として105°Cで4時間減圧(0.67kPa以下)乾燥し、その約28mgを精密に量り、水に溶かし、正確に50mLとする。この液5mLを正確に量り、pH6.0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、pH6.0のリン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液を対照とし、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により試験を行い、波長251nm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。

クロカプラミン塩酸塩( $C_{28}H_{37}ClN_4O \cdot 2HCl$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times 180$$

$W_S$  : クロカプラミン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 1g中のクロカプラミン塩酸塩( $C_{28}H_{37}ClN_4O \cdot 2HCl$ )の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
96.85 mg/g	45分	70%以上

クロカプラミン塩酸塩標準品 クロカプラミン塩酸塩水和物(日局)。ただし、乾燥したものを定量するとき、クロカプラミン塩酸塩( $C_{28}H_{37}ClN_4O \cdot 2HCl$ )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、pH6.0 0.05mol/L リン酸水素二ナトリウム試液1000mL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、pH6.0に調整する。

## 炭酸リチウム錠 Lithium Carbonate 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、毎分 100 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  $37 \pm 0.5^{\circ}\text{C}$  に加温した水 20mL を正確に注意して補う。溶出液は孔径  $0.45\mu\text{m}$  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  $V\text{mL}$  を正確に量り、希塩酸 5mL を正確に加え、更に表示量に従い 1mL 中に炭酸リチウム( $\text{Li}_2\text{CO}_3$ )約  $4.4\mu\text{g}$  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。別に炭酸リチウム標準品を  $105^{\circ}\text{C}$  で 3 時間乾燥し、その約 22mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする。この液 0.5mL, 2mL, 3mL, 4mL 及び 5mL をそれぞれ正確に量り、水を加えてそれぞれ正確に 20mL とする。これらの液 5mL を正確に量り、希塩酸 5mL を正確に加え、更に水を加えてそれぞれ正確に 50mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、次の条件で原子吸光光度法 (2.23) により試験を行い、吸光度  $A_{T(n)}$  及び  $A_{S1}, A_{S2}, A_{S3}, A_{S4}, A_{S5}$  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炭酸リチウム( $\text{Li}_2\text{CO}_3$ )の表示量に対する溶出率(%)  
(n=1,2)

$$= \left[ (A_{T(n)} - \text{検量線の縦軸切片}) + \sum_{i=1}^{n-1} (A_{T(i)} - \text{検量線の縦軸切片}) \times \frac{1}{45} \right] \times \frac{1}{\text{検量線の傾き}} \\ \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 90$$

C : 1 錠中の炭酸リチウム( $\text{Li}_2\text{CO}_3$ )の表示量(mg)

検量線の縦軸切片及び傾き：縦軸に吸光度  $A_{S1}, A_{S2}, A_{S3}, A_{S4}, A_{S5}$  を、横軸にそれぞれの炭酸リチウム濃度( $\mu\text{g/mL}$ )とする検量線を作成し求める。

使用ガス：

可燃性ガス アセチレン

支燃性ガス 空気

ランプ：リチウム中空陰極ランプ

波長：670.8nm

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
100mg	15 分	45%以下
	180 分	80%以上
200mg	30 分	50%以下
	180 分	80%以上

炭酸リチウム標準品 炭酸リチウム(日局)

## ボピンドロールマロン酸塩錠 Bopindolol Malonate Tablets

溶出性 〈6.10〉 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、パドル法により、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 0.5μm 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 中にボピンドロールマロン酸塩( $C_{23}H_{28}N_2O_3 \cdot C_3H_4O_4$ )約 0.71μg 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  $V'mL$  とする。この液 4mL を正確に量り、アセトニトリルを加えて正確に 5mL とし、試料溶液とする。別にボピンドロールマロン酸塩標準品を 80°C で 3 時間減圧(0.67kPa 以下)乾燥し、その約 28mg を精密に量り、pH4.0 の 0.05mol/L 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液に溶かして正確に 200mL とする。この液 1mL 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 200mL とする。この液 20mL を正確に量り、アセトニトリルを加えて正確に 25mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 100μL 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〉 により試験を行い、ボピンドロールのピーク面積  $A_T$  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。

ボピンドロールマロン酸塩( $C_{23}H_{28}N_2O_3 \cdot C_3H_4O_4$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times (9/4)$$

$W_S$  : ボピンドロールマロン酸塩標準品の秤取量(mg)

$C$  : 1錠中のボピンドロールマロン酸塩( $C_{23}H_{28}N_2O_3 \cdot C_3H_4O_4$ )の表示量(mg)

### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：268nm)

カラム：内径 4.6mm、長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする。

カラムの温度：25°C付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム 1.45g を水に溶かして 1000mL とし、リン酸で pH3.0 に調整する。この液 1000mL にアセトニトリル 1000mL を加えて混和する。

流量：ボピンドロールの保持時間が約 5 分となるように調整する。

### システム適合性：

システムの性能：標準溶液 100μL につき、上記の条件で操作するとき、ボピンドロールの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 3000 段以上、2.5 以下である。

システムの再現性：標準溶液 100μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ボピンドロー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
0.6365mg	15 分	80%以上
1.273mg	30 分	85%以上

ボピンドロールマロン酸塩標準品  $C_{23}H_{28}N_2O_3 \cdot C_3H_4O_4$ : 484.54 ( $\pm$ )-4-[2'-ベンゾイルオキシ-3'-(3級ブチルアミノ)プロポキシ]-2-メチルインドール マロン酸塩で、下記の規格に適合するもの。必要な場合は次に示す方法により精製する。

精製法 ボピンドロールマロン酸塩にアセトンを加え、加温して溶かす。放冷後、析出した結晶を分取し、アセトンで洗う。同様の操作を行い、再結晶を繰り返して得た結晶を、加温しながら減圧乾燥する。

性状 本品は白色～微黄赤白色の結晶性の粉末である。

#### 確認試験

(1) 本品のエタノール(95)溶液(1→40000)につき、紫外可視吸光度測定法(2.24)により吸収スペクトルを測定するとき、波長 266～270nm に吸収の極大を示す。

(2) 本品を乾燥し、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  $3340\text{cm}^{-1}$ ,  $1719\text{cm}^{-1}$ ,  $1266\text{cm}^{-1}$ ,  $1236\text{cm}^{-1}$ ,  $1096\text{cm}^{-1}$  及び  $897\text{cm}^{-1}$  付近に吸収を認める。

吸光度(2.24)  $E_{1\text{cm}}^{1\%}(268\text{nm})$  : 214～236(0.05 g, エタノール(95), 2000mL).

純度試験 類縁物質 本品 0.10 g を水／アセトニトリル混液(1:1)20mL に溶かし、試料溶液とする。この液 1mL を正確に量り、水／アセトニトリル混液(1:1)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 20μL につき、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、試料溶液のボピンドロール以外の各ピークの面積は、標準溶液のボピンドロールのピーク面積より大きくなない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：248nm)

カラム：内径 4.0mm, 長さ 12.5cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相 A：炭酸アンモニウム溶液(1→100)/アセトニトリル/テトラヒドロフラン混液(14:5:1)

移動相 B：アセトニトリル/炭酸アンモニウム溶液(1→100)/テトラヒドロフラン混液(17:5:3)

移動相の送液：移動相 A 及び移動相 B の混合比を次のように変えて濃度勾配制御する。

注入後の 時間(分)	移動相 A(vol%)	移動相 B(vol%)
0 ~ 30	100 → 0	0 → 100
30 ~ 38	0	100

流量：毎分 1.1mL

面積測定範囲：溶媒のピークの後からボピンドロールの保持時間の約 2 倍の範囲

#### システム適合性

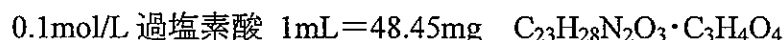
検出の確認：標準溶液 2mL を正確に量り、水／アセトニトリル混液(1:1)を加えて正確に 10mL とする。この液 20μL から得たボピンドロールのピーク面積が標準溶液のボピンドロールのピーク面積の 14~26%になることを確認する。

システムの性能：本品 50mg 及びベンゾフェノン 10mg を水／アセトニトリル混液(1:1)250mL に溶かす。この液 20μL につき、上記の条件で操作するとき、ベンゾフェノン、ボピンドロールの順に溶出し、その分離度は 10 以上である。

システムの再現性：標準溶液 20μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ボピンドロール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> 0.5%以下(1g, 減圧・0.67kPa 以下, 80°C, 3 時間)

含量 99.0%以上。定量法 本品を乾燥し、その約 0.3g を精密に量り、酢酸(100)／無水酢酸混液(1:1)50mL に溶かし、0.1mol/L 過塩素酸で滴定 <2.50> する(電位差滴定法)。同様の方法で空試験を行い、補正する。



サルポグレラート塩酸塩細粒  
Sarpogrelate Hydrochloride Fine Granules

溶出性 <6.10> 本品の表示量に従いサルポグレラート塩酸塩( $C_{24}H_{31}NO_6 \cdot HCl$ )約50mgに対応する量を精密に量り、試験液に水900mLを用い、パドル法により、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0.45μm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、次のろ液を試料溶液とする。別にサルポグレラート塩酸塩標準品(別途0.1gにつき、電量滴定法により水分<2.48>を測定しておく)約25mgを精密に量り、水に溶かし、正確に50mLとする。この液5mLを正確に量り、水を加えて正確に50mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、紫外可視吸光度測定法<2.24>により試験を行い、波長270nm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。

$$\begin{aligned} &\text{サルポグレラート塩酸塩} (C_{24}H_{31}NO_6 \cdot HCl) \text{の表示量に対する溶出率} (\%) \\ &= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times 180 \end{aligned}$$

$W_S$  : 脱水物に換算したサルポグレラート塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 1g 中のサルポグレラート塩酸塩( $C_{24}H_{31}NO_6 \cdot HCl$ )の表示量(mg)

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
100mg/g	15 分	85%以上

サルポグレラート塩酸塩標準品  $C_{24}H_{31}NO_6 \cdot HCl$ : 465.97 (1RS)-2-(ジメチルアミノ)-1-{[2-(3-メトキシフェネチル)フェノキシ]メチル}エチル水素サクシナート・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>の塩化カリウム錠剤法により試験を行うとき、波数  $1741\text{cm}^{-1}$ ,  $1603\text{cm}^{-1}$ ,  $1246\text{cm}^{-1}$ ,  $1163\text{cm}^{-1}$  及び  $757\text{cm}^{-1}$ 付近に吸収を認める。

類縁物質 本品 20mg を移動相 10mL 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 200mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 10μL につき、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。試料溶液のサルポグレラートに対する相対保持時間約0.85のピーク面積は、標準溶液のサルポグレラートのピーク面積の1/5より大きくなく、試料溶液のサルポグレラート及び上記のピーク以外のピーク面積は、標準溶液のサルポグレラートのピーク面積の1/10より大きくなく、試料溶液のサルポグレラート以外のピークの合計面積は標準溶液のサルポグレラートのピーク面積の1/5より大きくなない。ただし、サルポグレラートに対する相対保持時間約0.85のピーク面積は自動積分法で求めた面積に感度係数0.78を乗じた値とする。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：272nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：水／アセトニトリル／トリフルオロ酢酸混液(1300:700:1)

流量：サルポグレラートの保持時間が約8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サルポグレラートの保持時間の約2.5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50mLとする。

この液10μLから得たサルポグレラートのピーク面積が標準溶液のサルポグレラートのピーク面積の7～13%になることを確認する。

システムの性能：標準溶液10μLにつき、上記の条件で操作するととき、サルポグレラートのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ3000段以上、2.0以下である。

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、サルポグレラートのピーク面積の相対標準偏差は3.0%以下である。

水分 <2.48> 0.5%以下(0.1g、電量滴定法)。

含量 換算した脱水物に対し、99.0%以上 定量法 本品約0.4gを精密に量り、酢酸(100)30mLに溶かし、無水酢酸30mLを加え、0.1mol/L過塩素酸で滴定<2.50>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=46.60mg C<sub>24</sub>H<sub>31</sub>NO<sub>6</sub>·HCl

## トレミフェンクエン酸塩錠 Toremifene Citrate Tablets

溶出性 〈6.10〉 本品1個をとり、試験液に0.05mol/LのpH4.0の酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液900mLを用い、パドル法により、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0.45μm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中にトレミフェン(C<sub>26</sub>H<sub>28</sub>ClNO)約44μgを含む液となるように0.05mol/LのpH4.0の酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確にVmLとし、試料溶液とする。別にトレミフェンクエン酸塩標準品を105°Cで2時間乾燥し、その約30mgを精密に量り、メタノール4mLを加えて溶かし、0.05mol/LのpH4.0の酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に100mLとする。この液5mLを正確に量り、0.05mol/LのpH4.0の酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を加えて正確に20mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、0.05mol/LのpH4.0の酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液を対照とし、紫外可視吸光度測定法〈2.24〉により試験を行い、波長277nmにおける吸光度A<sub>T</sub>及びA<sub>S</sub>を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする。

$$\begin{aligned} & \text{トレミフェン(C}_{26}\text{H}_{28}\text{ClNO)の表示量に対する溶出率(%)} \\ & = W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 225 \times 0.679 \end{aligned}$$

W<sub>S</sub>：トレミフェンクエン酸塩標準品の秤取量(mg)

C : 1錠中のトレミフェン(C<sub>26</sub>H<sub>28</sub>ClNO)の表示量(mg)

### 溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
40.0 mg	30分	75%以上
60.0mg	30分	75%以上

\*トレミフェンとして

トレミフェンクエン酸塩標準品 C<sub>26</sub>H<sub>28</sub>ClNO·C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub> : 598.08 2-[4-[(Z)-4-クロロ-1,2-ジフェニル-1-ブテニル]フェノキシ]-N,N-ジメチルエチルアミンクエン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

(1)赤外吸収スペクトル 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 1741 cm<sup>-1</sup>, 1703 cm<sup>-1</sup>, 1585 cm<sup>-1</sup>,

1241 cm<sup>-1</sup> 及び 706 cm<sup>-1</sup> 付近に吸収を認める。

(2)核磁気共鳴スペクトル 本品の核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化ジメチルスルホキシド溶液(1→25)につき、核磁気共鳴スペクトル測定用テトラメチルシランを内部基準物質として核磁気共鳴スペクトル測定法〈2.21〉により <sup>1</sup>H を測定するとき、 $\sigma$  2.6ppm 付近に四重線のシグナルAを、 $\sigma$  2.6ppm 付近に単一線のシグナルBを、 $\sigma$  2.9ppm、 $\sigma$  3.2ppm、 $\sigma$  3.4ppm 及び  $\sigma$  4.1ppm 付近にそれぞれ三重線のシグナルC、D、E 及び Fを、 $\sigma$  6.7ppm 及び  $\sigma$  6.8ppm 付近にそれぞれ二重線のシグナルG及びHを、 $\sigma$  7.2ppm 及び  $\sigma$  7.4ppm 付近にそれぞれ多重線のシグナルI及びJを、また、 $\sigma$  10.8ppm 付近に幅広い吸収からなるシグナルKを示し、各シグナルの面積強度比 A : B : C : D : E : F : G : H : I : J : K はほぼ 4 : 6 : 2 : 2 : 2 : 2 : 2 : 5 : 5 : 3 である。

#### 純度試験

(1) E-異性体 本品 50mg をとり、メタノール 5mL を正確に加えて溶かし、この液 2mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 10mL とし、試料溶液とする。試料溶液 1mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 100mL とする。この液 5mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 25mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 20μL につき、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、試料溶液のトレミフェンに対する相対保持時間約 0.90 の E-異性体のピーク面積は、標準溶液のトレミフェンのピーク面積より大きくない(0.2%以下)。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：280nm)

カラム：内径 4.6mm、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°C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 1.6g を水に溶かし、1000mL とした液に、リン酸を加えて pH2.0 とする。この液 1000mL に N,N-ジメチル-n-オクチルアミン 7.9g を加えた後、リン酸を加えて pH を 2.0 とする。この液 450mL にメタノール／アセトニトリル混液(1:1)550mL を加え、更にリン酸を加えて pH を 2.0 に調整する。

流量：トレミフェンの保持時間が約 18 分になるように調整する。

#### システム適合性

システムの性能：標準溶液 20μL につき、上記の条件で操作するとき、トレミフェンのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 5000 段以上、1.5 以下である。

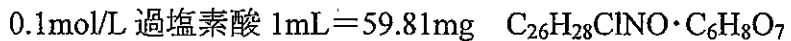
システムの再現性：標準溶液 20μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰

り返すとき、トレミフェンのピーク面積の相対標準偏差は3.0%以下である。

(2)その他の類縁物質 本品50mgをとり、メタノール5mLを正確に加えて溶かし、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100mLとする。この液10mL、4mL及び2mLを正確に量り、それぞれにメタノールを加えて正確に20mLとし、それぞれ標準溶液(1)、標準溶液(2)及び標準溶液(3)とする。標準溶液(3)10mLを正確に量り、メタノールを加えて正確に20mLとし、標準溶液(4)とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフィー〈2.03〉により試験を行う。試料溶液、標準溶液(1)、標準溶液(2)、標準溶液(3)及び標準溶液(4)10μLずつを薄層クロマトグラフィー用シリカゲル(蛍光剤入り)を用いて調製した薄層板にスポットする。次に、トルエン／トリエチルアミン混液(9:1)を展開溶媒として約15cm展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線(主波長254nm)を照射し、試料溶液から得た主スポット及び原点以外のスポットを標準溶液から得たスポットと比較するとき、個々のスポットの合計は0.5%以下である。

乾燥減量〈2.41〉 0.5%以下(1g, 105°C, 2時間)

含量 99.5%以上。 定量法 本品を乾燥し、その約0.4gを精密に量り、酢酸(100)50mLに溶かし、0.1mol/L過塩素酸で滴定〈2.50〉する(電位差滴定法)。同様の方法で空試験を行い、補正する。



## ソブゾキサン細粒 Sobuzoxane Fine Granules

**溶出性** 〈6.10〉 本品の表示量に従いソブゾキサン( $C_{22}H_{34}N_4O_{10}$ )約80mgに対応する量を精密に量り、試験液にラウリル硫酸ナトリウム溶液(1→250)900mLを用い、パドル法により、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0.45μm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2mLを正確に量り、移動相を加えて正確に25mLとし、試料溶液とする。別にソブゾキサン標準品を105°Cで1時間乾燥し、その約22mgを精密に量り、移動相に溶かし、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25mLとする。更に、この液2mLを正確に量り、移動相を加えて正確に25mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液20μL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〉により試験を行い、それぞれの液のソブゾキサンのピーク面積 $A_T$ 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。

ソブゾキサン( $C_{22}H_{34}N_4O_{10}$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times 360$$

$W_S$ ：ソブゾキサン標準品の秤取量(mg)

$W_T$ ：本品の秤取量(g)

$C$ ：1g中のソブゾキサン( $C_{22}H_{34}N_4O_{10}$ )の表示量(mg)

### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：211nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：液体クロマトグラフィー用アセトニトリル／水混液(3:2)

流量：ソブゾキサンの保持時間が約6分になるように調整する。

### システム適合性

システムの性能：標準溶液20μLにつき、上記の条件で操作するとき、ソブゾキサンのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ6000段以上、1.5以下である。

システムの再現性：標準溶液20μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、ソブゾキサ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
800mg/g	30分	70%以上

ソブゾキサン標準品  $C_{22}H_{34}N_4O_{10}$  : 514.53 1,1'-エチレンジ-4-イソブトキシカルボニルオキシメチル-3,5-ジオキソピペラジンで、下記の規格に適合するもの。

精製法 ソブゾキサン約3gをクロロホルム8mLに溶かし、あらかじめカラムクロマトグラフィー用シリカゲル200gを、内径3.5cm、長さ50cmのガラス製クロマトグラフィー管にクロロホルムを用いて湿式充てんし、上部にろ紙を置き、少量の海砂で軽く押さえて調製したシリカゲルカラムに添加する。容器をクロロホルム5mLずつで3回洗い、洗液はカラムに添加する。次に酢酸エチルで流し出し、シリカゲルのすべてが透明から白色となった時点から流出液を分画し、最初に流出する10mLは除き、次の100mLを集め。これを40°Cの水浴上で減圧留去し、残留物につき、類縁物質の規格に適合するまで、エタノール(95)から再結晶を繰り返した後、8時間減圧乾燥する。

性状 本品は白色の結晶である。

確認試験

(1)赤外吸収スペクトル 本品を乾燥し、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  $2970\text{cm}^{-1}$ ,  $1754\text{cm}^{-1}$ ,  $1732\text{cm}^{-1}$ ,  $1707\text{cm}^{-1}$ ,  $1249\text{cm}^{-1}$ ,  $970\text{cm}^{-1}$  及び  $790\text{cm}^{-1}$  付近に吸収を認める。

(2)核磁気共鳴スペクトル 本品を乾燥し、その核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化ジメチルスルホキシド溶液(1→100)につき、核磁気共鳴スペクトル測定用テトラメチルシランを内部基準物質として核磁気共鳴スペクトル測定法〈2.21〉により  $^1\text{H}$  を測定するとき、 $\delta 0.9\text{ppm}$  付近に二重線のシグナルAを、 $\delta 1.9\text{ppm}$  付近に多重線のシグナルBを、 $\delta 2.6\text{ppm}$  及び  $\delta 3.6\text{ppm}$  付近にそれぞれ単一線のシグナルC及びDを、 $\delta 3.9\text{ppm}$  付近に二重線のシグナルEを、 $\delta 5.6\text{ppm}$  付近に単一線のシグナルFを示し、各シグナルの面積強度比 A:B:C:D:E:F はほぼ 6:1:2:4:2:2 である。

融点 〈2.60〉 133 ~ 134.5°C

類縁物質 本品0.10gをクロロホルム5mLに溶かし、試料溶液とする。この液1mLを正確に量り、クロロホルムを加えて正確に100mLとする。この液0.5mLを正確に量り、クロロホルムを加えて正確に20mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、薄層クロマトグラフィー〈2.03〉により試験を行う。薄層クロマトグラフィー用シリカゲルを用いて調製した薄層板をクロロホルム

ム/メタノール混液(19:1)を展開溶媒として約15cm展開した後、105°Cで5分間乾燥する。冷後、この薄層板に試料溶液及び標準溶液10μLをスポットし、冷風で風乾する。次にクロロホルム/メタノール混液(19:1)を展開溶媒として約10cm展開した後、薄層板を風乾し、更に105°Cで3分間乾燥する。これをヨウ素蒸気中に15分間放置するとき、試料溶液から得られた主スポット以外のスポットは1個以下であり、標準溶液から得たスポットよりも濃くない。

乾燥減量 <2.41> 0.30%以下(1g, 105°C, 1時間)

含量 99.5%以上。定量法 本品を乾燥し、その約0.3gを精密に量り、酢酸(100)/無水酢酸混液(7:3)50mLを加えて溶かし、0.1mol/L過塩素酸で滴定<2.50>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=51.45mgC<sub>22</sub>H<sub>34</sub>N<sub>4</sub>O<sub>10</sub>

シリカゲル、カラムクロマトグラフィー用 カラムクロマトグラフィー用に製造したもの。

パントテン酸カルシウム 100 mg/g・リボフラビン 3 mg/g・ピリドキシン塩酸塩 30 mg/g・ニコチン酸アミド 15 mg/g 顆粒

**Calcium Pantothenate 100 mg/g, Riboflavin 3 mg/g, Pyridoxine Hydrochloride 30 mg/g and Nicotinamide 15 mg/g Granules**

溶出性 〈6.10〉 本操作は光を避けて行う。本品約 1g を精密に量り、試験液に水 900mL を用い、パドル法により、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 0.45μm 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、次のろ液を試料溶液(1) とし、次のろ液 5mL を正確に量り、0.1mol/L 塩酸試液を加えて正確に 10mL とし、試料溶液(2) とする。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする。

**パントテン酸カルシウム**

別にパントテン酸カルシウム標準品を 105°C で 4 時間乾燥し、その約 22mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 200mL とし、標準溶液 とする。試料溶液(1) 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〉 により試験を行い、それぞれの液のパントテン酸のピーク面積  $A_T$  及び  $A_S$  を測定する。

パントテン酸カルシウム( $C_{18}H_{32}CaN_2O_{10}$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times 450$$

$W_S$  : パントテン酸カルシウム標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 1 g 中のパントテン酸カルシウム( $C_{18}H_{32}CaN_2O_{10}$ )の表示量(mg)

**試験条件**

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：210 nm)

カラム：内径 4.6mm、長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフ イー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°C 付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム 1.36g を水に溶かして 1000mL とした液に、薄めたリン酸(1→100)を加え、pH3.5 に調整する。この液 900mL にメタノール 100mL を加える。

流量：パントテン酸の保持時間が約 9 分になるように調整する。

**システム適合性**

システムの性能：標準溶液 10μL につき、上記の条件で操作するとき、パント

テン酸のピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 5000 段以上、1.5 以下である。

システムの再現性：標準溶液 10 $\mu$ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、パントテン酸のピーク面積の相対標準偏差は、1.0% 以下である。

#### リボフラビン、ピリドキシン塩酸塩、ニコチニ酸アミド

別にリボフラビン標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 17mg を精密に量り、水を加えて加温して溶かし、冷後、水を加えて正確に 100mL とし、標準原液(1)とする。別にピリドキシン塩酸塩標準品をシリカゲルを乾燥剤として 4 時間減圧乾燥し、その約 17mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 50mL とし、標準原液(2)とする。別にニコチニ酸アミド標準品をシリカゲルを乾燥剤として 4 時間減圧乾燥し、その約 17mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とし、標準原液(3)とする。標準原液(1) 2mL、標準原液(2) 10mL 及び標準原液(3) 10mL を正確に量り、水を加えて正確に 100mL とする。この液 10mL を正確に量り、0.1mol/L 塩酸試液を加えて正確に 20mL とし、標準溶液とする。試料溶液(2) 及び標準溶液 10 $\mu$ L ずつを正確にとり、液体クロマトグラフィー 〈2.01〉 により試験を行い、それぞれの液のリボフラビンのピーク面積  $A_{Ta}$  及び  $A_{Sa}$  並びにピリドキシンのピーク面積  $A_{Tb}$  及び  $A_{Sb}$  並びにニコチニ酸アミドのピーク面積  $A_{Tc}$  及び  $A_{Sc}$  を測定する。

リボフラビン( $C_{17}H_{20}N_4O_6$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_{Sa}/W_T) \times (A_{Ta}/A_{Sa}) \times (1/C_a) \times 18$$

ピリドキシン塩酸塩( $C_8H_{11}NO_3 \cdot HCl$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_{Sb}/W_T) \times (A_{Tb}/A_{Sb}) \times (1/C_b) \times 180$$

ニコチニ酸アミド( $C_6H_6N_2O$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_{Sc}/W_T) \times (A_{Tc}/A_{Sc}) \times (1/C_c) \times 90$$

$W_{Sa}$ ：リボフラビン標準品の秤取量(mg)

$W_{Sb}$ ：ピリドキシン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$W_{Sc}$ ：ニコチニ酸アミド標準品の秤取量(mg)

$W_T$ ：本品の秤取量(g)

$C_a$  : 1 g 中のリボフラビン( $C_{17}H_{20}N_4O_6$ )の表示量(mg)

$C_b$  : 1 g 中のピリドキシン塩酸塩( $C_8H_{11}NO_3 \cdot HCl$ )の表示量(mg)

$C_c$  : 1 g 中のニコチニ酸アミド( $C_6H_6N_2O$ )の表示量(mg)

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：268 nm)

カラム：内径 4.6mm, 長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラ

フィー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：30°C付近の一定温度

移動相：1-オクタンスルホン酸ナトリウム 1.08g を水/メタノール/酢酸(100)

混液(74 : 25 : 1)に溶かし, 1000mL とする。

流量：ニコチニ酸アミドの保持時間が約 4 分になるように調整する。

#### システム適合性

システムの性能：標準溶液 10μL につき, 上記の条件で操作するとき, ニコチニ酸アミド, リボフラビン, ピリドキシンの順に溶出し, 隣接しているピークの分離度はそれぞれ 1.5 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, ニコチニ酸アミド, リボフラビン及びピリドキシンのピーク面積の相対標準偏差は, それぞれ 2.0% 以下である。

#### 溶出規格

	表示量	規定時間	溶出率
パントテン酸カルシウム	100 mg/g	15 分	85%以上
リボフラビン	3 mg/g		70%以上
ピリドキシン塩酸塩	30 mg/g		80%以上
ニコチニ酸アミド	15 mg/g		80%以上

パントテン酸カルシウム標準品 パントテン酸カルシウム(日局). ただし, 乾燥したものを定量するとき, 窒素(N : 14.01)5.83~5.94%を含むもの。

リボフラビン標準品 リボフラビン(日局). ただし, 乾燥したものを定量するとき, リボフラビン( $C_{17}H_{20}N_4O_6$ )99.0%以上を含むもの。

ピリドキシン塩酸塩標準品 ピリドキシン塩酸塩(日局). ただし, 乾燥したものを定量するとき, ピリドキシン塩酸塩( $C_8H_{11}NO_3 \cdot HCl$ )99.0%以上を含むもの。

ニコチニ酸アミド標準品 ニコチニ酸アミド(日局). ただし, 乾燥したものを定量するとき, ニコチニ酸アミド( $C_6H_6N_2O$ )99.0%以上を含むもの。

## フェロジピニ錠 Felodipine Tablets

溶出性 〈6.10〉 本品1個をとり、試験液にポリソルベート80 1gに水を加えて5000mLとした液900mLを用い、パドル法により、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0.45μm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V mLを正確に量り、表示量に従い1mL中にフェロジピニ( $C_{18}H_{19}Cl_2NO_4$ )約2.8μgを含む液となるようにポリソルベート80 1gに水を加えて5000mLとした液を加えて正確にV'mLとし、試料溶液とする。別にフェロジピニ標準品約28mgを精密に量り、メタノールに溶かし、正確に200mLとする。この液2mLを正確に量り、ポリソルベート80 1gに水を加えて5000mLとした液を加えて正確に100mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液50μL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〉により試験を行い、それぞれの液のフェロジピニのピーク面積 $A_T$ 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。

フェロジピニ( $C_{18}H_{19}Cl_2NO_4$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 9$$

$W_S$ ：フェロジピニ標準品の秤取量(mg)

$C$ ：1錠中のフェロジピニ( $C_{18}H_{19}Cl_2NO_4$ )の表示量(mg)

試験条件：

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：238 nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：メタノール／水／過塩素酸ナトリウム溶液(281→2000)／薄めた過塩素酸(17→200)混液(65:25:8:2)

流量：フェロジピニの保持時間が約12分になるように調整する。

システム適合性

システムの性能：標準溶液50μLにつき、上記の条件で操作するとき、フェロジピニのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ3000段以上、1.5以下である。

システムの再現性：標準溶液50μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、フェロジピニ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
2.5mg	45分	80%以上
5mg	45分	75%以上

フェロジピン標準品  $C_{18}H_{19}Cl_2NO_4$  : 384.25 ( $\pm$ )-4-(2, 3-ジクロロフェニル)-1, 4-ジヒドロ-2, 6-ジメチル-3,5-ピリジンジカルボン酸 エチルエステル メチルエステルで、次の規格に適合するもの。必要ならば下記の方法で精製する。

精製法 本品を 2-プロパノール/水混液を用いて再結晶する。

性状 本品は微黄白色～淡黄白色の結晶又は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  $3370\text{cm}^{-1}$ ,  $1698\text{cm}^{-1}$ ,  $1278\text{cm}^{-1}$ ,  $1205\text{cm}^{-1}$  及び  $1100\text{cm}^{-1}$  付近に吸収を認める。

類縁物質 本品 12mg を移動相 5mL 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 200mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 20 $\mu\text{L}$  につき、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、試料溶液のフェロジピン以外のピークの合計面積は、標準溶液のフェロジピンのピーク面積より大きくない。

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長 : 264 nm)

カラム：内径 4.6mm, 長さ 15cm のステンレス管に 5 $\mu\text{m}$  の液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：メタノール／水／過塩素酸ナトリウム溶液(281→2000)／薄めた過塩素酸(17→200)混液(65 : 25 : 8 : 2)

流量：フェロジピンの保持時間が約 12 分になるように調整する。

面積測定範囲：溶媒ピークの後からフェロジピンの保持時間の約 2.5 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 50mL とする。

この液 20 $\mu\text{L}$  から得たフェロジピンのピーク面積が、標準溶液のフェロジピンのピーク面積の 7~13% になることを確認する。

システムの性能：本品 25mg をとり、パラオキシ安息香酸ブチルのメタノール溶液(1→3000)5mL を加え、メタノールを加えて正確に 100 mL とする。この液 20 $\mu\text{L}$  につき、上記の条件で操作するとき、パラオキシ安息香酸ブチル、フェロジピンの順に溶出し、その分離度は 5 以上である。

システムの再現性：標準溶液 20μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、フェロジピンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

含量 99.5%以上。定量法 本品約 0.25g を精密に量り、エタノール(95)25mL 及び薄めた過塩素酸(17→200)25mL を加えてよく振り混ぜて溶かし、0.1 mol/L 硫酸四アンモニウムセリウム(IV)液で滴定 〈2.50〉 する(指示薬：1,10-フェナントロリン試液 5 滴)。ただし、滴定の終点は液のだいだい色が無色に変わるとする。同様の方法で空試験を行い、補正する。

0.1mol/L 硫酸四アンモニウムセリウム(IV)液 1mL

=19.21mg C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>

マブテロール塩酸塩錠  
**Mabuterol 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、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0.45μm以下のメンプ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中にマブテロール塩酸塩( $C_{13}H_{18}ClF_3N_2O \cdot HCl$ )約28ng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。別にマブテロール塩酸塩標準品を酸化リン(V)を乾燥剤として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200mLとする。この液2mLを正確に量り、水を加えて正確に100mLとする。更にこの液2mLを正確に量り、水を加えて正確に200mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液200μL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〉により試験を行い、それぞれの液のマブテロールのピーク面積 $A_T$ 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。

マブテロール塩酸塩( $C_{13}H_{18}ClF_3N_2O \cdot HCl$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 90$$

$W_S$ ：マブテロール塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$C$ ：1錠中のマブテロール塩酸塩( $C_{13}H_{18}ClF_3N_2O \cdot HCl$ )の表示量(μg)

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：244nm)

カラム：内径4.6mm、長さ15cmのステンレス管に5μmの液体クロマトグラフィー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°C付近の一定温度

移動相：水/メタノール混液(3:2)に過塩素酸を加えてpH3.0に調整する。

流量：マブテロールの保持時間が約6分になるように調整する。

#### システム適合性

システムの性能：標準溶液200μLにつき、上記の条件で操作するとき、マブテロールのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ2000段以上、2.0以下である。

システムの再現性：標準溶液200μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、マブテロー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
25μg	15 分	80%以上
50μg	15 分	80%以上

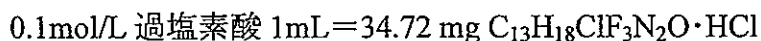
マブテロール塩酸塩標準品 「マブテロール塩酸塩」。ただし、次に示す方法により精製したもので、下記の規格に適合するもの。

精製法 マブテロール塩酸塩を 2-プロパノールを用いて 3 回再結晶を行った後、石油エーテルで洗浄し、得られた結晶を酸化リン(V)を乾燥剤として 60°Cで 3 時間減圧乾燥する。

吸光度 〈2.24〉  $E_{1\text{cm}}^{1\%}(245\text{nm})$  : 369~373(乾燥後, 10mg, 薄めたメタノール(1→2), 500mL).  $E_{1\text{cm}}^{1\%}(306\text{nm})$  : 109~113(乾燥後, 10mg, 薄めたメタノール(1→2), 500mL).

ただし、デシケーター（減圧、酸化リン（V）、60°C）で3時間乾燥したもの。

含量 99.0%以上。定量法 本品を乾燥し、その約 0.2 g を精密に量り、無水酢酸 80mL を加えて溶かし、0.1mol/L 過塩素酸で滴定 〈2.50〉 する(電位差適定)。同様の方法で空試験を行い、補正する。



**レボドパ 100mg・ベンセラジド塩酸塩 28.5mg 錠  
Levodopa 100mg and Benserazide Hydrochloride 28.5mg 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、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 0.45μm 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 6mL を正確に量り、薄めたリン酸(1→80)を加えて正確に 10mL とし、試料溶液とする。別にレボドパ標準品を 105℃で 3 時間乾燥し、その約 22mg を精密に量り、薄めたリン酸(1→200)に溶かし、正確に 20mL とし、標準原液(1)とする。また、ベンセラジド塩酸塩標準品(別途 0.5 g につき、容量滴定法、直接滴定で水分 〈2.48〉 を測定しておく。ただし、水分測定用メタノールの代わりに、サリチル酸の水分測定用メタノール溶液(3→20)を用いる。)約 16mg を精密に量り、薄めたリン酸(1→200)に溶かし、正確に 50mL とし、標準原液(2)とする。標準原液(1)及び標準原液(2)6mL ずつを正確に量り、薄めたリン酸(1→200)を加え正確に 100mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 50μL 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〉 により試験を行い、それぞれの液のレボドパのピーク面積  $A_{Ta}$  及び  $A_{Sa}$  並びにベンセラジドのピーク面積  $A_{Tb}$  及び  $A_{Sb}$  を測定する。

本品が溶出規格を満たすときは適合とする。

レボドパ( $C_9H_{11}NO_4$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{Sa} \times (A_{Ta}/A_{Sa}) \times (1/C_a) \times 450$$

ベンセラジド塩酸塩( $C_{10}H_{15}N_3O_5 \cdot HCl$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{Sb} \times (A_{Tb}/A_{Sb}) \times (1/C_b) \times 180$$

$W_{Sa}$  : レボドパ標準品の秤取量(mg)

$W_{Sb}$  : 脱水物に換算したベンセラジド塩酸塩標準品の秤取量(mg)

$C_a$  : 1 錠中のレボドパ ( $C_9H_{11}NO_4$ ) の表示量(mg)

$C_b$  : 1 錠中のベンセラジド塩酸塩 ( $C_{10}H_{15}N_3O_5 \cdot HCl$ ) の表示量(mg)

#### 試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：254nm)

カラム：内径 6.0mm、長さ 15cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー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：リン酸二水素カリウム 13.61g を水に溶かして 1000mL とした液に、

リン酸 11.53g を水に溶かして 1000mL とした液を加え, pH2.8 に調整する.

流量 : ベンセラジドの保持時間が約 5 分になるように調整する.

#### システム適合性

システムの性能 : 標準溶液 50 $\mu$ L につき, 上記の条件で操作するとき, ベンセラジド, レボドパの順に溶出し, その分離度は 3 以上である.

システムの再現性 : 標準溶液 50 $\mu$ L につき, 上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき, レボドパ及びベンセラジドの各々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
レボドパ	100mg	30 分	80%以上
ベンセラジド塩酸塩	28.5mg		75%以上

レボドパ標準品 レボドパ(日局). ただし, 乾燥したものを定量するとき, レボドパ( $C_9H_{11}NO_4$ )99.0%以上を含むもの.

ベンセラジド塩酸塩標準品 ベンセラジド塩酸塩(日局). ただし, 定量するとき, 換算した脱水物に対し, ベンセラジド塩酸塩( $C_{10}H_{15}N_3O_5 \cdot HCl$ )99.0%以上を含むもの.

## メチルメチオニンスルホニウムクロライド顆粒 Methylmethioninesulfonium Chloride Granules

溶出性 (6.10) 本品の表示量に従いメチルメチオニンスルホニウムクロライド ( $C_6H_{14}ClNO_2S$ ) 約 25mg に対応する量を精密に量り、試験液に水 900mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験を開始し、規定時間後、試験液 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し、初めのろ液 10mL 以上を除き、試料溶液とする。別に、メチルメチオニンスルホニウムクロライド標準品を、シリカゲルを乾燥剤として 3 時間減圧乾燥し、その約 25mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 50mL 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 20μL ずつ正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフィー (2.01) により試験を行ない、それぞれの液のメチルメチオニンスルホニウムクロライドのピーグ面積  $A_T$  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。

メチルメチオニンスルホニウムクロライド( $C_6H_{14}ClNO_2S$ )の表示量に対する溶出率(%)

$$= (W_S/W_T) \times (A_T/A_S) \times (1/C) \times 90$$

$W_S$  : メチルメチオニンスルホニウムクロライド標準品の秤取量(mg)

$W_T$  : 本品の秤取量(g)

$C$  : 本品 1g 中メチルメチオニンスルホニウムクロライドの表示量(mg)

### 試験条件

検出器：蛍光光度計（励起波長：368nm, 蛍光波長：455nm）

カラム：内径 4.6mm, 長さ 15cm のステンレス管に平均粒子径 10μm の液体クロマトグラフィー用スルホニルプロピルシリル化シリカゲルを充てんする。

カラム温度：40°C付近の一定温度

反応コイル：内径 0.5mm 長さ 1.5m の管

化学反応槽温度：40°C付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム 13.6 g に水を加え 1000mL にする。

反応液：ホウ酸 25.0g を水 950mL に溶かし、水酸化カリウム溶液(1→2)を加え、pH10.5 に調整する。この液 1000mL に 2-メルカプトエタノール 2mL 及びポリオキシエチレン(23)ラウリルエーテル 1g を溶かし、o-フタルアルデヒド 0.8g を溶解しエタノール(99.5) 10mL を加える。

移動相流量：メチルメチオニンスルホニウムクロライドの保持時間が約 11 分

になるように調整する。

反応試薬流量：毎分約 0.3mL

#### システム適合性

システムの性能：標準溶液 20 $\mu$ L につき、上記条件で操作するとき、メチルメチオニンスルホニウムクロライドのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ 2000 段以上、2.0 以下である。

システムの再現性：標準溶液 20 $\mu$ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、メチルメチオニンスルホニウムクロライドのピーク面積の相対標準偏差は 3.0 % 以下である。

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
250mg/g	15 分	85%以上

#### メチルメチオニンスルホニウムクロライド標準品

「メチルメチオニンスルホニウムクロライド」。ただし、乾燥したものを定量したとき、メチルメチオニンスルホニウムクロライド( $C_6H_{14}ClNO_2S$ ) 99.0% 以上含むもの。

#### 液体クロマトグラフィー用スルホニルプロピルシリル化シリカゲル

液体クロマトグラフィー用に製造したもの。

メチルメチオニンスルホニウムクロライド錠  
Methylmethioninesulfonium Chloride 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、毎分 75 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以上を除き、次のろ液VmLを正確に量り、表示量に従い1mL中にメチルメチオニンスルホニウムクロライド( $C_6H_{14}ClNO_2S$ )約28μg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、0.2 mol/L 塩酸試液を加えて正確に10mLとして試料溶液とする。別に、メチルメチオニンスルホニウムクロライド標準品を、シリカゲルを乾燥剤として3時間減圧乾燥し、その約 25mg を精密に量り、水を加えて正確に50mL とする。この液5mLを正確に量り、水を加えて正確に100mL とする。この液5mL を正確に量り、0.2mol/L 塩酸試液を加えて正確に 10mL として標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 20μL 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> により試験を行い、それぞれの液のメチルメチオニンスルホニウムクロライドのピーク面積 $A_T$ 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。

メチルメチオニンスルホニウムクロライド( $C_6H_{14}ClNO_2S$ )の表示量に対する溶出率 (%)

$$=W_S \times (A_T/A_S) \times (V'/V) \times (1/C) \times 90$$

$W_S$ ：メチルメチオニンスルホニウムクロライド標準品の秤取量(mg)

$C$ ：本品 1 錠中のメチルメチオニンスルホニウムクロライド( $C_6H_{14}ClNO_2S$ )の表示量(mg)

#### 試験条件

検出器：蛍光光度計(励起波長：340nm, 蛍光波長：455nm)

カラム：内径 4.6mm, 長さ 15cm のステンレス管に平均粒子径10μmの液体クロマトグラフィー用スルホニルプロピルシリル化シリカゲルを充填する。

カラム温度：40 °C 付近の一定温度

反応コイル：内径0.5mm 長さ 1.5 mのステンレス管

反応温度：40 °C 付近の一定温度

移動相：リン酸二水素カリウム51.0gに水を加えて2500mLとする。

反応試薬：ホウ酸25.0g を水950mL に溶かし、水酸化カリウム溶液(1→2)を加え、pH10.5に調整する。この液 1000mL に2-メルカプトエタノール 2mL 及びポリオキシエチレン(23)ラウリルエーテル 1g を溶かし、o-フタルアルデヒド0.8g

を溶解しエタノール(99.5) 10mL を加える。

移動相流量：メチルメチオニンスルホニウムクロライドの保持時間が約 7 分になるように調整する。

反応試薬流量：毎分約1mL

#### システム適合性

システムの性能：標準溶液 20 $\mu$ L につき、上記条件で操作するとき、メチルメチオニンスルホニウムクロライドのピークの理論段数及びシンメトリー係数は、それぞれ2000段以上、2.0 以下である。

システムの再現性：標準溶液 20 $\mu$ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、メチルメチオニンスルホニウムクロライドのピーク面積の相対標準偏差は 3.0 % 以下である。

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
25 mg	60分	85%以上

#### メチルメチオニンスルホニウムクロライド標準品

「メチルメチオニンスルホニウムクロライド」。ただし、乾燥したものを定量したとき、メチルメチオニンスルホニウムクロライド( $C_6H_{14}ClNO_2S$ ) 99.0% 以上含むもの。

#### 液体クロマトグラフィー用スルホニルプロピルシリル化シリカゲル

液体クロマトグラフィー用に製造したもの。