

○厚生労働省告示第三十一号

薬事法（昭和三十五年法律第百四十五号）第四十一条第一項の規定に基づき、日本薬局方（平成十八年厚生労働省告示第二百八十五号）の一部を次のように改正する。ただし、この告示による改正前の日本薬局方（以下「旧薬局方」という。）に収められていた医薬品（こ）の告示による改正後の日本薬局方（以下「新薬局方」という。）に収められているものに限る。）であつて平成二十年二月二十日において現に同法第十四条第一項の規定による承認を受けているもの（薬事法第十四条第一項の規定に基づき製造販売の承認を要しないものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等（平成六年厚生省告示第百四号）により製造販売の承認を要しない医薬品として指定されている医薬品を含む。）については、平成二十一年三月三十日までは、旧薬局方で定める基準（当該医薬品に関する部分に限る。）は新薬局方で定める基準とみなす」とができる。

平成二十年二月二十一日

厚生労働大臣　舛添　要一

第十五改正日本薬局方医薬品各条グリセリンの条純度試験の項中（11）を（12）とし、（10）の次に次のように加える。

(11) ジエチレングリコール及び類縁物質 本品約5.88gを精密に量り、メタノールに混和し、正確に100mLとし、試料溶液とする。別にジエチレングリコール約0.1gを精密に量り、メタノールに混

和し、正確に100mLとする。この液5mL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1μLずつを正確にとり、次の条件でガスクロマトグラフィー(2.02)により試験を行う。試料溶液及び標準溶液の各々のピーク面積を自動積分法により測定し、それぞれの液のジエチレングリコールのピーク面積 A_r 及び A_s を求める。次式によりジエチレングリコールの量を求めるとき、0.1%以下である。また、試料溶液の各々のピーク面積を面積百分率法により求めるとき、グリセリン及びジエチレングリコール以外の個々のピークの量は0.1%以下であり、グリセリン以外のピーカの合計量は1.0%以下である。

ジエチレングリコールの量(%)

$$= (W_s/W_r) \times (A_r/A_s) \times 5 / 0.85$$

W_s : ジエチレングリコールの秤取量(g)

W_r : 本品の秤取量(g)

試験条件

検出器: 水素炎イオン化検出器

カラム: 内径0.32mm、長さ30mのフューズドシリカ管の内面にガスクロマトグラフィー用14%シ

アノプロピルフェニル-86%ジメチルシリコンポリマーを厚さ1μmで被覆する。

カラム温度: 100°C付近の一定温度で注入し、毎分7.5°Cで220°Cまで昇温し、220°C付近の一定温度

で保持する。

注入口温度:220°C付近の一定温度

検出器温度:250°C付近の一定温度

キャリヤーガス:ヘリウム

流量:約38cm/秒

スプリット比:1:20

面積測定範囲:溶媒のピークの後からグリセリンの保持時間の約3倍の範囲

システムの適合性

システムの性能:ジェチレンジリコール及びグリセリン0.05gずつをメタノール100mLに混和する。この液 $1\mu\text{L}$ につき、上記の条件で操作するととき、ジェチレンジリコール、グリセリンの順に溶出し、その分離度は7.0以上である。

システムの再現性:標準溶液 $1\mu\text{L}$ につき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、ジェチレンジリコールのピーク面積の相対標準偏差は15%以下である。

第十回検出日本標準品(1)の標準濃度の標準偏差は $(12.5\pm 1.0)\%$ である。

(11) ジエチレンジリコール及び類縁物質 本品約5gを精密に量り、メタノールに混和し、正確に1.0

0mLとし、試料溶液とする。別にジエチレングリコール約0.1gを精密に量り、メタノールに混和し、正確に100mLとする。この液5mL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 $1\mu\text{L}$ ずつを正確にとり、次の条件でガスクロマトグラフィー(2.02)により試験を行う。試料溶液及び標準溶液の各々のピーク面積を自動積分法により測定し、それぞれの液のジエチレングリコールのピーク面積 A_t 及び A_s を求める。次式によりジエチレングリコールの量を求めるとき、0.1%以下である。また、試料溶液の各々のピーク面積を面積百分率法により求めるとき、グリセリン及びジエチレングリコール以外の個々のピークの量は0.1%以下であり、グリセリン以外のピーカの合計量は1.0%以下である。

ジエチレングリコールの量(%)

$$= (W_s/W_t) \times (A_t/A_s) \times 5$$

W_s :ジエチレングリコールの秤取量(g)

W_t :本品の秤取量(g)

試験条件

検出器:水素炎イオン化検出器

カラム:内径0.32mm、長さ30mのフューズドシリカ管の内面にガスクロマトグラフィー用14%シアノプロピルフェニル-86%ジメチルシリコンポリマーを厚さ $1\mu\text{m}$ で被覆する。

カラム温度:100°C付近の一定温度で注入し、毎分7.5°Cで220°Cまで昇温し、220°C付近の一定温度で保持する。

注入口温度:220°C付近の一定温度

検出器温度:250°C付近の一定温度

キャリヤーガス:ヘリウム

流量:約38cm/秒

スプリット比:1:20

面積測定範囲:溶媒のピーグの後からグリセリンの保持時間の約3倍の範囲

システムの適合性

システムの性能:ジエチレン glycol 及びグリセリン 0.05gずつをメタノール 100mL に混和する。この液 1 μL につき、上記の条件で操作するととき、ジエチレン glycol、グリセリンの順に溶出し、その分離度は 7.0 以上である。

システムの再現性:標準溶液 1 μL につき、上記の条件で試験を 6 回繰り返すとき、ジエチレン glycol のピーグ面積の相対標準偏差は 15% 以下である。