

《中华人民共和国药典》2005年版(二部)勘误表

页数	品名	误	正
7	乙酰螺旋霉素片	【鉴别】...以上(1)、(2)两项可选做一项。	【鉴别】...以上(2)、(3)两项可选做一项。
25	三磷酸腺苷二钠注射液	【鉴别】取本品适量,照三磷酸腺苷二钠项下的鉴别试验,显相同的结果。	【鉴别】取本品适量,照三磷酸腺苷二钠项下的鉴别(1)和(2)试验,显相同的结果。
25	注射用三磷酸腺苷二钠	【鉴别】取本品适量,照三磷酸腺苷二钠项下的鉴别试验,显相同的结果。	【鉴别】取本品适量,照三磷酸腺苷二钠项下的鉴别(1)和(2)试验,显相同的结果。
30	门冬酰胺		【增订】【检查】铵盐 取本品0.02g,依法检查(附录Ⅷ K),与标准氯化铵溶液2.0ml制成的对照液比较,不得更深(0.1%)。
31	门冬酰胺酶	本品系自埃希大肠杆菌(E.coli ASI.357)或欧文菌(Erwinia carotovora)中提取制备的具有酰氨基水解作用的酶。	本品系自大肠埃希菌(E.coli ASI.357)或欧文菌(Erwinia carotovora)中提取制备的具有酰氨基水解作用的酶。
52	壬苯醇醚栓	【检查】酸度 取本品3粒,加水30ml使溶解,依法测定(附录VI H),pH值应为3.5~6.5。	【检查】酸度 取本品3粒,加水30ml使溶解,依法测定(附录VI H),pH值应为3.5~6.5(水溶性基质栓)。取本品3粒,加水30ml,40℃水浴加热溶解,依法测定(附录VI H),pH值应为5.0~7.5(脂溶性基质栓)。
69	甘油果糖注射液	【检查】5-羟甲基糠醛 “取本品5.0ml,加水至20.0ml,摇匀,照紫外—可见分光光度法(附录IVA),在284nm的波长处测定吸光度,吸光度不得过0.30。”	【检查】5-羟甲基糠醛 “取本品5.0ml,加水至20.0ml,摇匀,照紫外—可见分光光度法(附录IVA),在284nm的波长处测定吸光度,吸光度不得过0.80。”
71	甘氨酸冲洗液	【英文名】Glycine Irrigation Solution	【英文名】Glycine Irrigation Solution
76	丙谷胺胶囊	【鉴别】取本品的内容物,依法检查(附录VI C),熔点为148~152℃。	【鉴别】取本品的内容物适量(约相当于丙谷胺0.2g),加乙醇20ml,摇匀,滤过,滤液蒸去乙醇,使结晶析出,经105℃干燥后,依法测定(附录VI C),熔点为148~152℃。
80	丙酸倍氯米松气雾剂	第3行“丙酸倍氯米松的药液浓度为标示浓度的80.0%~130.0%”	[删去]
85	左旋多巴	【含量测定】第1行“取本品约0.1g”	【含量测定】第1行“取本品约0.15g”
93	右旋糖酐铁注射液	【检查】异常毒性 “...分别自尾静脉注射本品5mg(Fe),在5日...”	【检查】异常毒性 “...分别自尾静脉注射用氯化钠注射液稀释成每1ml中含Fe10mg的供试品溶液0.5ml,在5日...”
107	卡莫氟	【含量测定】精密量取本品2.0ml	【含量测定】用内容量移液管,精密量取本品适量(约相当于Fe 0.1g)
125	甲硝唑注射液	【检查】硫酸盐 取上述氯化物项下剩余的滤液40ml...与标准硫酸钾溶液1.6ml... 【检查】无茵 “以生孢梭菌作为阳性对照茵”	【检查】硫酸盐 取上述氯化物项下剩余的滤液50ml...与标准硫酸钾溶液2.0ml... 【检查】无茵 “以生孢梭菌作为阳性对照茵”

页数	品名	误	正
129	甲睾酮片	【鉴别】“取本品的细粉适量（约相当于甲睾酮10mg），加乙醇10ml，…”	【鉴别】“取本品的细粉适量（约相当于甲睾酮10mg），加乙醇或三氯甲烷10ml，…”
130	甲磺酸培氟沙星	【性状】本品为白色至微黄色粉末。	【性状】本品为白色至微黄色结晶性粉末。
131	甲磺酸培氟沙星片	【含量测定】第4行“…加水制成每1ml中含培氟沙星20μg的溶液，照甲磺酸培氟沙星含量测定项下的方法测定，即得。”	【含量测定】第4行“…加水定量稀释制成每1ml中含培氟沙星20μg的溶液，作为供试品溶液；另取培氟沙星对照品25mg，精密称定，置50ml量瓶中，加0.1mol/L盐酸溶液使溶解并稀释至刻度，摇匀，精密量取上述溶液适量并加水定量稀释制成每1ml中含培氟沙星20μg的溶液，摇匀，作为对照品溶液。照甲磺酸培氟沙星含量测定项下的方法测定，即得。”
132	甲磺酸培氟沙星胶囊	【含量测定】第4行“…加水制成每1ml中含培氟沙星20μg的溶液，照甲磺酸培氟沙星含量测定项下的方法测定，即得。”	【含量测定】第4行“…加水定量稀释制成每1ml中含培氟沙星20μg的溶液，作为供试品溶液；另取培氟沙星对照品25mg，精密称定，置50ml量瓶中，加0.1mol/L盐酸溶液使溶解并稀释至刻度，摇匀，精密量取上述溶液适量并加水定量稀释制成每1ml中含培氟沙星20μg的溶液，摇匀，作为对照品溶液。照甲磺酸培氟沙星含量测定项下的方法测定，即得。”
134	头孢他啶	【检查】头孢他啶聚合物 第8行“…理论板数以蓝色葡聚糖2000峰计算均不低于900。…”	【检查】头孢他啶聚合物 第8行“…理论板数以蓝色葡聚糖2000峰计算均不低于600。…”
135	注射用头孢他啶	【鉴别】（1）取本品，照头孢他啶项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】（1）取本品，照头孢他啶项下的鉴别（1）项试验，显相同的结果。
138	头孢克洛	【鉴别】（1）“取本品适量，加水…的溶液，滤过，取续滤液作为供试品溶液；”	【鉴别】（1）“取本品适量，加水…的溶液，作为供试品溶液；”
140	头孢克洛片	【检查】溶出度 “在264nm的波长处分别测定吸光度”	【检查】溶出度 “在264nm的波长处测定吸光度”
140	头孢克洛胶囊	【检查】溶出度 “在264nm的波长处分别测定吸光度”	【检查】溶出度 “在264nm的波长处测定吸光度”
142	注射用头孢呋辛钠		[增订] 【规格】（10）2.5g
143	头孢呋辛酯片	【检查】有关物质 “照头孢呋辛酯含量测定项下的色谱条件试验”	【检查】有关物质 “照头孢呋辛酯有关物质项下的方法测定”
144	头孢呋辛酯胶囊	【性状】有关物质 “照头孢呋辛酯含量测定项下的色谱条件试验”	【性状】有关物质 “照头孢呋辛酯有关物质项下的方法测定”
145	头孢拉定	【含量测定】“供试品溶液的制备与测定 …摇匀，取10μl注入液相色谱仪”	【删去】 【含量测定】“对照品溶液的制备”一节；改为“测定法…摇匀，精密量取10μl注入液相色谱仪”

页数	品名	误	正
150	头孢唑啉钠	【鉴别】(3) 本品的红外光吸收图谱应与对照的图谱(光谱集127图) 【鉴别】(4) 【检查】有关物质 “...流动相A为磷酸盐缓冲液(取磷酸氢二钠14.54g与磷酸二氢钾3.53g,加水溶解并稀释至1000ml)”...	[删去] 【鉴别】(3) 【检查】有关物质 “...流动相A为磷酸盐缓冲液(取十二水合磷酸氢二钠2.91g与磷酸二氢钾0.71g,加水溶解并稀释至1000ml)”...
152	头孢氨苄	【检查】有关物质 “...摇匀,作为对照溶液;取7-氨基去乙酰氧基头孢烷酸对照品和α-苯甘氨酸对照品适量,先用0.01mol/L醋酸钠溶液(pH 5.0)适量使溶解,再加流动相定量稀释制成每1ml中分别含4μg的混合溶液,作为杂质对照品溶液。...精密量取供试品溶液、对照溶液及杂质对照品溶液各20μl,注入液相色谱仪...”	【检查】有关物质 “...摇匀,作为对照溶液;取7-氨基去乙酰氧基头孢烷酸对照品和α-苯甘氨酸对照品各约10mg,精密称定,置同一100ml量瓶中,先加7.3%盐酸溶液约4ml超声使溶解,再加流动相稀释至刻度,摇匀。精密量取2l 0ml,置50ml量瓶中,用流动相稀释至刻度,摇匀,作为杂质对照品溶液。...精密量取供试品溶液、对照溶液及杂质对照品溶液各20μl,分别注入液相色谱仪...”
154	头孢羟氨苄片	【检查】溶出度 “另取本品10片, ..., 按标示量加水稀释成每1ml中含25μg的溶液,同法测定...” 【规格】0.125g(按...计算)	[增订] 【规格】(3) 0.5g 【检查】溶出度 “另取本品10片, ..., 按标示量加水制成每1ml中含25μg的溶液,滤过,同法测定...” 【规格】按...计算 (1) 0.125g (2) 0.25g
155	头孢羟氨苄胶囊	【检查】溶出度 “另取装量差异项下的内容物..., 按标示量加水制成每1ml中含25 μ g的溶液,同法测定...”	【检查】溶出度 “另取装量差异项下的内容物..., 按标示量加水制成每1ml中含25 μ g的溶液,滤过,同法测定...”
156	注射用头孢唑啉钠		[删去] 结晶性 检查项 [增订] 【检查】溶出度项下醋酸盐缓冲液(pH4.5)配制方法:取醋酸0.299g,加水50ml,振摇使溶解,加冰醋酸0.174g,用水稀释至100ml,摇匀,即得。
167	尼莫地平片		[增订] 【检查】溶出度项下醋酸盐缓冲液(pH4.5)配制方法:取醋酸0.299g,加水50ml,振摇使溶解,加冰醋酸0.174g,用水稀释至100ml,摇匀,即得。
168	尼莫地平注射液		[增订] 【规格】50ml:10mg [增订] 【检查】溶出度项下醋酸盐缓冲液(pH4.5)配制方法:取醋酸0.299g,加水50ml,振摇使溶解,加冰醋酸0.174g,用水稀释至100ml,摇匀,即得。
176	注射用丝裂霉素	【检查】无菌 “取本品, ... 全部转移至0.9%无菌氯化钠溶液中”	【检查】无菌 “取本品, ... 全部转移至500ml的0.9%无菌氯化钠溶液中”

页数	品名	误 正	
		“按干燥品计算，含 $C_{41}H_{64}O_{14}$ 不得少于95%。”	按干燥品计算，含 $C_{41}H_{64}O_{14}$ 不得少于95.0%
181	地高辛	【检查】有关物质 “如有其他杂质峰（除溶剂峰外），按外标法，以对照溶液（1）为外标计算，单个杂质峰面积不得大于对照溶液（1）主峰面积，杂质总量不得大于对照溶液（1）主峰面积的2倍。”	【检查】有关物质 “如有其他杂质峰（除溶剂峰外），单个杂质峰面积不得大于对照溶液（1）主峰面积，杂质总量不得大于对照溶液（1）主峰面积的2倍。”
193	灰黄霉素片	【检查】有关物质 “加流动相至刻度，摇匀，作为供试品溶液；”	【检查】有关物质 “加流动相稀释至刻度，摇匀，滤过，作为供试品溶液；”
195	托西酸舒他西林	【检查】有关物质 “...立即精密量取对照品溶液和供试品溶液各20 μ l，注入液相色谱仪...” 【含量测定】测定法 “取本品适量，精密称定，加流动相溶解并定量稀释成...”	【检查】有关物质 “...立即精密量取对照品溶液和供试品溶液各20 μ l，分别注入液相色谱仪...” 【含量测定】测定法 “取本品适量，精密称定，加水—甲醇（60：40）溶解定量稀释成...”
196	托西酸舒他西林片	【含量测定】“取本品10片，精密称定，研细，精密称取适量，加流动相溶解并定量稀释成...”	【含量测定】“取本品10片，精密称定，研细，精密称取适量，加水—甲醇（60：40）溶解并定量稀释成...”
196	托西酸舒他西林胶囊	【检查】溶出度 “...按标示量加...的溶液，滤过，取续滤液作为对照溶液，同法测定，计算每粒的溶出量。...” 【含量测定】“取装量差异项下的内容物，混合均匀，精密称取适量，加流动相溶解并定量稀释成...”	【检查】溶出度 “...按标示量加...的溶液，将此溶液置37℃水浴中30分钟后，滤过，取续滤液作为对照溶液，同法测定，计算每粒的溶出量。...” 【含量测定】“取装量差异项下的内容物，混合均匀，精密称取适量，加水—甲醇（60：40）溶解并定量稀释成...”
223	红霉素肠溶片	【鉴别】（2）“取本品细粉和红霉素标准品适量，分别加甲醇制成每1ml中含红霉素2.5mg的溶液，作为供试品溶液和标准品溶液。” 【检查】释放度 “...另取本品10片，...定量稀释成每1ml中含红霉素55 μ g的溶液。分别量取上述二种溶液各5ml，加硫酸溶液（75→100）5ml，...”	【鉴别】（2）“取本品细粉适量，加甲醇制成每1ml中含红霉素2.5mg的溶液，滤过，取续滤液作为供试品溶液；另取红霉素标准品适量，加甲醇制成每1ml中含红霉素2.5mg的溶液，作为标准品溶液。” 【检查】释放度 “...另取本品10片，...定量稀释成每1ml中含红霉素55 μ g的溶液，滤过。精密量取上述二种溶液各5ml，分别精密加硫酸溶液（75→100）5ml，...”
228	苄星青霉素	【鉴别】（3）本品的红外光吸收图谱应与对照的图谱（光谱集172图）一致。	[删去]
231	注射用阿莫西林钠克拉维酸钾	【检查】有关物质 “...单个杂质的量不得大于2.0%，杂质总量不得大于5.0%” 【含量测定】“...理论板数按阿莫西林峰计算不低于2000。”	【检查】有关物质 “...单个杂质的量不得大于3.0%，杂质总量不得大于9.0%” 【含量测定】“...理论板数按阿莫西林峰计算不低于2000，阿莫西林峰与克拉维酸峰的分离度应大于3.5。”

页数	品名	说 正	
233	克拉霉素片	【检查】溶出度 “...900ml为溶出介质，转速为每分钟100转，...用溶出介质稀释制成每1ml中含0.15mg的溶液，作为供试品溶液；另取本品10片，...加溶出介质稀释制成每1ml中含克拉霉素0.15mg的溶液，作为对照溶液。精密量取上述两种溶液各4ml，...加溶出介质8ml，...”	【检查】溶出度 “...900ml为溶出介质（50mg规格，溶出介质量为600ml），转速为每分钟100转，...用溶出介质稀释制成每1ml中含80μg的溶液，作为供试品溶液；另取本品10片，...加溶出介质稀释制成每1ml中含80μg的溶液，作为对照溶液。精密量取上述两种溶液各8ml，...加溶出介质4ml，...”
233	克拉霉素胶囊	【检查】溶出度 “...用溶出介质稀释制成每1ml中含0.15mg的溶液，作为供试品溶液；另取装量差异项下的内容物，...加溶出介质制成每1ml中含克拉霉素0.15mg的溶液，作为对照溶液。精密量取上述两种溶液各4ml，...加溶出介质8ml，...”	【检查】溶出度 “...用溶出介质稀释制成每1ml中含80μg的溶液，作为供试品溶液；另取装量差异项下的内容物，...加溶出介质稀释制成每1ml中含80μg的溶液，作为对照溶液。精密量取上述两种溶液各8ml，...加溶出介质4ml，...”
240	注射用更昔洛韦	【贮藏】遮光，密封保存。	【贮藏】遮光，密封保存。
258	呋喃菁绿	本品为2，7-双[1，3-二氢-1，1-二甲基-3-（4-磺丁基）]-1，3，5-庚三烯单钠盐。	本品为2- [7- [1，1-二甲基-3-（4-磺丁基）-2H-苯并[e]二氢呋喃-2-亚基] 1，3，5-庚三烯] -1，1-二甲基-3-（4-磺丁基）-1H-苯丙 [e] 二氢呋喃内鎗钠盐
260	利巴韦林	【检查】有关物质 “...精密量取1ml，置50ml量瓶中，...（1.0%）”	【检查】有关物质 “...精密量取1ml，置100ml量瓶中，...”
261	利巴韦林片	【鉴别】“取本品的细粉适量（约相当于利巴韦林10mg）...”	【鉴别】“取本品的细粉适量（约相当于利巴韦林0.1g）...”
261	利巴韦林含片	【鉴别】“取本品的细粉适量（约相当于利巴韦林0.1mg）...”	【鉴别】“取本品的细粉适量（约相当于利巴韦林0.1g）...”
261	利巴韦林颗粒	【鉴别】“取本品适量（约相当于利巴韦林10mg）...”	【鉴别】“取本品适量（约相当于利巴韦林0.1g）...”
267	利福平胶囊	【检查】溶出度 “以盐酸溶液（9→1000）为溶出介质，”	【检查】溶出度 “以盐酸溶液（9→1000）900ml为溶出介质，”
267	滴眼用利福平	【含量测定】“测定法 ...作为供试品溶液。另取...”	【含量测定】“测定法 ...作为供试品溶液，精密量取10ul注入液相色谱仪，记录色谱图。另取...”
278	尿促性素	【检查】细菌内毒素 “...每1单位尿促性素中含内毒素的量应小于0.01EU。”	【检查】细菌内毒素 “...每1单位尿促性素中含内毒素的量应小于1EU。”
281	阿片	【鉴别】（3）第4行 无水吗啡	【鉴别】（3）第4行 吗啡
282	阿片片	【含量测定】第8行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品5%醋酸溶液
282	阿片酊	【含量测定】第8行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品5%醋酸溶液
283	阿桔片	【含量测定】第8行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品5%醋酸溶液
285	阿司匹林肠溶胶 囊	【规格】 0.1g	【规格】（1）75mg(2)0.1g(3)0.15g
287	阿米卡星	【检查】细菌内毒素 “...每1000阿米卡星单位含内毒素的量应小于2.2EU。”	【检查】细菌内毒素 “...每1000阿米卡星单位含内毒素的量应小于0.33EU。”

页数	品名	误	正
292	阿奇霉素干混悬剂	【鉴别】“…供试品溶液所显主斑点的颜色和位置应与混合溶液主斑点相同。” 【含量测定】“取装量差异项下的内容物，…”	【鉴别】“…供试品溶液所显主斑点的颜色和位置应与对照品溶液或混合溶液主斑点相同。” 【含量测定】“取重量差异项下的内容物，…”
297	阿莫西林胶囊		[增订] 【检查】阿莫西林聚合物 取本品内容物混匀，精密称取适量（约相当于阿莫西林200mg），置10ml量瓶中，加2%碳酸钠溶液5ml，使溶解后，用水稀释至刻度，摇匀，滤过，立即取续滤液作为供试品溶液，照阿莫西林项下的方法试验。含阿莫西林聚合物以阿莫西林计，不得过0.2%。
304	乳酸环丙沙星氯化钠注射液	【检查】第1行 本品为乳酸环丙沙星与氯化钠的灭菌水溶液。	【检查】第1行 本品为环丙沙星与乳酸加氯化钠或乳酸环丙沙星与氯化钠制成的灭菌水溶液。
311	青霉素V钾胶囊	【检查】溶出度 第6行“分别测定吸光度…”	【检查】溶出度 第6行“测定吸光度…”
348	依诺沙星滴眼液	【检查】pH值 应为4.5~5.5（附录ⅣH）	【检查】pH值 应为4.5~5.5（附录ⅥH）
352	乳酸钠林格注射液	【含量测定】氯化钙 对照品溶液的制备 “取经110℃干燥2小时的碳酸钙对照品，精密称定，加水溶解并定量稀释制成每1ml中含钙250μg的溶液。”	【含量测定】氯化钙 对照品溶液的制备 精密称取经110℃干燥2小时的碳酸钙约0.3125g，置500ml量瓶中，加1mol/L盐酸溶液25ml溶解，加水稀释至刻度，制成每1ml中含钙250μg的溶液
375	茶苯海明片	【鉴别】第2行“…照茶苯海明项下的鉴别试验，显相同的结果”	【鉴别】第2行“…照茶苯海明项下的鉴别（1）、（2）试验，显相同的结果”
384	枸橼酸铋钾颗粒	【含量测定】“每1mol乙二胺四醋酸二钠滴定液…”	【含量测定】“每1ml乙二胺四醋酸二钠滴定液…”
391	哌拉西林	化学名“…-2-甲酸”	化学名应为“…-2-甲酸一水合物”
394	咪康唑氯倍他素乳膏	【含量测定】内标溶液的制备 取邻苯二甲酸二丁酯0.4ml…	【含量测定】内标溶液的制备 取邻苯二甲酸二丁酯0.4ml…
395	氟尿嘧啶	【检查】硫酸盐 取上述氯化物项下剩余的滤液40ml…与标准硫酸钾溶液1.6ml…	【检查】硫酸盐 取上述氯化物项下剩余的滤液50ml…与标准硫酸钾溶液2.0ml…
401	氟康唑胶囊	【含量测定】“用盐酸溶液（1→1000）”	【含量测定】“用盐酸溶液（9→1000）”
401	氟康唑氯化钠注射液	【含量测定】氯化钠 “加水40ml、2%糊精溶液与荧光黄”	【含量测定】氯化钠 “加水40ml、2%糊精溶液5ml与荧光黄”
405	氢氧化铝	【检查】硫酸盐 第1行“取本品0.10g，加稀盐酸…”	【检查】硫酸盐 第1行“取本品1.0g，加稀盐酸…”
416	重组人胰岛素注射液	【检查】苯酚或间甲酚 ……取重组人胰岛素对照品适量，用苯酚对照品溶液制成每1ml中含重组人胰岛素1mg的溶液…精密量取苯酚对照品溶液和供试品溶液各20ul	【检查】苯酚或间甲酚 ……取重组人胰岛素对照品适量，用苯酚对照品溶液（或间甲酚对照品溶液）制成每1ml中含重组人胰岛素1mg的溶液…精密量取苯酚对照品溶液（或间甲酚对照品溶液）和供试品溶液各20ul
419	复方门冬维甘滴眼液		曾用名：复方门冬泛甘滴眼液
421	复方甘草口服溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品5%醋酸溶液
421	复方甘草片	【含量测定】第8行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品5%醋酸溶液

页数	品名	误	正
422	罂粟果提取物	【含量测定】第8行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第8行 吗啡对照品5%醋酸溶液
423	罂粟果提取物粉	【含量测定】第9行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第9行 吗啡对照品5%醋酸溶液
426	复方地塞米松乳膏	名称“复方地塞米松乳膏” 汉语拼音名“Fufang Disaimisong Rugao”	名称“复方醋酸地塞米松乳膏” 汉语拼音名“Fufang Cusuan Disaimisong Rugao”
430	复方乳酸钠葡萄糖注射液	【含量测定】乳酸钠	【含量测定】乳酸钠 阳离子交换树脂的制备 取钠盐状态磺酸型离子交换树脂10~15g, 置水中浸湿, 在80℃加热约1小时, 连同水移入离子交换柱中, 自顶端加入2mol/L盐酸溶液30~40ml, 开启活塞, 使加入的盐酸溶液保持每分钟10ml的流量流出, 再用60~70℃的热水保持每分钟20~30ml的流量冲洗至洗液不含氯化物为止。然后用氯化钠溶液(1→20) 30ml流过树脂柱, 再用水冲洗, 如此反复用2mol/L盐酸溶液与氯化钠溶液(1→20) 处理2~3次, 临用前再用2mol/L盐酸溶液处理, 用新煮沸的冷水约300~500ml冲洗至几乎不含氯化物, 并取最后的洗液100ml, 加酚酞指示液2~3滴与氢氧化钠滴定液(0.1mol/L) 1滴, 如显粉红色, 即可供试验用。 测定法 精密量取本品25ml, 注意移入上述离子交换柱中, 静止5分钟, 用250ml锥形瓶作接收器, 开启活塞, 保持每分钟约2ml的流量流出, 待样品全部进入树脂柱后, 以同样的流量用水洗涤2次, 每次20ml, 合并流出液与洗涤液, 加酚酞指示液3~5滴, 用氢氧化钠滴定液(0.1mol/L) 滴定, 减去供试量中氯所消耗的硝酸银滴定液(0.1mol/L) 的量(ml), 再减去滴定游离酸所消耗的氢氧化钠滴定液(0.1mol/L) 的量(ml), 计算, 即得。每1ml氢氧化钠滴定液(0.1mol/L) 相当于11.21mg的C ₃ H ₅ NaO ₃ 。 游离酸 精密量取本品25ml, 加酚酞指示液3~5滴, 用氢氧化钠滴定液(0.1mol/L) 滴定, 即得。
438	复方樟脑酊	【含量测定】第9行 吗啡对照品溶液	【含量测定】第9行 吗啡对照品5%醋酸溶液
478	盐酸左旋咪唑糖浆	【含量测定】	【含量测定】用内容量移液管, 精密量取本品25ml, 置分液漏斗中, 用水洗出移液管内的附着液, 加水10ml, 振摇使盐酸左旋咪唑溶解, 加氢氧化钠试液5ml, 稍振摇后, 精密加入三氯甲烷50ml, 振摇提取, 静置分层后, 分取三氯甲烷液, 经干燥滤纸滤过, 精密量取续滤液25ml, 加冰醋酸15ml与结晶紫指示液1滴, 用高氯酸滴定液[0.05mol/L或0.02mol/L(10ml:20mg) 规格] 滴定至溶液显蓝色, 并将滴定的结果用空白试验校正。每1ml高氯酸滴定液(0.05mol/L) 或(0.02mol/L) 分别相当于12.04mg或4.815mg的C ₁₁ H ₁₂ N ₂ S·HCl
483	盐酸四环素	【检查】无菌“…, 应符合规定。”	【检查】无菌“…, 应符合规定(供注射用)。”
484	盐酸四环素片	【检查】溶出度(糖衣片) 第5行“…在276nm的波长处分别测定吸光度”	【检查】溶出度(糖衣片) 第5行“…在276nm的波长处测定吸光度”

页数	品名	误 正	
484	盐酸四环素胶囊	【检查】溶出度 第3行 “...用水稀释成每1ml中约含10~20μg的溶液，...在276nm的波长处分别测定吸光度”	【检查】溶出度 第3行 “...用水稀释成每1ml中约含15μg的溶液，...在276nm的波长处测定吸光度”
498	盐酸伐昔洛韦	【含量测定】...取有关物质项下的对照品溶液20μl...	【含量测定】...取有关物质项下的对照溶液20μl...
502	盐酸多西环素片	【检查】有关物质 “加...每1ml中含0.2mg的溶液，作为供试品溶液”	【检查】有关物质 “加...每1ml中含0.2mg的溶液，滤过，取续滤液作为供试品溶液”
503	盐酸多西环素胶囊	【鉴别】取本品内容物，照盐酸多西环素项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品内容物，照盐酸多西环素项下的鉴别（1）、（3）项试验，显相同的结果。
508	盐酸米诺环素片	【检查】溶出度 “...在276nm的波长处分别测定吸光度”	【检查】溶出度 “...在276nm的波长处测定吸光度”
512	盐酸异丙嗪片	【鉴别】（2）“取有关物质检查项下的供试品作为供试品溶液；...”	【鉴别】（2）“取有关物质检查项下的供试品溶液作为供试品溶液；...”
512	盐酸异丙嗪注射液	【鉴别】（3）“取有关物质检查项下的供试品作为供试品溶液；...”	【鉴别】（3）“取有关物质检查项下的供试品溶液作为供试品溶液；...”
532	盐酸林可霉素注射液	【检查】林可霉素B “取本品适量，用流动相定量稀释成每1ml中含2mg的溶液，照盐酸林可霉素项下的方法检查，...”	【检查】林可霉素B “取本品适量，照含量测定项下的高效液相色谱条件测定，...”
549	盐酸美他环素片	【鉴别】取本品，除去包衣后，研细，细粉照盐酸美他环素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品，除去包衣后，研细，细粉照盐酸美他环素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
560	盐酸氨溴索	【含量测定】“加冰醋酸20ml，醋酸汞试液5ml与结晶紫指示液1滴，用高氯酸滴定液（0.1mol/L）滴定至溶液显兰色...”	【含量测定】“加冰醋酸20ml，醋酸汞试液5ml，照电位滴定法（附录Ⅳ A），用高氯酸滴定液（0.1mol/L）滴定...”
564	盐酸胺碘酮	【鉴别】（5）“本品的乙醇溶液显氯化物的鉴别反应（附录Ⅳ A）”	【鉴别】（5）“本品的乙醇溶液显氯化物的鉴别反应（附录Ⅲ）”
632	烟酰胺	【检查】有关物质 “精密量取适量，加醋酸稀释制成...”	【检查】有关物质 “精密量取适量，加乙醇稀释制成...”
634	烟酸占替诺	【检查】有关物质 第3行 “精密量取适量，加水稀释制成每1ml中含0.15mg的溶液”	【检查】有关物质 第3行 “精密量取适量，加无水乙醇稀释制成每1ml中含0.15mg的溶液”
635	烟酸占替诺注射液		[删去]重金属 检查项
640	消旋山莨菪碱	【含量测定】“用氢氧化钠滴定液（0.1mol/L）滴定。每1ml盐酸滴定液（0.1mol/L）相当于30.54mg的C ₁₇ H ₂₃ NO ₄ 。”	【含量测定】“用氢氧化钠滴定液（0.1mol/L）滴定，并将滴定的结果用空白试验校正。每1ml盐酸滴定液（0.1mol/L）相当于30.54mg的C ₁₇ H ₂₃ NO ₄ 。”
640	消旋山莨菪碱片	【性状】“本品为白色片”	【性状】“本品为白色或类白色片或薄膜衣片，除去包衣后显白色或类白色”
644	蔡敏维滴眼液		曾用名：蔡扑维滴眼液

页数	品名	误	正
654	辅酶Q10片	【检查】有关物质 “取本品，照辅酶Q10项下…”	【检查】有关物质 “取含量测定项下的供试品溶液，照辅酶Q10项下…”
664	维生素AD滴剂	【性状】本品为黄色至橙红色的澄清液体；无败油臭或苦味。 【鉴别】（1）“取本品，加三氟甲烷稀释成…” 【含量测定】维生素A “取装量项下的内容物，照维生素…” 维生素D “取装量项下的内容物，照维生素…”	【性状】本品内容物为黄色至橙红色的澄清液体或黄色至深黄色的油状液体；无败油臭或苦味。 【鉴别】（1）“取本品内容物，加三氟甲烷稀释成…” 【含量测定】维生素A “取装量或装量差异项下的内容物，照维生素…” 维生素D “取装量或装量差异项下的内容物，照维生素…”
671	维生素C泡腾颗粒	【规格】 7.5g、0.2g	【规格】 以维生素C计，0.2g
678	琥珀红霉素颗粒	【性状】本品为可溶颗粒；味甜而芳香。	【性状】本品为混悬颗粒；味甜而芳香。
679	琥珀红霉素	【检查】游离红霉素 “…供试品溶液如显红霉素斑点，其荧光强度与大小不得大于对照溶液主斑点的荧光强度与大小。”	【检查】游离红霉素 “…供试品溶液如显红霉素斑点，其颜色与大小不得大于对照溶液主斑点的颜色与大小。”
682	替硝唑片	【检查】溶出度 “另取替硝唑对照品适量，精密称定，加0.002mol/L的盐酸溶液或水溶解并定量稀释制成每1ml中约含12μg的溶液。”	【检查】溶出度 “另取替硝唑对照品适量，精密称定，加溶出介质溶解并定量稀释制成每1ml中约含12μg的溶液。”
690	葛根素氯化钠注射液		【增订】 【规格】 250ml：葛根素0.6与氯化钠2.25g
702	硬脂酸红霉素片	【检查】溶出度 “…以盐酸溶液（9→1000）100ml为溶出介质，…精密量取上述两种溶液各5ml，加硫酸溶液（75→100）5ml，…”	【检查】溶出度 “…以盐酸溶液（9→1000）900ml为溶出介质，…精密量取上述两种溶液各5ml，分别精密加入硫酸溶液（75→100）5ml，…”
702	硬脂酸红霉素胶囊	【检查】溶出度 “…精密量取上述两种溶液各5ml，各加硫酸溶液（75→100）5ml，…”	【检查】溶出度 “…精密量取上述两种溶液各5ml，分别精密加入硫酸溶液（75→100）5ml，…”
723	硫酸巴龙霉素片	【性状】本品为白色至微黄色片，或糖衣片。	【性状】本品为白色至微黄色片或糖衣片，除去包衣后显白色至微黄色。
725	硫酸卡那霉素注射液	【鉴别】取本品，照硫酸卡那霉素项下的鉴别试验，显相同的结果	【鉴别】取本品，照硫酸卡那霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
725	硫酸卡那霉素滴眼液	【鉴别】取本品，照硫酸卡那霉素项下的鉴别试验，显相同的结果	【鉴别】取本品，照硫酸卡那霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
726	注射用硫酸卡那霉素	【鉴别】取本品，照硫酸卡那霉素项下的鉴别试验，显相同的结果	【鉴别】取本品，照硫酸卡那霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
731	硫酸庆大霉素片	【鉴别】取本品的细粉…照硫酸庆大霉素项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品的细粉…照硫酸庆大霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
731	硫酸庆大霉素注射液	【鉴别】取本品，照硫酸庆大霉素项下的鉴别试验，显相同的结果	【鉴别】取本品，照硫酸庆大霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。

页数	品名	说	正
732	硫酸庆大霉素缓释片	【鉴别】取本品的细粉适量…，照硫酸庆大霉素项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品的细粉适量…，照硫酸庆大霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
732	硫酸庆大霉素滴眼液	【鉴别】取本品，照硫酸庆大霉素项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品，照硫酸庆大霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
737	硫酸阿米卡星	【检查】细菌内毒素 “…每1000阿米卡星单位含内毒素的量应小于2.2EU。”	【检查】细菌内毒素 “…每1000阿米卡星单位含内毒素的量应小于0.33EU。”
754	硫酸新霉素片	【鉴别】取本品的细粉适量，…滤液照硫酸新霉素项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品的细粉适量，…滤液照硫酸新霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
754	硫酸新霉素滴眼液	【鉴别】取本品，照硫酸新霉素项下的鉴别试验，显相同的结果。	【鉴别】取本品，照硫酸新霉素项下的鉴别（1）、（2）和（4）项试验，显相同的结果。
757	硫酸铝片	【检查】制酸力 第2行 “每片消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于30ml。”	【检查】制酸力 第2行 “每1g硫酸铝消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于120ml。”
757	硫酸铝口服混悬液	【检查】制酸力 第5行 “根据本品的相对密度计算，每10ml硫酸铝混悬液消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于120ml。”	【检查】制酸力 第5行 “每1g硫酸铝消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于120ml。”
758	硫酸铝分散片	【检查】制酸力 第5行 “每片消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于30ml。”	【检查】制酸力 第5行 “每1g硫酸铝消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于120ml。”
758	硫酸铝胶囊	【检查】制酸力 第5行 “每粒消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于30ml。”	【检查】制酸力 第5行 “每1g硫酸铝消耗盐酸滴定液(0.1mol/L)不得少于120ml。”
778	氯霉素滴眼液	【检查】有关物质 “另精密称取氯霉素二醇物对照品与对硝基苯甲醇对照品适量…”	【检查】有关物质 “另精密称取氯霉素二醇物对照品与对硝基苯甲醇对照品适量…”
794	富马酸亚铁胶囊	【检查】高铁盐 第1行 精密称取3.0g	【检查】高铁盐 第1行 精密称取适量(相当于富马酸亚铁2g)
802	酮康唑乳膏	【含量测定】“…，并用三氯甲烷稀释至刻度，摇匀，照紫外—可见分光光度法（附录IVA），在244nm的波长处测定吸光度；另取酮康唑对照品适量，精密称定，加三氯甲烷溶解并定量稀释制成每1ml中含0.4mg的溶液，同法测定，计算，即得。”	【含量测定】“…，并用三氯甲烷稀释至刻度，摇匀，作为供试品溶液；另取酮康唑对照品适量，精密称定，加三氯甲烷溶解并定量稀释制成每1ml中含0.4mg的溶液作为对照品溶液。精密量取上述两种溶液各2ml，分别置50ml量瓶中，加无水乙醇稀释至刻度，摇匀，照紫外—可见分光光度法（附录IVA），在244nm的波长处分别测定吸光度，计算，即得。”
817	羧甲司坦	英文名 Carbocisteine	英文名 Carbocysteine
817	羧甲司坦口服溶液	英文名 Carbocisteine Oral Solution	英文名 Carbocysteine Oral Solution
818	羧甲司坦片	英文名 Carbocisteine Tablets 【检查】溶出度 第6行 “…精密量取供试品溶液和对照品溶液各2ml置50ml量瓶中…” 【规格】 0.25g	英文名 Carbocysteine Tablets 【检查】溶出度 第6行 “…精密量取供试品溶液2ml（0.25g规格）或5ml（0.1g规格）和对照品溶液2ml，置50ml量瓶中…” 【规格】 （1）0.1g （2）0.25g
826	羧甲司坦颗粒	英文名 Carbocisteine Granules	英文名 Carbocysteine Granules
	碳酸钙咀嚼片	【鉴别】（3）“取本品，加稀盐酸即泡腾，产生…”	【鉴别】（3）“取本品细粉，加稀盐酸即泡腾，产生…”

页数	品名	误		正
831	蛙降钙素注射液	【类别】 骨质疏松药。		【类别】 抗骨质疏松药。
884	注射用磷霉素钠	【鉴别】 取本品，照磷霉素钠项下的鉴别试验，显相同的结果。		【鉴别】 取本品，照磷霉素钠项下的鉴别（1）、（3）项试验，显相同的结果。
897	卡波姆	【检查】 苯 第8行 “含苯不得过0.01%。”		【检查】 苯 第8行 “含苯不得过0.0002%。”
附录9	附录IX A 溶液颜色检查法			[删去]第二段 “品种项下规定的……相应色调1号标准比色液”
附录10	附录 I G 眼用制剂	【无菌】 第2行 “…照无菌检查法（附录XI J）检查，”		【无菌】 第2行 “照无菌检查法（附录XI H）检查，”
附录40	附录VI G 黏度测定法	第一法 $\eta = 10^6 \cdot Kt \cdot \rho$		第一法 $\eta = 10^{-6} \cdot Kt \cdot \rho$
附录93	附录XI H 无菌检查法	表2 第9行 “ $100 \leq V < 500$ …” 第10行 “ $V \geq 500$ …”		表2 第9行 “ $100 \leq V \leq 500$ …” 第10行 “ $V > 500$ …”
附录95	附录XI J 微生物限度检查法	2. 薄膜过滤法 第1行 “…直径约为50mm。”		2. 薄膜过滤法 第1行 “…直径一般为50mm。”
附录97	附录XI J 微生物限度检查法	(6) 梭菌 第3行 “…0.1%新鲜胞肉培养基中。”		(6) 梭菌 第3行 “…胞肉培养基中。”
附录154	附录X V B 试液			右倒第10行与右倒第9行间 [增订] “硫酸铁试液 称取硫酸铁5g，加适量水溶解，加浓硫酸20ml，摇匀，加水稀释至100ml，即得。”