



275

(地 I 14)

平成 25 年 4 月 16 日

都道府県医師会

担 当 理 事 殿

日本医師会常任理事

鈴木



第十六改正日本薬局方第一追補正誤表の送付について

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

今般、厚生労働省医薬食品局審査管理課より各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課宛に「第十六改正日本薬局方第一追補正誤表の送付について」の事務連絡が発出されました。本件は、平成 24 年 10 月 1 日に施行された第十六改正日本薬局方第一追補（平成 24 年 10 月 23 日付日医発 713 号（地 I 143）をもって貴会宛に送付済）の誤植等を正誤表としてとりまとめたものです。

つきましては、貴会におかれましても本件に関しご了知いただきますとともに、よろしくご高配のほどお願い申し上げます。

事 務 連 絡
平成 25 年 3 月 29 日

社団法人日本医師会 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

第十六改正日本薬局方第一追補正誤表の送付について

標記について、別添写しのとおり各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課宛に連絡しましたので、お知らせいたします。



事務連絡
平成25年3月29日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

第十六改正日本薬局方第一追補正誤表の送付について

第十六改正日本薬局方第一追補（平成24年厚生労働省告示第519号）につきまして、一部に誤植等がありましたので別紙のとおり正誤表を送付いたします。

第十六改正日本薬局方第一追補正誤表

1. まえがき・目次

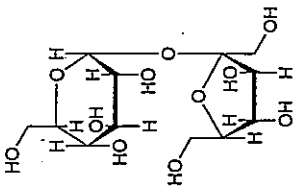
該当箇所	頁	行	正	誤
目次	(3)	↓ 1	第十六改正日本薬局方第一追補	第十六改正第一追補日本薬局方
目次	(4) 左	↓ 8	セフジニル	セフニジル
目次	(6)	↓ 1	第十六改正日本薬局方第一追補	第十六改正第一追補日本薬局方

2. 一般試験法

該当箇所	頁	行	正	誤
9.41 試薬・試液	20 左	↓ 26	$C_{12}H_{16}O_7$	$C_{12}H_{16}O_7O$
9.41 試薬・試液	20 左	↑ 5	標準溶液(1) 10 μ L ずつ	標準溶液 10 μ L ずつ
9.41 試薬・試液	21 右	↓ 28	$C_2Na_2O_4$	$C_2O_4Na_2$
9.41 試薬・試液	28 左	↑ 4	果糖, 薄層クロマトグラフィー用 カルボプラチン $C_6H_{12}N_2O_4Pt$ [医薬品各条] 還元緩衝液, ナルトグラスタム試料用	果糖, 薄層クロマトグラフィー用 還元緩衝液, ナルトグラスタム試料用
9.41 試薬・試液	33 右	↑ 9	エポエチンアルファ標準品	エポエチンアルファ標準物質
9.42 クロマトグラフィー用担体/充填剤	34 右	↑ 2	多孔性スチレンージビニルベンゼン共重合体(平均孔径 0.3~0.4 μ m, 50 m^2/g 以下), ガスクロマトグラフィー用 を見よ.	多孔性スチレンージビニルベンゼン共重合体(平均孔径 0.3~0.4 μ m, 50 m^2/g 以下) を見よ.

3. 医薬品各条

該当箇所	頁	行	正	誤
イオヘキソール	44 右	↑ 2	還流冷却器を付けて30分間煮沸し，	還流冷却器を付けて水浴上で30分間加熱し，
70%一硝酸インソルビド 乳糖末	46 右	↑ 24	本品を乾燥し，一硝酸インソルビド(C ₆ H ₉ NO ₆)約0.2gに対応する量を精密に量り，	本品を乾燥し，一硝酸インソルビド(C ₆ H ₉ NO ₆)0.2gに対応する量を精密に量り，
L-シスチン	78 右	↑ 4	薄層クロマトグラフィ―(2.03)により	薄層クロマトグラフィ―に(2.03)より
無水乳糖	109 右	↓ 8	(1) 溶状 本品1.0gを熱湯10mLに溶かし，放冷し，観察するとき，液は無色又はほとんど無色澄明で，その色は次の比較液より濃くない。また，この液につき，水を対照とし，紫外可視吸光度測定法(2.24)により試験を行うとき，波長400nmにおける吸光度は0.04以下である。 比較液：塩化コバルト(II)の色の比較原液2.5mL，塩化鉄(III)の色の比較原液6.0mL及び硫酸銅(II)の色の比較原液1.0mLをとり，薄めた希塩酸(1→10)を加えて1000mLとする。また，この液につき，水を対照とし，紫外可視吸光度測定法(2.24)により試験を行うとき，波長400nmにおける吸光度は0.04以下である。	(1) 溶状 本品1.0gを熱湯10mLに溶かし，放冷し，観察するとき，液は無色又はほとんど無色澄明で，その色は次の比較液より濃くない。 比較液：塩化コバルト(II)の色の比較原液2.5mL，塩化鉄(III)の色の比較原液6.0mL及び硫酸銅(II)の色の比較原液1.0mLをとり，薄めた希塩酸(1→10)を加えて1000mLとする。また，この液につき，水を対照とし，紫外可視吸光度測定法(2.24)により試験を行うとき，波長400nmにおける吸光度は0.04以下である。

精製白糖	110 左	↑ 16	<p>Sucrose</p>  <p>$C_{12}H_{22}O_{11} : 342.30$ β-D-Fructofuranosyl α-D-glucopyranoside [57-50-1]</p> <p>本医薬品各条は、三薬局方での調和合意・・・</p>	<p>Sucrose</p> <p>本医薬品各条は、三薬局方での調和合意・・・</p>
ピロカルピン塩酸塩錠	123 右	↓ 20	リン酸二水素カリウム試液1000 mLにリン酸を加えて	リン酸二水素カリウム試液に1000 mLリン酸を加えて
フィルグラスチム (遺伝子組換え)	125 右	↓ 22	本品の1 mL中に	本品の1 mLの中に
プロチゾラム	131 左	↓ 19	混合比を次のように	混合比を次のように
モルヒネ塩酸塩水和物	137 左	↑ 5, 7	標準溶液(1)から得たスポット	標準溶液(1)のスポット
ラフチジン錠	139 左	↑ 15	標準溶液(2)から得たスポット	標準溶液(2)のスポット
ラフチジン錠	139 左	↑ 4	液体クロマトグラフィー	液体クロマトグラフィー
ラフチジン錠	139 左	↑ 4	液体クロマトグラフィー用オクタダシルシリル化シリカゲル	液体クロマトグラフィー用オクタダシルシリル化シリカゲル

4. 医薬品各条 (生薬等)

該当箇所	頁	行	正	誤
シヨウキョウ末	163 左	↓ 10	乾燥減量 (5.01) を測定しておく	乾燥減量 (2.41) を測定しておく
バクガ	171 右	↓ 22	GERMINATUS	GERMINATUS

5. 参考情報

該当箇所	頁	行	正	誤
核磁気共鳴(NMR)法を利用した定量技術と日本薬局方試薬への応用	213 右	↓ 7	$P_0 = \frac{S_0 N_0 M_0 m_0 P_0}{S_0 N_0 M_0 m_0}$	$P_0 = \frac{S_0 N_0 M_0 m_0 P_0}{S_0 N_0 M_0 m_0}$
第十六改正日本薬局方における国際調和	221 左	↓ 20	調和年月：2012年6月(Corr. 2)	調和年月：2008年11月(Corr. 1)
第十六改正日本薬局方における国際調和	223	↑ 29	調和年月：2010年6月 (Rev. 3)	調和年月：2008年11月 (Rev. 2)
第十六改正日本薬局方における国際調和	225 左	↓ 29	調和年月：2012年6月(Rev. 1, Corr. 1)	調和年月：2010年11月(Rev. 1)

6. 日本名索引

該当箇所	頁	行	正	誤
カ	245 右	↑ 4	カルボプラチン・・・28, 64	カルボプラチン・・・64