

事務連絡
平成 29 年 6 月 30 日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
規格基準部

「第十八改正日本薬局方原案作成要領について」の一部訂正について

平素より、当機構の日本薬局方業務に多々ご協力頂きありがとうございます。

「第十八改正日本薬局方原案作成要領について」（平成 29 年 1 月 18 日付け薬機規発第 0118001 号）について、その一部を別添のとおり訂正いたしますので、貴管下関係団体・企業に対し、周知頂きますようご配慮願います。

なお、本要領の PDF ファイルを当機構ホームページの次の URL よりダウンロードすることができますので、差し換えてご活用下さい。

<http://www.pmda.go.jp/rs-std-jp/standards-development/jp/0003.html>



正	誤
<p>3.14.10.5 純度試験に光学異性体の規定がある場合の旋光度の扱い</p> <p>純度試験に光学異性体の規定がある場合、旋光度については性状の項に記載する。</p>	<p>3.14.10.5 純度試験に鏡像異性体又はジアステレオマーの規定がある場合の旋光度の扱い</p> <p>純度試験に鏡像異性体又はジアステレオマーの規定がある場合、旋光度については性状の項に記載する。</p>
<p>3.18.2 純度試験の記載の順序</p> <p>純度試験の記載の順序は、原則として次による。</p> <p>色、におい、溶状、液性、酸、アルカリ、<u>塩化物</u>、<u>硫酸塩</u>、<u>亜硫酸塩</u>、<u>硝酸塩</u>、<u>亜硝酸塩</u>、<u>炭酸塩</u>、<u>臭化物</u>、<u>ヨウ化物</u>、<u>可溶性ハロゲン化物</u>、<u>チオシアノ化物</u>、<u>セレン</u>、<u>陽イオンの塩</u>、<u>アンモニウム</u>、<u>重金属</u>、<u>鉄</u>、<u>マンガン</u>、<u>クロム</u>、<u>ビスマス</u>、<u>スズ</u>、<u>アルミニウム</u>、<u>亜鉛</u>、<u>カドミウム</u>、<u>水銀</u>、<u>銅</u>、<u>鉛</u>、<u>銀</u>、<u>アルカリ土類金属</u>、<u>ヒ素</u>、<u>遊離リン酸</u>、<u>異物</u>、<u>類縁物質（安全性に懸念のある類縁物質、その他の類縁物質）</u>、<u>異性体</u>、<u>光学異性体</u>、<u>多量体</u>、<u>残留溶媒</u>、<u>その他の混在物</u>、<u>蒸発残留物</u>、<u>硫酸呈色物</u>。</p>	<p>3.18.2 純度試験の記載の順序</p> <p>純度試験の記載の順序は、原則として次による。</p> <p>色、におい、溶状、液性、酸、アルカリ、<u>硫酸塩</u>、<u>亜硫酸塩</u>、<u>硝酸塩</u>、<u>亜硝酸塩</u>、<u>炭酸塩</u>、<u>塩化物</u>、<u>臭化物</u>、<u>ヨウ化物</u>、<u>可溶性ハロゲン化物</u>、<u>チオシアノ化物</u>、<u>陽イオンの塩</u>、<u>アンモニウム</u>、<u>ヒ素</u>、<u>セレン</u>、<u>クロム</u>、<u>マンガン</u>、<u>鉄</u>、<u>銅</u>、<u>銀</u>、<u>アルミニウム</u>、<u>亜鉛</u>、<u>カドミウム</u>、<u>スズ</u>、<u>水銀</u>、<u>鉛</u>、<u>ビスマス</u>、<u>アルカリ土類金属</u>、<u>重金属</u>、<u>遊離リン酸</u>、<u>異物</u>、<u>類縁物質（安全性に懸念のある類縁物質、その他の類縁物質）</u>、<u>異性体（鏡像異性体、ジアステレオマー、シス・トランス異性体、構造異性体）</u>、<u>多量体</u>、<u>残留溶媒</u>、<u>その他の混在物</u>、<u>蒸発残留物</u>、<u>硫酸呈色物</u>。 生物薬品においては、<u>目的物質由来不純物（例えば、脱アミド体、多量体等）</u>、<u>工程由来不純物（宿主細胞由来タンパク質等）</u>の順とする。</p>