

グリチルリチン酸標準品 グリチルリチン酸標準品（日局）

グリシン標準品 グリシン（日局）. ただし、乾燥したものを定量するとき、グリシン（C₂H₅NO₂）99.0%以上を含むもの。

DL-メチオニン標準品 C₅H₁₁NO₂S : 149.21 (2RS)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butanoic acid で、下記の規格に適合するもの。

本品を乾燥したものを定量するとき、DL-メチオニン（C₅H₁₁NO₂S）99%以上含むもの。

性状 本品は白色の結晶又は結晶性の粉末で、特異な匂いがあり、わずかに甘みがある。本品はギ酸に溶けやすく、水にやや溶けやすく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくい。本品は希塩酸に溶ける。本品の 6mol/L 塩酸試液溶液 (1→50) は旋光性を示さない。

確認試験 本品を乾燥し、赤外吸収スペクトル測定法（2.01）の臭化カリウム錠剤法により測定するとき、波数 2930cm⁻¹, 1650cm⁻¹, 1580cm⁻¹, 1414cm⁻¹ 及び 1340cm⁻¹付近に吸収を認める。

pH (2.01) 本品 0.5g を水 20mL に溶かした液の pH は 5.2~6.2 である。

純度試験

- (1) 溶状 本品 0.5g を水 20mL に溶かすとき、液は無色透明である。
- (2) 塩化物 (1.03) 本品 0.5g を水 20mL に溶かし、希硝酸 6mL 及び水を加えて 40mL とする。これを検液とし、試験を行う。比較液は 0.01mol/L 塩酸 0.30mL に希硝酸 6mL 及び水を加えて 40mL とする。ただし、検液及び比較液には硝酸銀試薬 10mL ずつを加える。（0.021%以下）
- (3) 硫酸塩 (1.14) 本品 0.6g をとり、試験を行う。比較液には 0.005mol/L 硫酸 0.35mL を加える。（0.028%以下）
- (4) アンモニウム (1.02) 本品 0.25g をとり、試験を行う。比較液にはアンモニウム標準液 5.0mL を用いる。（0.02%以下）
- (5) 重金属 (1.07) 本品 1.0g に水 40mL 及び希酢酸 2mL を加え、加温して溶かし、冷後、水を加えて 50mL とする。これを検液として、試験を行う。比較液は鉛標準液 2.0mL に希酢酸 2mL 及び水を加えて 50mL とする。（20ppm 以下）
- (6) ヒ素 (1.11) 本品 1.0g を 100mL の分解フラスコにいれ、硝酸 5mL 及び硫酸 2mL を加え、フラスコの口に小漏斗をのせ、白煙が発生するまで注意して過熱する。冷後、硝酸 2mL ずつを 2 回加えて加熱し、さらに過酸化水素 (30) 2mL ずつを数回加えて液が無色～微黄色となるまで加熱する。冷後、シュウ酸アンモニウム飽和溶液 2mL を加え、再び白煙が発生するまで過熱する。冷後、水を加えて 5mL とし、これを検液とし、試験を行う。（2ppm 以下）
- (7) 類縁物質 本品 0.10g を水 10mL に溶かし、試料溶液とする。この液 1mL を正確に量り、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 20mL 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ィー (2.03) により試験を行う。試料溶液及び標準溶液 5 μL ずつを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にスポットする。風乾後直ちに 1-ブタノール／水／酢酸混液 (100) 混液 (3:1:1) を展開溶媒として約 10cm 展開した後、薄層版を 80°C で 30 分間乾燥する。これにニンヒドリンのアセトン溶液 (1→50) を均等に噴霧した後、80°C で 5 分間加熱するとき、試料溶液から得た主スポット以外のスポットは、標

準溶液から得たスポットより濃くない。

乾燥減量 *(2.41)* 0.30%以下 (1g, 105°C, 3時間)

強熱残分 *(2.44)* 0.10%以下 (1g)

定量法 本品を乾燥し、その約0.15gを精密に量り、ギ酸3mLに溶かし、酢酸(100)50mLを加え、0.1mol/L過塩素酸で滴定 *(2.50)* する(電位差滴定)。同様の方法で空試験を行い、補正する。

0.1 mol/L 過塩素酸 1mL = 14.92 mg C₅H₁₁NO₂S

貯法 容器 気密容器

テルグリド 0.5mg 錠

溶出性 (6.10) 本品 1 個をとり、試験液に溶出試験液第 2 液 900mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験開始 60 分後に溶出液 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。別にテルグリド標準品（別途 0.1g 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 17mg 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、溶出試験液第 2 液を加えて正確に 50mL とする。さらに、この液 2mL を正確に量り、溶出試験液第 2 液を加えて正確に 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、それぞれの液のテルグリドのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 60 分間の溶出率が 70% 以上のときは適合とする。

テルグリド ($C_{20}H_{28}N_4O$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times (72 / 25)$$

W_S : 脱水物に換算したテルグリド標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のテルグリド ($C_{20}H_{28}N_4O$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：224nm）

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：水/アセトニトリル/pH7.0 のリン酸塩緩衝液/無水トリフルオロ酢酸混液 (1300 : 700 : 60 : 1)

流量：テルグリドの保持時間が約 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 100μL につき、上記の条件で操作するとき、テルグ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 2000 段以上、2.0 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、テルグリドのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

テルグリド標準品 $C_{20}H_{28}N_4O$: 340.46 (+)-1,1-ジエチル-3-(6-メチル-8α-エルゴリニル)ウレアで、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 テルグリド 8.5g にアセトン 280mL を加え、加温 (34~36°C) して溶かす。温時ろ過し、ろ液を室温で一夜放置後、析出した結晶をろ過する。同様の操作を行って再結晶し、得られた結晶を減圧下で 3 時間乾燥する。

性状 本品は白色～微黄白色の結晶性粉末である。

確認試験 本品につき、赤外吸収スペクトル測定 (2.25) のペースト法により測定するとき、波数 3481cm^{-1} , 3200cm^{-1} , 1625cm^{-1} , 1514cm^{-1} 及び 753cm^{-1} 附近に吸収を認める。

類縁物質 本品約 20mg を精密に量り、メタノールに溶かし、正確に 100mL とし、試料溶

液とする。別にリスリド（別途テルグリド標準品と同様の方法で水分（2.48）を測定しておく）、8位アミン体（別途テルグリド標準品と同様の方法で水分（2.48）を測定しておく）及びダイマー（別途テルグリド標準品と同様の方法で水分（2.48）を測定しておく）約1mgずつを精密に量り、メタノールに溶かし、正確に100mLとする。この液10mLを正確に量り、メタノールを加えて正確に50mLとし、リスリド・8位アミン体・ダイマー標準原液とする。試料溶液1mL及びリスリド・8位アミン体・ダイマー標準原液10mL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。それぞれの液のリスリド、8位アミン体及びダイマーのピーク面積を自動積分法により測定し、それらの量を求めるとき、それぞれ0.1%以下である。また、試料溶液の主ピーク及び上記のピーク以外の個々のピーク面積及び標準溶液のテルグリドのピーク面積を自動積分法により測定し、その他の個々の類縁物質の量を求めるとき、0.25%以下である。また、類縁物質の総量は0.5%以下である。

試験条件

検出器：8位アミン体、ダイマー及びその他の類縁物質 萤光光度計（励起波長：280nm、
蛍光波長：340nm）
リスリド 萤光光度計（励起波長：325nm、蛍光波長：420nm）
カラム：内径3.9mm、長さ30cmのステンレス管に10μm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：水／アセトニトリル／pH7.0のリン酸塩緩衝液／無水トリフルオロ酢酸混液
(1300:700:60:1)
流量：テルグリドの保持時間が約4分になるように調整する。
面積測定範囲：テルグリドの保持時間の約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10mLとする。この液20μLから得たテルグリドのピーク面積が、標準溶液のテルグリドのピーク面積の5～15%になることを確認する。
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とき、8位アミン体、ダイマー、テルグリド、リスリドの順に溶出し、それぞれのピークの分離度は1.5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、テルグ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） 5.5%以下 (0.1g、容量滴定法、直接滴定)
含量 換算した脱水物に対し、99.0%以上。定量法 本品約0.2gを精密に量り、アセトン/酢酸(100)混液(9:1)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。

$$0.1\text{mol/L} \text{過塩素酸 } 1\text{mL} = 34.046\text{mg C}_{20}\text{H}_{28}\text{N}_4\text{O}$$

リン酸塩緩衝液、pH7.0 リン酸二水素カリウム6.8gを水に溶かして500mLとした液に、0.1mol/L水酸化ナトリウム液約300mLを加えてpHを7.0±0.1に調整した後、水を加えて

1000mLとする。

リスリド C₂₀H₂₆N₄O 3-(9,10-ジデヒドロ-6-メチル-8α-エルゴリニル)-1,1-ジエチルウレア

性状 白色～微黄白色の結晶である。

確認試験 本品につき、赤外吸収スペクトル測定(2.25)のペースト法により測定するとき、

波数 3328cm⁻¹, 3060cm⁻¹, 1623cm⁻¹, 1539cm⁻¹及び 741cm⁻¹付近に吸収を認める。もし、これらの吸収が認められないときは、本品を薄めたエタノール(99.5)(7→10)に溶かした後、薄めたエタノール(99.5)(7→10)を蒸発し、残留物につき同様の試験を行う。

純度試験 本品 5mg をアセトニトリル 50mL に溶かし、試料溶液とする。この液 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。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リスリドの量を求めるとき、95%以上である。

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：227nm）

カラム：内径 3.9mm、長さ 30cm のステンレス管に 10μm 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溶液(3→500)／アセトニトリル混液(10:7)

流量：リスリドの保持時間が約 12.5 分になるように調整する。

面積測定範囲：リスリドの保持時間の約 2 倍の範囲

システム適合性

検出の確認：試料溶液 5mL を正確に量り、アセトニトリルを加えて正確に 100mL 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 2mL を正確に量り、アセトニトリルを加えて正確に 10mL とする。この液 10μL から得たリスリドのピーク面積が、システム適合性試験用溶液のリスリドのピーク面積の 15～25% なることを確認する。

システムの性能：本品及びテルグリド標準品 1mg ずつをアセトニトリル 50mL に溶かす。この液 10μL につき、上記の条件で操作するとき、テルグリド、リスリドの順に溶出し、その分離度は 2 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 10μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、リスリドのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

8 位アミン体 C₁₅H₁₉N₃ 6-メチル-8α-エルゴリナミン

性状 白色～微黄白色の結晶である。

確認試験 本品につき、赤外吸収スペクトル測定(2.25)のペースト法により測定するとき、

波数 3357cm⁻¹, 3289cm⁻¹, 3094cm⁻¹, 1609cm⁻¹, 1576cm⁻¹ 及び 747cm⁻¹ 付近に吸収を認める。

純度試験 本品 2mg を移動相 10mL に溶かし、試料溶液とする。この液 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。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 8 位アミン体の量を求めるとき、95% 以上である。

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：224nm）

カラム：内径 3.9mm、長さ 30cm のステンレス管に 10μm 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：pH2.1 のリン酸塩緩衝液/アセトニトリル混液 (4 : 1)

流量：8位アミン体の保持時間が約3.5分になるように調整する。

面積測定範囲：8位アミン体の保持時間の約3倍の範囲

システム適合性

検出の確認：試料溶液 1mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 100mL 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 1mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 10mL とする。この液 10μL から得た 8 位アミン体のピーク面積が、システム適合性試験用溶液の 8 位アミン体のピーク面積の 5~15% になることを確認する。

システムの性能：本品及びテルグリド標準品 1mg ずつを移動相 50mL に溶かす。この液 10μL につき、上記の条件で操作するとき、8 位アミン体、テルグリドの順に溶出し、その分離度は 15 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 10μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、8 位アミン体のピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

ダイマー C₃₁H₃₆N₆O 1,3-ビス(6-メチル-8α-エルゴリニル)ウレア

性状：白色～微黄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(2.25)のペースト法により測定するとき、波数 3400cm⁻¹, 3120cm⁻¹, 3057cm⁻¹, 1633 cm⁻¹, 1571cm⁻¹ 及び 755cm⁻¹ 付近に吸収を認める。

純度試験 本品 5mg を移動相 10mL に溶かし、試料溶液とする。この液 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。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ダイマーの量を求めるとき、95%以上である。

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：224nm）

カラム：内径 3.9mm, 長さ 30cm のステンレス管に 10μm 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：水/アセトニトリル/pH7.0 のリン酸塩緩衝液/無水トリフルオロ酢酸混液 (1300 : 700 : 60 : 1)

流量：ダイマーの保持時間が約5分になるように調整する。

面積測定範囲：ダイマーの保持時間の約4倍の範囲

システム適合性

検出の確認：試料溶液 1mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 100mL 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 1mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 10mL とする。この液 10μL から得たダイマーのピーク面積が、システム適合性試験用溶液のダイマーのピーク面積の 5~15% になることを確認する。

システムの性能：本品及びテルグリド標準品 1mg ずつを移動相 50mL に溶かす。この液 10μL につき、上記の条件で操作するとき、ダイマー、テルグリドの順に溶出し、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 10 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ダイマーのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

リン酸塩緩衝液、pH2.1 リン酸二水素カリウム 6.8g を水に溶かし、600mL とした液に、リン酸を加えて pH を 2.1 に調整した後、水を加えて 1000mL とする。

マジンドール 0.5mg 錠

溶出性 *(6.01)* 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。溶出試験開始 30 分後、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 2mL を正確に量り、0.1mol/L 塩酸試液 2mL を正確に加え、試料溶液とする。別にマジンドール標準品を 105°C で 4 時間乾燥し、その約 22mg を精密に量り、0.1mol/L 塩酸試液に溶かし、正確に 100mL とする。この液 5mL を正確に量り、0.1mol/L 塩酸試液を加えて正確に 100mL とする。更にこの液 5mL を正確に量り、0.1mol/L 塩酸試液を加えて正確に 100mL とする。この液 10mL を正確に量り、水 10mL を正確に加え、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 50μL につき、次の条件で液体クロマトグラフィー *(2.01)* により試験を行い、マジンドールのピーク面積 A_T 、As 及びマジンドールに対する相対保持時間が約 1.2 の 2-(2-アミノエチル)-3-(4-クロロフェニル)-3-ヒドロキシフルイミジンのピーク面積 A_{TD} を測定する。

本品の 30 分間の溶出率が 75% 以上のときは適合とする。

マジンドール($C_{16}H_{13}ClN_2O$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times [(A_T + A_{TD} \times c) / As] \times (1 / C) \times (9 / 4)$$

W_S : マジンドール標準品の秤取量(mg)

C : 1 錠中のマジンドール($C_{16}H_{13}ClN_2O$)の表示量(mg)

c : 補正係数 (0.88)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：224nm)

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 2.17g を水 700mL に溶かし、薄めたリン酸(1→10)を加えて pH3.0 に調整する。この液にアセトニトリル 300mL 及び 1-ヘプタンスルホン酸ナトリウム 1.0g を加える。

流量：マジンドールの保持時間が約 8 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、マジンド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 50μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、マジンドールのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

マジンドール標準品 $C_{16}H_{13}ClN_2O$: 284.74 (\pm)-(4-クロロフェニル)-2,5-ジヒドロ-3*H*-イミダゾ[2,1-a]イソインドール-5-オールで、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 マジンドールに *N,N*-ジメチルホルムアミドを加えて加熱して溶かし、温時ろ過する。冷後、ろ液から得られた結晶を分取しアセトンで洗い、減圧下で乾燥する。

性状 本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

純度試験 類縁物質 本操作は直射日光を避け、遮光した容器を用いて行う。本品 20mg をとり、メタノール／クロロホルム混液（1：1）2mL を正確に加えて溶かし、試料溶液とする。別に塩酸 2-(2-アミノエチル)-3-(4-クロロフェニル)-3-ヒドロキシフタルイミジン 2.2mg をとり、メタノール／クロロホルム混液（1：1）40mL を正確に加えて溶かし、標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフィー（2.03）により試験を行う。試料溶液及び標準溶液 5μL 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。次にジクロロメタン／メタノール／アンモニア水

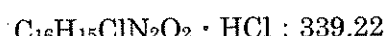
(28) 混液（180：20：1）を展開溶媒として約 15cm 展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線（主波長 254nm）を照射するとき、標準溶液から得たスポットに対応する位置の試料溶液から得たスポットは標準溶液から得たスポットより濃くない。また、試料溶液には、主スポット及び塩酸 2-(2-アミノエチル)-3-(4-クロロフェニル)-3-ヒドロキシフタルイミジン以外のスポットを認めない（0.5%以下）。

乾燥減量（2.41） 0.2%以下（0.5g, 105°C, 4時間）

含量 99.0%以上。定量法 本品を 105°C で 4 時間乾燥し、その約 0.2g を精密に量り、酢酸（100）70mL 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。

$$0.1\text{mol/L} \text{過塩素酸 } 1\text{mL} = 28.47\text{mg} \quad \text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{ClN}_2\text{O}$$

塩酸 2-(2-アミノエチル)-3-(4-クロロフェニル)-3-ヒドロキシフタルイミジン



性状 本品は白色の結晶性の粉末で、においはない。

確認試験 本品 10mg を薄めた塩酸（1→20）に溶かし 1000mL とした溶液につき、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 221～224nm に吸収の極大を示す。

含量 98.0%以上。定量法 本品約 50mg を精密に量り、非水滴定用酢酸水銀（II）試液に溶かした後、酢酸（100）40mL を加え、0.02mol/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。

$$0.02\text{mol/L} \text{ 過塩素酸 } 1\text{mL} = 6.784\text{mg} \quad \text{C}_{16}\text{H}_{15}\text{ClN}_2\text{O}_2 \cdot \text{HCl}$$

トロピセトロン塩酸塩 5mg カプセル

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(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。溶出試験開始 15 分後、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、次のろ液を試料溶液とする。別にトロピセトロン塩酸塩標準品を 105°C で 4 時間乾燥し、その約 16mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする。この液 4mL 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、紫外可視吸光度測定法 *(2.24)* により試験を行い、波長 285nm 及び 330nm における吸光度 A_{T285} , A_{T330} , A_{S285} 及び A_{S330} を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

トロピセトロン塩酸塩($C_{17}H_{20}N_2O_2 \cdot HCl$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_S \times \{(A_{T285} - A_{T330}) / (A_{S285} - A_{S330})\} \times (1/C) \times 36$$

W_S : トロピセトロン塩酸塩標準品の秤取量(mg)

C : 1 カプセル中のトロピセトロン塩酸塩($C_{17}H_{20}N_2O_2 \cdot HCl$)の表示量(mg)

トロピセトロン塩酸塩標準品 $C_{17}H_{20}N_2O_2 \cdot HCl$: 320.81 (*1R,3r,5S*)-1*H*-インドール-3-カルボン酸 8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イルエステル-1 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 トロピセトロン塩酸塩にエタノール(99.5)を加え、加温して溶かした後、直ちにろ過する。放冷後、析出した結晶を分取し、エタノール(99.5)で洗う。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 *(2.25)* の臭化カリウム錠剤法により測定するとき、波数 3230cm^{-1} , 1692cm^{-1} , 1526cm^{-1} , 1455cm^{-1} 及び 1185cm^{-1} 付近に吸収を認める。

類縁物質

(1) 本品 50mg を移動相 A 20mL に溶かし試料溶液とする。この液 1mL を正確に量り、移動相 A を加えて正確に 100mL とする。この液 2mL を正確に量り、移動相 A 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 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、試料溶液のトロピセトロン以外のピーク面積は、標準溶液のトロピセトロンのピーク面積より大きくない。

試験条件

検出器：紫外吸光度計（測定波長：281nm）

カラム：内径 4.6mm, 長さ 22cm のステンレス管に 5μm の液体クロマトグラフィー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：25°C 付近の一定温度

移動相 A：メタノール／水／アセトニトリル／トリエチルアミン混液 (5650 : 4000 : 350 : 3)

移動相 B：メタノール／水／アセトニトリル／トリエチルアミン混液 (8000 : 1000 : 1000 : 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%)
0~14	100	0
14~32	100→0	0→100
32~35	0	100

流量：毎分 1.5mL

面積測定範囲：溶媒のピークの後からトロピセトロンの保持時間の約 1.4 倍の範囲

システム適合性

システムの性能：本品 10mg 及びナファゾリン塩酸塩 40mg を移動相 A 100mL に溶かす。この液 20μL につき、上記の条件で操作するととき、トロピセトロン、ナファゾリンの順に溶出し、その分離度は 4 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、トロピセトロンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

(2) 本品 0.2g をメタノール 10mL 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 とする。この液 2mL 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。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。試料溶液及び標準溶液 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。次にジクロロメタン／メタノール／アンモニア水 (28) 混液 (12 : 8 : 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から得たスポットより濃くない。また、この薄層板に噴霧用ドライゲンドルフ試液を均等に噴霧し、更に過酸化水素試液を均等に噴霧した後、薄層板をガラス板で覆い観察するとき、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から得たスポットより濃くない。

乾燥減量 *(2.41)* 0.3% 以下 (1g, 105°C, 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 : 1) 80mL 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ない、補正する。



ベンフォチアミン 138.3 mg/g 散

溶出性 〈6.10〉 本品の約 0.25g を精密に量り、試験液に水 900 mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験開始 15 分後、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 10 mL を除き、次のろ液 10 mL を正確に量り、水を加えて正確に 25 mL とし、試料溶液とする。別に、ベンフォチアミン標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 30mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 100mL とする。この液 5 mL を正確に量り、水を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、紫外可視吸光度測定法 〈2.24〉 により試験を行い、波長 243 nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

ベンフォチアミン ($C_{19}H_{23}N_4O_6PS$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= (W_S / W_T) \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times (225 / 2)$$

W_S : ベンフォチアミン標準品の秤取量 (mg)

W_T : 本品の秤取量 (g)

C : 1 g 中のベンフォチアミン ($C_{19}H_{23}N_4O_6PS$) の表示量 (mg)

ベンフォチアミン標準品 日本薬局方外医薬品規格「ベンフォチアミン」。ただし、本品を乾燥したものを定量するとき、ベンフォチアミン ($C_{19}H_{23}N_4O_6PS$) 99.0 % 以上を含むもの。

ベンフォチアミン 34.58 mg 錠

溶出性 *(6.10)* 本品 1 個をとり、試験液に水 900 mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験開始 90 分後、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 10 mL を除き、次のろ液 10 mL を正確に量り、水を加えて正確に 25mL とし、試料溶液とする。別に、ベンフォチアミン標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 30 mg 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、紫外可視吸光度測定法 *(2.24)* により試験を行い、波長 243 nm における吸光度 *A_T* 及び *A_S* を測定する。

本品の 90 分間の溶出率が 70% 以上のときは適合とする。

ベンフォチアミン ($C_{19}H_{23}N_4O_6PS$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times (225 / 2)$$

W_S : ベンフォチアミン標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のベンフォチアミン ($C_{19}H_{23}N_4O_6PS$) の表示量 (mg)

ベンフォチアミン標準品 日本薬局方外医薬品規格「ベンフォチアミン」。ただし、本品を乾燥したものを定量するとき、ベンフォチアミン ($C_{19}H_{23}N_4O_6PS$) 99.0 % 以上を含むもの。

フマル酸第一鉄 305mg 徐放性カプセル

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（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。溶出試験開始6時間、10時間及び24時間後、溶出液 20mLを正確にとり、直ちに 37±0.5°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 μm以下のメンプランフィルターでろ過し、初めのろ液 10mLを除き、次のろ液を試料溶液とする。別に硫酸アンモニウム鉄(III)十二水和物標準品約 0.19gを精密に量り、水 20mLに溶かした後、希塩酸 1mL及び水を加えて正確に 200mLとし、標準溶液とする。試料溶液、標準溶液及び試験液 3mLずつを正確に量り、それぞれに 1mol/L 塩酸試液 2mL及び塩酸ヒドロキシアンモニウム溶液（1→10）4mLを正確に加えてよく振り混ぜ、5分間放置後、1,10-フェナントロリン-4-水和物の鉄試験用 pH4.5 の酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液溶液（1→1000）10mLを正確に加え、水を加えて正確に 100mLとし、15分間放置する。これらの液につき、水を対照とし、紫外可視吸光度測定法（2.24）により試験を行い、波長 510nmにおける吸光度 $A_{T(n)}$ 、 A_s 及び A_B を測定する。

本品の 6 時間、10 時間及び 24 時間の溶出率が、それぞれ 15~45%、35~65%及び 70% 以上のときは適合とする。

n回目の溶出液採取時における鉄(Fe)の表示量に対する溶出率 (%) (n = 1,2,3)

$$= W_s \times \left\{ \frac{A_{T(n)} - A_B}{A_s - A_B} + \sum_{i=1}^{n-1} \left(\frac{A_{T(i)} - A_B}{A_s - A_B} \times \frac{1}{45} \right) \right\} \times \frac{1}{C} \times 450$$

W_s : 硫酸アンモニウム鉄(III)十二水和物中の鉄(Fe)の量 (mg)

C : 1 カプセル中の鉄(Fe)の表示量 (mg)

硫酸アンモニウム鉄(III)十二水和物標準品 $\text{FeNH}_4(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ (試薬 特級)

含量 99.0%以上

イフェンプロジル酒石酸塩 40mg/g 細粒

溶出性（6.10） 本品約 0.5g 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。溶出試験開始 15 分後、溶出液 20mL 以上をとり、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 10mL を除き、次のろ液 5mL を正確に量り、水を加えて正確に 10mL とし、試料溶液とする。別にイフェンプロジル酒石酸塩標準品約 25mg を精密に量り、水を加えて正確に 250mL とする。この液 10mL 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 30 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、それぞれの液のイフェンプロジルのピーク面積 A_T 及び A_s を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 85% 以上のときは適合とする。

$$\text{イフェンプロジル酒石酸塩 } (\text{C}_{21}\text{H}_{27}\text{NO}_2)_2 \cdot \text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6 \text{ の表示量に対する溶出率 } (\%) \\ = (W_s / W_t) \times (A_t / A_s) \times (1/C) \times 72$$

W_s : 脱水物に換算したイフェンプロジル酒石酸塩標準品の秤取量 (mg)

W_t : 本品の採取量 (g)

C : 1g 中のイフェンプロジル酒石酸塩 $(\text{C}_{21}\text{H}_{27}\text{NO}_2)_2 \cdot \text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$ の表示量 (mg)

試験条件 :

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：224nm）

カラム：内径 4.6mm、長さ 15cm 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：25°C 付近の一定温度

移動相：無水リン酸水素二ナトリウム 1.42g を水に溶かし、1000mL とする。この液 650mL にアセトニトリル 350mL を加え、リン酸で pH 2.5 に調整する。

流量：イフェンプロジルの保持時間が約 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 30 μL につき、上記の条件で操作するとき、イフェンプロジルのピークの理論段数およ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 30 μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、イフェンプロジルのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

イフェンプロジル酒石酸塩 10mg 錠

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。溶出試験開始 30 分後、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、次のろ液を試料溶液とする。別にイフェンプロジル酒石酸塩標準品約 25mg を精密に量り、水を加えて正確に 250mL とする。この液 10mL 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 30 μ 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)* により試験を行い、それぞれの液のイフェンプロジルのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 30 分間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

イフェンプロジル酒石酸塩 ($C_{21}H_{27}NO_2$)₂·C₄H₆O₆ の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times 36$$

W_S : 脱水物に換算したイフェンプロジル酒石酸塩標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のイフェンプロジル酒石酸塩 ($C_{21}H_{27}NO_2$)₂·C₄H₆O₆ の表示量 (mg)

試験条件 :

検出器 : 紫外吸光光度計 (測定波長 : 224nm)

カラム : 内径 4.6mm, 長さ 15cm のステンレス管に 5 μ 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: 無水リン酸水素二ナトリウム 1.42g を水に溶かし、1000mL とする。この液 650mL にアセトニトリル 350mL を加え、リン酸で pH 2.5 に調整する。

流量 : イフェンプロジルの保持時間が約 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 30 μ L につき、上記の条件で操作するとき、イフェンプロジルのピークの理論段数およ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 30 μ L につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、イフェンプロジルのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

イフェンプロジル酒石酸塩 20mg 錠

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。溶出試験開始90分後、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5mLを正確に量り、水を加えて正確に10mLとし、試料溶液とする。別にイフェンプロジル酒石酸塩標準品約25mgを精密に量り、水を加えて正確に250mLとする。この液10mL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30μL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、それぞれの液のイフェンプロジルのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の90分間の溶出率が75%以上のときは適合とする。

イフェンプロジル酒石酸塩 ($C_{21}H_{27}NO_2 \cdot C_4H_6O_6$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times 72$$

W_S : 脱水物に換算したイフェンプロジル酒石酸塩標準品の秤取量 (mg)

C : 1錠中のイフェンプロジル酒石酸塩 ($C_{21}H_{27}NO_2 \cdot C_4H_6O_6$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：224nm）

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：無水リノ酸水素二ナトリウム1.42gを水に溶かし、1000mLとする。この液650mLにアセトニトリル350mLを加え、リノ酸でpH2.5に調整する。

流量：イフェンプロジルの保持時間が約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30μLにつき、上記の条件で操作するととき、イフェンプロジルのピークの理論段数およ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30μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、イフェンプロジルのピーク面積の相対標準偏差は2.0%以下である。

アセグラトン 187.5 mg 錠

溶出性 *(6.10)* 本品 1 個をとり、試験液に水 900 mL を用い、パドル法により、毎分 100 回転で試験を行う。溶出試験開始 120 分後、溶出液 20 mL 以上をとり、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 8 mL を正確に量り、水酸化ナトリウム試液 1 mL を加え、20 分間振り混ぜた後、5 分間超音波を照射する。これにフェノールフタレイン試液 1 滴を加え、希硫酸で中和した後、水を加えて正確に 20 mL とし、試料溶液とする。別にアセグラトン標準品約 16mg を精密に量り、水 100 mL を加え、次いで水酸化ナトリウム試液 10 mL を加え、20 分間振り混ぜた後、5 分間超音波を照射する。これにフェノールフタレイン試液 1 滴を加え、希硫酸で中和した後、水を加えて正確に 200 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 50 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、それぞれの液のアセグラトンをアルカリ分解して得られた酢酸のピーク面積 A_T 及び A_s を測定する。

本品の 120 分間の溶出率が 75% 以上のときは適合とする。

アセグラトン ($C_{10}H_{10}O_8$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_s \times (A_T / A_s) \times (1/C) \times 1125$$

W_s : アセグラトン標準品の秤取量(mg)

C : 1 錠中のアセグラトン($C_{10}H_{10}O_8$)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 8 mm、長さ 30 cm のステンレス管に 9 μm の水素イオン型の 8% 架橋度を有するスチレンジビニルベンゼン共重合体カチオン交換樹脂を充てんする。（例えれば、Aminex HPX-87H カラム（BIO RAD 製）又はこれに相当するもの）

カラム温度：40°C 付近の一定温度

移動相：水にリン酸を加えて pH を 2.8 に調整する。

流量：酢酸の保持時間が約 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 50 μL につき、上記の条件で操作するとき、酢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 10000 段以上、2.0 以下である。

システムの再現性：標準溶液 50 μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、酢酸のピーク面積の相対標準偏差は 1.5% 以下である。

アセグラトン標準品 日本薬局方外医薬品規格「アセグラトン」。ただし、定量するとき、アセグラトン ($C_{10}H_{10}O_8$) 99.0% 以上を含むもの。

プラゾシン塩酸塩 0.55mg 錠

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。溶出試験開始 60 分後、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 5mL を正確に量り、メタノール 5mL を正確に加え、試料溶液とする。別にプラゾシン塩酸塩標準品を 105℃で 2 時間乾燥し、その約 20mg 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 3mL を正確に量り、メタノールを加えて正確に 100mL とする。さらにこの液 5mL を正確に量り、メタノールを加えて正確に 50mL 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 5mL を正確に加え、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、それぞれの液のプラゾシンのピーク面積 *At* 及び *As* を測定する。

本品の 60 分間の溶出率が 85% 以上のときは適合とする。

$$\text{プラゾシン (C}_{19}\text{H}_{21}\text{N}_5\text{O}_4 \text{) の表示量に対する溶出率 (\%)} \\ = W_{\text{S}} \times (A_{\text{T}} / A_{\text{S}}) \times (1 / C) \times (27 / 10) \times 0.913$$

W_S : プラゾシン塩酸塩標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のプラゾシン (C₁₉H₂₁N₅O₄) の表示量 (mg)

試験条件

検出器 : 紫外吸光光度計 (測定波長 : 246nm)

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 : 35℃付近の一定温度

移動相 : リン酸二水素カリウム 3.4g を水 500mL に溶かし、薄めたリン酸 (1→10) で pH を 3.0 に調整する。この液 450mL にメタノール 550mL を加える。

流量 : プラゾシンの保持時間が約 4 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 20μL につき、上記の条件で操作するとき、プラゾ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 2000 段以上、2.0 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、プ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。

プラゾシン塩酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「塩酸プラゾシン」。ただし、乾燥したもの を定量するとき、プラゾシン塩酸塩 (C₁₉H₂₁N₅O₄ · HCl : 419.86) 99.0% 以上を含むもの。

プラゾシン塩酸塩 1.10mg 錠

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。溶出試験開始 60 分後、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 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 10mL 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、試料溶液とする。別にプラゾシン塩酸塩標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 20mg 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 3mL を正確に量り、メタノールを加えて正確に 100mL とする。さらにこの液 5mL を正確に量り、メタノールを加えて正確に 50mL 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 5mL を正確に加え、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、それぞれの液のプラゾシンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 60 分間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

プラゾシン ($C_{19}H_{21}N_5O_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times (27 / 5) \times 0.913$$

W_S : プラゾシン塩酸塩標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のプラゾシン ($C_{19}H_{21}N_5O_4$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器 : 紫外吸光光度計 (測定波長 : 246nm)

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 : 35°C 付近の一定温度

移動相 : リン酸二水素カリウム 3.4g を水 500mL に溶かし、薄めたリン酸 (1→10) で pH を 3.0 に調整する。この液 450mL にメタノール 550mL を加える。

流量 : プラゾシンの保持時間が約 4 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 20μL につき、上記の条件で操作するとき、プラゾ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 2000 段以上、2.0 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、プ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。

プラゾシン塩酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「塩酸プラゾシン」。ただし、乾燥したものを定量するとき、プラゾシン塩酸塩 ($C_{19}H_{21}N_5O_4 \cdot HCl$: 419.86) 99.0% 以上を含むもの。

エルゴタミン酒石酸塩 1mg・無水カフェイン 100mg 錠

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。溶出試験開始90分後、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15mLを除き、次のろ液2.5mLを正確に量り、酒石酸溶液(1→100)を加えて正確に25mLとし、試料溶液とする。

エルゴタミン酒石酸塩

別にエルゴタミン酒石酸塩標準品を60°Cで4時間減圧乾燥し、その約22mg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200mLとする。この液2mL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。更にこの液5mLを正確に量り、酒石酸溶液(1→100)を加えて正確に50mLとし、標準溶液とする。試料溶液、標準溶液及び酒石酸溶液(1→100)/pH4.0の0.05mol/L酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液混液(9:1)につき、蛍光光度法（2.22）により試験を行い、励起の波長330nm、蛍光の波長485nmにおける蛍光強度 F_T 、 F_S 及び F_B を測定する。

本品のエルゴタミン酒石酸塩の90分間の溶出率が70%以上のときは適合とする。

エルゴタミン酒石酸塩($(C_{33}H_{35}N_5O_5)_2 \cdot C_4H_6O_6$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{SE} \times \{(F_T - F_B) / (F_S - F_B)\} \times (1 / C_E) \times (9 / 2)$$

W_{SE} ：エルゴタミン酒石酸塩標準品の秤取量(mg)

C_E ：1錠中のエルゴタミン酒石酸塩($(C_{33}H_{35}N_5O_5)_2 \cdot C_4H_6O_6$)の表示量(mg)

無水カフェイン

別に無水カフェイン標準品を80°Cで4時間乾燥し、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、正確に50mLとする。この液10mL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50mLとする。更にこの液5mLを正確に量り、酒石酸溶液(1→100)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273nmにおける吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の無水カフェインの90分間の溶出率が、75%以上のときは適合とする。

無水カフェイン($C_8H_{10}N_4O_2$)の表示量に対する溶出率(%)

$$= W_{SC} \times (A_T / A_S) \times (1 / C_C) \times 360$$

W_{SC} ：無水カフェイン標準品の秤取量(mg)

C_C ：1錠中の無水カフェイン($C_8H_{10}N_4O_2$)の表示量(mg)

エルゴタミン酒石酸塩標準品 エルゴタミン酒石酸塩(日局)。

無水カフェイン標準品 無水カフェイン(日局)。

ベタネコール塩化物 50mg/g 散

溶出性 (6.10) 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。溶出試験開始15分後、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。別にベタネコール塩化物標準品を105°Cで2時間乾燥し、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10mL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、それぞれの液のベタネコールのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の15分間の溶出率が70%以上のときは適合とする。

ベタネコール塩化物($C_7H_{17}ClN_2O_2$)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 : ベタネコール塩化物標準品の秤取量 (mg)

W_T : 本品の秤取量 (g)

C : 本品1g中のベタネコール塩化物($C_7H_{17}ClN_2O_2$)の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計 (測定波長: 190nm)

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-ペンタンスルホン酸ナトリウム溶液(1→383)／アセトニトリル／リン酸混液(980:20:1)

流量：ベタネコールの保持時間が約8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、ベタネコ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20μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、ベタネコールのピーク面積の相対標準偏差は2.0%以下である。

ベタネコール塩化物標準品 ベタネコール塩化物(日局)。ただし、乾燥したものを定量するとき、ベタネコール塩化物($C_7H_{17}ClN_2O_2$)99.0%以上を含むもの。

エメダスチンフル酸塩徐放性カプセル 1mg

溶出性 **(6.10)** 本品 1 個をとり、試験液に水 900 mL 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 20 mL をとり、直ちに同量の試験液を補う。採取した溶出液を孔径 0.5 μm 以下のメンプ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 5 mL を正確に量り、溶出試験法第 1 液を加えて正確に 10 mL とし、試料溶液とする。別にエメダスチンフル酸塩標準品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 25 mg を精密に量り、水を加えて溶かし、正確に 100 mL とする。この液 5mL を正確に量り、水を加えて正確に 50 mL とする。この液 2 mL を正確に量り、水を加えて正確に 50 mL とする。この液 5mL を正確に量り、溶出試験法第 1 液を加えて正確に 10mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 100 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、試料溶液及び標準溶液のエメダスチンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 60 分間の溶出率が 15~45%，90 分間の溶出率が 35~65%，6 時間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

n 回目の溶出液採取時におけるエメダスチンフル酸塩 ($C_{17}H_{26}N_4O \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times \left[\frac{A_{T(n)}}{A_S} + \sum_{i=1}^{n-1} \left(\frac{A_{T(i)}}{A_S} \times \frac{1}{45} \right) \right] \times (18 / 5)$$

W_S : エメダスチンフル酸塩標準品の秤取量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：280 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：リン酸二水素ナトリウム 3.9 g 及びラウリル硫酸ナトリウム 2.5 g を水 1000mL に溶かし、リン酸を加えて pH 2.4 に調整する。この液 500 mL にアセトニトリル 500mL を加える。

流量：エメダスチンの保持時間が約 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 100 μL につき、上記の条件で操作するととき、エメダスチ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 100 μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、エメダスチンのピーク面積の相対標準偏差は 1.0% 以下である。

エメダスチンフル酸塩標準品 $C_{17}H_{26}N_4O \cdot 2C_4H_4O_4$: 534.56 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。

本品を乾燥したものは定量するとき、エメダスチンフル酸塩 ($C_{17}H_{26}N_4O \cdot 2C_4H_4O_4$) 99.5% 以上を含むもの。

精製方法 本品をエタノール (99.5) で再結晶する。

性状 本品は白色～微黄色の結晶性粉末である。

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 3440 cm^{-1} , 1613 cm^{-1} , 1121 cm^{-1} 及び 983 cm^{-1} 付近に吸収を認める。

純度試験

(1) 類縁物質 本品 5 mg を移動相 5 mL に溶かし、試料溶液とする。この液 1 mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ 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、試料溶液のエメダスチン以外のピークの合計面積は、標準溶液のエメダスチンのピーク面積の $1/5$ 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： 280 nm ）

カラム：内径約 4 mm , 長さ $15\sim30\text{ cm}$ のステンレス管に $5\sim10\text{ }\mu\text{m}$ のオクタデシ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

移動相：リン酸二水素ナトリウム 3.9 g 及びラウリル硫酸ナトリウム 2.5 g を水 1000 mL に溶かし、リン酸を加えて pH 2.4 に調整し、孔径 $0.45\text{ }\mu\text{m}$ のメンブランフィルターを用いてろ過する。このろ液 500 mL にアセトニトリル 500 mL を加える。

流量：エメダスチンの保持時間が約 6 分になるように調整する。

面積測定範囲：フマル酸のピークの後からエメダスチンの保持時間の約 2 倍の範囲。

システム適合性

検出感度：標準溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ から得たエメダスチンのピークの高さが、記録紙のフルスケールの約 10% になるように調整する。

カラムの選定：本品約 20 mg をとり、 0.1 mol/L 塩酸試液を加えて溶かし、 100 mL とする。この液 2 mL をとり 4-メチルベンゾフェノンの移動相溶液（ $1\rightarrow30000$ ） 4 mL を加え、カラム選定溶液とする。この液 $10\text{ }\mu\text{L}$ につき、上記の条件で操作すると、エメダスチン、4-メチルベンゾフェノンの順に溶出し、その分離度が 6 以上のものを用いる。

システムの性能：カラム選定溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ につき、上記の条件で操作するとき、エメダスチ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 2400 段以上、 $0.6\sim1.8$ である。

システムの再現性：カラム選定溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、4-メチルベンゾフェノンのピーク面積に対するエメダスチンのピーク面積比の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

乾燥減量（2.41） 0.5% 以下 (0.5 g , 105°C , 3 時間)

定量法 本品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 0.2 g を精密に量り、酢酸（100） 50 mL に溶かし、 0.1 mol/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。

$$0.1\text{ mol/L}\text{ 過塩素酸 }1\text{ mL} = 26.73\text{ mg C}_{17}\text{H}_{26}\text{N}_4\text{O}\cdot2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$$

4-メチルベンゾフェノン C₁₄H₁₂O : 196.24 白色の結晶である。

エメダスチンフル酸塩徐放性カプセル 2mg

溶出性 **〈6.10〉** 本品 1 個をとり、試験液に水 900 mL 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 20 mL をとり、直ちに同量の液を補う。採取した溶出液を孔径 0.5 μm 以下のメンプ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 5 mL を正確に量り、溶出試験法第 1 液を加えて正確に 20 mL とし、試料溶液とする。別にエメダスチンフル酸塩標準品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 25 mg を精密に量り、水を加えて溶かし、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 とする。この液 2 mL を正確に量り、水を加えて正確に 50 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、溶出試験法第 1 液を加えて正確に 10 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 100 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、試料溶液及び標準溶液のエメダスチンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 30 分間の溶出率が 10~40%，90 分間の溶出率が 35~65%，6 時間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

n 回目の溶出液採取時におけるエメダスチンフル酸塩 ($\text{C}_{17}\text{H}_{26}\text{N}_4\text{O} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times \left[\frac{A_{T(n)}}{A_S} + \sum_{i=1}^{n-1} \left(\frac{A_{T(i)}}{A_S} \times \frac{1}{45} \right) \right] \times (18 / 5)$$

W_S : エメダスチンフル酸塩標準品の秤取量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：280 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：リン酸二水素ナトリウム 3.9 g 及びラウリル硫酸ナトリウム 2.5 g を水 1000 mL に溶かし、リン酸を加えて pH 2.4 に調整する。この液 500 mL にアセトニトリル 500 mL を加える。

流量：エメダスチンの保持時間が約 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 100 μL につき、上記の条件で操作するとき、エメダスチ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 100 μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、エメダスチンのピーク面積の相対標準偏差は 1.0% 以下である。

エメダスチンフル酸塩標準品 $\text{C}_{17}\text{H}_{26}\text{N}_4\text{O} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$: 534.56 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。

本品を乾燥したものは定量するとき、エメダスチンフル酸塩 ($\text{C}_{17}\text{H}_{26}\text{N}_4\text{O} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$) 99.5% 以上を含むもの。

精製方法 本品をエタノール(99.5)で再結晶する。

性状 本品は白色～微黄色の結晶性粉末である。

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 3440 cm^{-1} , 1613 cm^{-1} , 1121 cm^{-1} 及び 983 cm^{-1} 付近に吸収を認める。

純度試験

(1) 類縁物質 本品 5 mg を移動相 5 mL に溶かし、試料溶液とする。この液 1 mL を正確に量り、移動相を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ 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、試料溶液のエメダスチン以外のピークの合計面積は、標準溶液のエメダスチンのピーク面積の $1/5$ 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： 280 nm)

カラム：内径約 4 mm 、長さ $15\sim30\text{ cm}$ のステンレス管に $5\sim10\text{ }\mu\text{m}$ のオクタデシ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

移動相：リン酸二水素ナトリウム 3.9 g 及びラウリル硫酸ナトリウム 2.5 g を水 1000 mL に溶かし、リン酸を加えて pH 2.4 に調整し、孔径 $0.45\text{ }\mu\text{m}$ のメンブランフィルターを用いてろ過する。このろ液 500 mL にアセトニトリル 500 mL を加える。

流量：エメダスチンの保持時間が約 6 分になるように調整する。

面積測定範囲：フマル酸のピークの後からエメダスチンの保持時間の約 2 倍の範囲。

システム適合性

検出感度：標準溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ から得たエメダスチンのピークの高さが、記録紙のフルスケールの約 10% になるように調整する。

カラムの選定：本品約 20 mg をとり、 0.1 mol/L 塩酸試液を加えて溶かし、 100 mL とする。この液 2 mL をとり 4-メチルベンゾフェノンの移動相溶液($1\rightarrow30000$) 4 mL を加え、カラム選定溶液とする。この液 $10\text{ }\mu\text{L}$ につき、上記の条件で操作すると、エメダスチン、4-メチルベンゾフェノンの順に溶出し、その分離度が 6 以上のものを用いる。

システムの性能：カラム選定溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ につき、上記の条件で操作するとき、エメダスチ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 2400 段以上、 $0.6\sim1.8$ である。

システムの再現性：カラム選定溶液 $10\text{ }\mu\text{L}$ につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、4-メチルベンゾフェノンのピーク面積に対するエメダスチンのピーク面積比の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

乾燥減量(2.41) 0.5% 以下 (0.5 g , 105°C , 3 時間)

定量法 本品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 0.2 g を精密に量り、酢酸(100) 50 mL に溶かし、 0.1 mol/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。

$$0.1\text{ mol/L}\text{ 過塩素酸 }1\text{ mL} = 26.73\text{ mg C}_{17}\text{H}_{26}\text{N}_4\text{O} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$$

4-メチルベンゾフェノン C₁₄H₁₂O : 196.24 白色の結晶である。

プロパンテリン臭化物 15mg/g・銅クロロフィリンナトリウム 30mg/g・ケイ酸マグネシウム 831.2mg/g 散

溶出性 〈6.10〉 本品約1gを精密に量り、試験液に溶出試験法第1液900mLを用い、パドル法により、毎分75回転で試験を行う。溶出試験開始60分後、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、プロパンテリン臭化物標準品を105℃で4時間乾燥し、その約17mg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、溶出試験法第1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10μLずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフジー〈2.01〉により試験を行い、それぞれの液のプロパンテリン臭化物のピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の60分間の溶出率が70%以上のときは適合とする。

プロパンテリン臭化物 ($C_{23}H_{30}BrNO_3$) 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 : プロパンテリン臭化物標準品の量 (mg)

W_T : 本品の秤取量 (g)

C : 1g中のプロパンテリン臭化物 ($C_{23}H_{30}BrNO_3$) の表示量 (mg)

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15cmのステンレス管に5μm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: ラウリル硫酸ナトリウム17.3gに0.5vol%リン酸溶液を加え1Lとした液に、0.5mol/L水酸化ナトリウム試液を加え、pHを3.5に調整する。この液400mLにアセトニトリル600mLを加える。

流量: プロパンテリン臭化物の保持時間が約8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10μLにつき、上記の条件で操作するとき、プロパンテリン臭化物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10μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、プロパンテリン臭化物のピーク面積の相対標準偏差は2.0%以下である。

プロパンテリン臭化物標準品 「プロパンテリン臭化物」。ただし、乾燥したものを定量するとき、プロパンテリン臭化物 ($C_{23}H_{30}BrNO_3$) 99.0%以上を含むもの。

トリフロペラジンマレイン酸塩 15.7mg/g 散

溶出性 (6.10) 本操作は光を避けて行う。本品約 0.25g 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。溶出試験開始 15 分後に溶出液 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。別にトリフロペラジンマレイン酸塩標準 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) を 105°C で 3 時間乾燥し、約 44mg 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、溶出試験第 2 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、溶出試験第 2 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 256nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 70% 以上のときは適合とする。

トリフロペラジンマレイン酸塩 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) 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 : トリフロペラジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

W_T : 本品の秤取量 (g)

C : 1g 中のトリフロペラジンマレイン酸塩 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量 (mg)

トリフロペラジンマレイン酸塩準品 日本薬局方外医薬品規格「トリフロペラジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、トリフロペラジンマレイン酸塩 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) 99.0% 以上を含むもの。

トリフロペラジンマレイン酸塩 3.90mg 錠

溶出性 (6.10) 本操作は光を避けて行う。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。溶出試験開始 30 分後に溶出液 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。別にトリフロペラジンマレイン酸塩標準品を 105°C で 3 時間乾燥し、約 44mg 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、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 256nm における吸光度 A_T 及び A_s を測定する。

本品の 30 分間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

トリフロペラジンマレイン酸塩 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_s \times (A_T / A_s) \times (1/C) \times 9$$

W_s : トリフロペラジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

C : 1 錠中のトリフロペラジンマレイン酸塩 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量 (mg)

トリフロペラジンマレイン酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「トリフロペラジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、トリフロペラジンマレイン酸塩 ($C_{21}H_{24}F_3N_3S \cdot 2C_4H_4O_4$) 99.0% 以上を含むもの。

トリフロペラジンマレイン酸塩 7.80mg 錠

溶出性（6.10） 本操作は光を避けて行う。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。溶出試験開始30分後に溶出液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10mLとし、試料溶液とする。別にトリフロペラジンマレイン酸塩標準品を105°Cで3時間乾燥し、約44mg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、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256nmにおける吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の30分間の溶出率が80%以上のときは適合とする。

$$\text{トリフロペラジンマレイン酸塩 (C}_{21}\text{H}_{24}\text{F}_3\text{N}_3\text{S} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4\text{) の表示量に対する溶出率 (\%)} \\ = W_S \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times 18$$

W_S ：トリフロペラジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

C ：1錠中のトリフロペラジンマレイン酸塩 (C₂₁H₂₄F₃N₃S · 2C₄H₄O₄) の表示量 (mg)

トリフロペラジンマレイン酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「トリフロペラジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、トリフロペラジンマレイン酸塩 (C₂₁H₂₄F₃N₃S · 2C₄H₄O₄) 99.0%以上を含むもの。

フルフェナジンマレイン酸塩 3.06mg/g 散

溶出性 〈6.10〉 本操作は光を避けて行う。本品約 0.25g 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。溶出試験開始 15 分後に溶出液 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 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて試料溶液とする。別にフルフェナジンマレイン酸塩標準品を酸化リン（V）を乾燥剤として 60℃、減圧で 2 時間乾燥し、その約 43mg を精密に量り、水に溶かし、正確に 500mL とする。この液 2mL を正確に量り、水を加えて正確に 200mL とする。更にこの液 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて標準溶液とする。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、それぞれの液のフルフェナジンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 70% 以上のときは適合とする。

フルフェナジンマレイン酸塩 ($C_{22}H_{26}F_3N_3OS \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= (W_s / W_T) \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times (9/5)$$

W_s : フルフェナジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

W_T : 本品の秤取量 (g)

C : 1g 中のフルフェナジンマレイン酸塩 ($C_{22}H_{26}F_3N_3OS \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：258nm）

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、1000mL とする。この液 400mL をとり、アセトニトリル 400mL 及び過塩素酸 1mL を加える。

流量：フルフェナジンの保持時間が約 7 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、フルフェナ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 5000 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、フルフェナジンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

フルフェナジンマレイン酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「フルフェナジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、フルフェナジンマレイン酸塩 ($C_{22}H_{26}F_3N_3OS \cdot 2C_4H_4O_4$) 99.0% 以上を含むもの。

フルフェナジンマレイン酸塩 0.383mg錠

溶出性 *(6.10)* 本操作は光を避けて行う。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 15 分後に溶出液 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 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて試料溶液とする。別にフルフェナジンマレイン酸塩標準品を酸化リン (V) を乾燥剤として 60°C、減圧で 2 時間乾燥し、その約 21mg 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 500mL とする。この液 2mL 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。更にこの液 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて標準溶液とする。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、それぞれの液のフルフェナジンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 75% 以上のときは適合とする。

フルフェナジンマレイン酸塩 ($C_{22}H_{26}F_3N_3OS \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times (9/5)$$

W_S : フルフェナジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

C : 1錠中のフルフェナジンマレイン酸塩 ($C_{22}H_{26}F_3N_3OS \cdot 2C_4H_4O_4$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：258nm）

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：リン酸二水素カリウム 13.61g を水に溶かし、1000mL とする。この液 400mL をとり、アセトニトリル 400mL 及び過塩素酸 1mL を加える。

流量：フルフェナジンの保持時間が約 7 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、フルフェナ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 5000 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、フルフェナジンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

フルフェナジンマレイン酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「フルフェナジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、フルフェナジンマレイン酸塩 ($C_{22}H_{26}F_3N_3OS \cdot 2C_4H_4O_4$) 99.0% 以上を含むもの。

フルフェナジンマレイン酸塩 0.765mg 錠

溶出性 〈6.10〉 本操作は光を避けて行う。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 15 分後に溶出液 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 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて試料溶液とする。別にフルフェナジンマレイン酸塩標準品を酸化リン（V）を乾燥剤として 60℃、減圧で 2 時間乾燥し、その約 43 mg 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 500mL とする。この液 2mL 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。更にこの液 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 50pL 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、それぞれの液のフルフェナジンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 75% 以上のときは適合とする。

$$\text{フルフェナジンマレイン酸塩 } (\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}_3\text{N}_3\text{OS} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4) \text{ の表示量に対する溶出率 } (\%) \\ = W_S \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times (9/5)$$

W_S : フルフェナジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

C : 1錠中のフルフェナジンマレイン酸塩 ($\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}_3\text{N}_3\text{OS} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：258nm）

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、1000mL とする。この液 400mL をとり、アセトニトリル 400mL 及び過塩素酸 1mL を加える。

流量：フルフェナジンの保持時間が約 7 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 50pL につき、上記の条件で操作するとき、フルフェナ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 5000 段以上、2.0 以下である。

システムの再現性：標準溶液 50pL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、フルフェナジンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

フルフェナジンマレイン酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「フルフェナジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、フルフェナジンマレイン酸塩 ($\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}_3\text{N}_3\text{OS} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$) 99.0% 以上を含むもの。

フルフェナジンマレイン酸塩 1.53mg 錠

溶出性 〈6.10〉 本操作は光を避けて行う。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 15 分後に溶出液 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 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて試料溶液とする。別にフルフェナジンマレイン酸塩標準品を酸化リン（V）を乾燥剤として 60°C、減圧で 2 時間乾燥し、その約 86mg 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 500mL とする。この液 2mL 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。更にこの液 3mL を正確に量り、移動相 3mL を正確に加えて標準溶液とする。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、それぞれの液のフルフェナジンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 75% 以上のときは適合とする。

$$\text{フルフェナジンマレイン酸塩 } (\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}_3\text{N}_3\text{OS} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4) \text{ の表示量に対する溶出率 } (\%) \\ = W_S \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times (9/5)$$

W_S : フルフェナジンマレイン酸塩標準品の量 (mg)

C : 1錠中のフルフェナジンマレイン酸塩 ($\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}_3\text{N}_3\text{OS} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：258nm）

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：リン酸二水素カリウム 13.61g を水に溶かし、1000mL とする。この液 400mL をとり、アセトニトリル 400mL 及び過塩素酸 1mL を加える。

流量：フルフェナジンの保持時間が約 7 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、フルフェナ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 5000 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、フルフェナジンのピーク面積の相対標準偏差は 2.0% 以下である。

フルフェナジンマレイン酸塩標準品 日本薬局方外医薬品規格「フルフェナジンマレイン酸塩」。ただし、乾燥したものを定量するとき、フルフェナジンマレイン酸塩 ($\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}_3\text{N}_3\text{OS} \cdot 2\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$) 99.0% 以上を含むもの。

ヒドロキシジンパモ酸塩 42.6mg 錠

溶出性 〈6.10〉 本品 1 個（ヒドロキシジン塩酸塩 25mg に相当）をとり、試験液に溶出試験第 1 液 900mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験開始 120 分後、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。別にヒドロキシジン塩酸塩標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 28mg を精密に量り、溶出試験第 1 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 1 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 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、それぞれの液のヒドロキシジンのピーク面積 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 120 分後の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

ヒドロキシジン塩酸塩 ($C_{21}H_{27}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$) の表示量に対する溶出率 (%)

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

W_S : ヒドロキシジン塩酸塩標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のヒドロキシジン塩酸塩 ($C_{21}H_{27}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：232nm）

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：リン酸 3mL 及び水酸化ナトリウム試液 33mL を水 900mL に加え、薄めたリン酸 (1→10) を加えて pH2.4 に調整し、更に水を加えて 1000mL とする。この液 350mL にメタノール 650mL を加える。

流量：ヒドロキシジンの保持時間が約 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 20 μL につき、上記の条件で操作するとき、ヒドロキシ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 5000 段以上、1.5 以下である。

システムの再現性：標準溶液 20 μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ヒドロキシジンのピーク面積の相対標準偏差は 1.5% 以下である。

ヒドロキシジン塩酸塩標準品 ヒドロキシジン塩酸塩（日局）。ただし、乾燥したものを定量するとき、ヒドロキシジン塩酸塩 ($C_{21}H_{27}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$) 99.0% 以上を含むもの。

ヒドロキシジンパモ酸塩 42.6mg/g ドライシロップ

溶出性 *(6.10)* 本品約 1.0 g (ヒドロキシジン塩酸塩約 25mg に相当) を精密に量り、試験液に溶出試験第 1 液 900 mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行う。溶出試験開始 15 分後、溶出液 20 mL 以上をとり、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、次のろ液を試料溶液とする。別にヒドロキシジン塩酸塩標準品を 105°C で 2 時間乾燥し、その約 28 mg を精密に量り、溶出試験第 1 液に溶かし、正確に 100 mL とする。この液 2 mL を正確に量り、溶出試験第 1 液を加えて正確に 20 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 20 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、それぞれの液のヒドロキシジンのピーク面積 At 及び As を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 80% 以上のときは適合とする。

ヒドロキシジン塩酸塩 ($C_{21}H_{27}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= (W_s/W_t) \times (A_t/A_s) \times (1/C) \times 90$$

W_s : ヒドロキシジン塩酸塩標準品の秤取量 (mg)

W_t : 本品の秤取量 (g)

C : 1g 中のヒドロキシジン塩酸塩 ($C_{21}H_{27}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$) の表示量 (mg)

試験条件

検出器 : 紫外吸光光度計 (測定波長 : 232 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 : リン酸 3 mL 及び水酸化ナトリウム試液 33 mL を水 900 mL に加え、薄めたりン酸 (1→10) で pH を 2.4 に調整した後、水を加えて 1000 mL とする。この液 350 mL にメタノール 650 mL を加える。

流量 : ヒドロキシジンの保持時間が約 4 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 20 μL につき、上記の条件で操作するとき、ヒドロキシ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、2.0 以下である。

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

ヒドロキシジン塩酸塩標準品 ヒドロキシジン塩酸塩 (日局)。ただし、乾燥したものを定量するとき、ヒドロキシジン塩酸塩 ($C_{21}H_{27}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$: 447.83) 99.0 % 以上を含むもの。

ペモリン 10mg 錠

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、パドル法により、毎分 75 回転で試験を行う。溶出試験開始 15 分後、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 10 mL を除き、次のろ液 5 mL を正確に量り、エタノール (99.5) 5 mL を正確に加え、更に試験液を加えて正確に 20 mL とし、試料溶液とする。別に、ペモリン標準品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 22 mg を精密に量り、エタノール (99.5) に溶かし、正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、エタノール (99.5) を加えて正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、試験液を加えて正確に 20 mL とし、標準溶液とする。更に、エタノール (99.5) 5 mL を正確に量り、試験液を加えて正確に 20 mL とし、空試験溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、空試験溶液を対照とし、紫外可視吸光度測定法 *(2.24)* により試験を行い、波長 215 nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 15 分間の溶出率が 85% 以上のときは適合とする。

ペモリン ($C_9H_8N_2O_2$) の表示量に対する溶出率 (%)

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

W_S : ペモリン標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のペモリン ($C_9H_8N_2O_2$) の表示量 (mg)

ペモリン標準品 日本薬局方外医薬品規格「ペモリン」。ただし、乾燥したものを定量したとき、

ペモリン ($C_9H_8N_2O_2$) 99.0% 以上を含むもの。

ペモリン 25 mg 錠

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、パドル法により、毎分 75 回転で試験を行う。溶出試験開始 45 分後、溶出液 20 mL 以上をとり、孔径 0.45 μ m 以下のメンプ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 2 mL を正確に量り、エタノール（99.5）5 mL を正確に加え、更に試験液を加えて正確に 20 mL とし、試料溶液とする。別に、ペモリン標準品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 22 mg を精密に量り、エタノール（99.5）に溶かし、正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、エタノール（99.5）を加えて正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、試験液を加えて正確に 20 mL とし、標準溶液とする。更に、エタノール（99.5）5 mL を正確に量り、試験液を加えて正確に 20 mL とし、空試験溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、空試験溶液を対照とし、紫外可視吸光度測定法（2.24）により試験を行い、波長 215 nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 45 分間の溶出率が 85% 以上のときは適合とする。

ペモリン ($C_9H_{18}N_2O_2$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_s \times (A_T / A_S) \times (1/C) \times (225 / 2)$$

W_s : ペモリン標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のペモリン ($C_9H_{18}N_2O_2$) の表示量 (mg)

ペモリン標準品 日本薬局方外医薬品規格「ペモリン」。ただし、乾燥したものを定量したとき、ペモリン ($C_9H_{18}N_2O_2$) 99.0% 以上を含むもの。

ペモリン 50 mg 錠

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、パドル法により、毎分 75 回転で試験を行う。溶出試験開始 60 分後、溶出液 20 mL 以上をとり、孔径 0.45 μ m 以下のメンプ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 1 mL を正確に量り、エタノール（99.5）5 mL を正確に加え、更に試験液を加えて正確に 20 mL とし、試料溶液とする。別に、ペモリン標準品を 105°C で 3 時間乾燥し、その約 22 mg を精密に量り、エタノール（99.5）に溶かし、正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、エタノール（99.5）を加えて正確に 100 mL とする。この液 5 mL を正確に量り、試験液を加えて正確に 20 mL とし、標準溶液とする。更に、エタノール（99.5）5 mL を正確に量り、試験液を加えて正確に 20 mL とし、空試験溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、空試験溶液を対照とし、紫外可視吸光度測定法（2.24）により試験を行い、波長 215 nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 60 分間の溶出率が 85% 以上のときは適合とする。

ペモリン ($C_9H_{13}N_2O_2$) の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_S \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times 225$$

W_S : ペモリン標準品の秤取量 (mg)

C : 1 錠中のペモリン ($C_9H_{13}N_2O_2$) の表示量 (mg)

ペモリン標準品 日本薬局方外医薬品規格「ペモリン」。ただし、乾燥したものを定量したとき、

ペモリン ($C_9H_{13}N_2O_2$) 99.0% 以上を含むもの。

フロプロピオン 40mg カプセル

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（ただし、シンカーを用いる）により毎分 100 回転で試験を行う。溶出試験開始 45 分後、溶出液 20mL 以上をとり、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 10mL を除き、次のろ液 1mL を正確に量り、0.1mol/L 塩酸試液 4mL を正確に加えて、試料溶液とする。別にフロプロピオン標準品（あらかじめ水分 *(2.48)* を測定しておく）約 22mg 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、0.1mol/L 塩酸試液を加えて正確に 100mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、0.1mol/L 塩酸試液を対照とし、紫外可視吸光度測定法 *(2.24)* により試験を行い、波長 284nm における吸光度 A_T 及び A_S を測定する。

本品の 45 分間の溶出率が 80%以上のときは適合とする。

フロプロピオン($\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_4$)の表示量に対する溶出率(%)

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

W_S : 脱水物に換算したフロプロピオン標準品の秤取量(mg)

C : 1 カプセル中のフロプロピオン($\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_4$)の表示量(mg)

フロプロピオン標準品 定量用フロプロピオン（日局）。