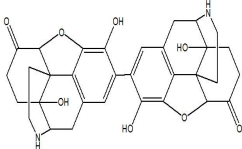
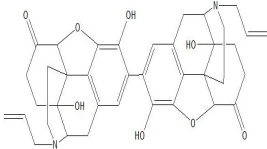


## 2020 年版《中国药典》勘误表

序号	部/页码	标准名称	原文内容	勘误为
1	一部 91 页	艾叶	<b>【含量测定】</b> ……内径为 0.25 mm……	<b>【含量测定】</b> ……内径为 0.25 mm……
2	一部 143 页	朱砂	<b>【检查】</b> 二价汞 ……绘制标准曲线，计算供试品中二价汞含量，即得。	<b>【检查】</b> 二价汞 ……绘制标准曲线，分别计算人工胃液和人工肠液提取的供试品溶液中二价汞含量，以二者的总和计算结果，即得。
3	一部 229 页	金钱草	<b>【鉴别】</b> ……栓内层宽广……	<b>【鉴别】</b> ……皮层宽广……
4	一部 239 页	泽兰	<b>【性状】</b> ……小包片……	<b>【性状】</b> ……小苞片……
5	一部 245 页	茜草	<b>【含量测定】</b> ……大叶茜草素 (C <sub>17</sub> H <sub>15</sub> O <sub>4</sub> ) …… 饮片 茜草 <b>【含量测定】</b> ……大叶茜草素 (C <sub>17</sub> H <sub>15</sub> O <sub>4</sub> ) ……	<b>【含量测定】</b> ……大叶茜草素 (C <sub>17</sub> H <sub>16</sub> O <sub>4</sub> ) …… 饮片 茜草 <b>【含量测定】</b> ……大叶茜草素 (C <sub>17</sub> H <sub>16</sub> O <sub>4</sub> ) ……
6	一部 350 页	硫黄	<b>【含量测定】</b> ……滴加过氧化氢试液 5ml……	<b>【含量测定】</b> ……滴加过氧化氢试液 50ml……
7	一部 1179 页	乳核散结片	<b>【处方】</b> ……光慈菇……	<b>【处方】</b> ……光慈姑……
8	一部 1435 页	桂附地黄丸	取〔含量测定〕酒萸肉项下的供试品溶液作为供试品溶液，即得。	取〔含量测定〕酒萸肉项下的备用续滤液作为供试品溶液，即得。
9	二部 150 页	丙戊酸钠	<b>【制剂】</b> (1) 丙戊酸钠片 (2) 注射用丙戊酸钠	<b>【制剂】</b> (1) 丙戊酸钠片 (2) 丙戊酸钠缓释片 (I) (3) 注射用丙戊酸钠

序号	部/页码	标准名称	原文内容	勘误为								
10	二部 656 页	阿片片	缺【处方】项	<b>【处方】</b> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 80%;">阿片粉</td> <td style="text-align: right;">50g</td> </tr> <tr> <td>辅料</td> <td style="text-align: right;">适量</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="border-top: 1px solid black;">制成</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: right;">1000 片</td> </tr> </table>	阿片粉	50g	辅料	适量	制成			1000 片
阿片粉	50g											
辅料	适量											
制成												
	1000 片											
11	二部 661 页	阿卡波糖片	<b>【检查】溶出度</b> 系统适用性溶液 见含量测定项下。 色谱条件 见含量测定项下。进样体积 30 $\mu$ l。 系统适用性要求 见含量测定项下。主峰出峰时间在 5~10 分钟之间。	<b>【检查】溶出度</b> <del>系统适用性溶液 见含量测定项下。[删去]</del> 色谱条件 见含量测定项下，调节流动相比比例，使主峰出峰时间在 5~10 分钟之间。进样体积 30 $\mu$ l。 <del>系统适用性要求 见含量测定项下。主峰出峰时间在 5~10 分钟之间。[删去]</del>								
12	二部 662 页	阿卡波糖胶囊	<b>【检查】溶出度</b> 系统适用性溶液 见含量测定项下。 色谱条件 见含量测定项下。进样体积 30 $\mu$ l。 系统适用性要求 见含量测定项下。主峰出峰时间在 5~10 分钟之间。	<b>【检查】溶出度</b> <del>系统适用性溶液 见含量测定项下。[删去]</del> 色谱条件 见含量测定项下，调节流动相比比例，使主峰出峰时间在 5~10 分钟之间。进样体积 30 $\mu$ l。 <del>系统适用性要求 见含量测定项下。主峰出峰时间在 5~10 分钟之间。[删去]</del>								
13	二部 889 页	枸橼酸钾	<b>【制剂】</b> 枸橼酸钾颗粒	<b>【制剂】</b> 枸橼酸钾颗粒								

序号	部/页码	标准名称	原文内容	勘误为
14	二部 1190 页	盐酸纳洛酮	附：杂质 II 	附：杂质 II 
15	二部 1394 页	精蛋白锌胰岛素注射液	<b>【检查】锌</b> 限度 每 100 单位中的含锌量不得过 40 $\mu$ g。	<b>【检查】锌</b> 限度 每 100 单位中的含锌量应为 0.20~0.25mg。
16	二部 1395 页	精蛋白锌胰岛素注射液 (30R)	<b>【检查】锌</b> 限度 每 100 单位中的含锌量不得过 40 $\mu$ g。	<b>【检查】锌</b> 限度 每 100 单位中的含锌量应为 10~40 $\mu$ g。
17	二部 1552 页	硝酸益康唑阴道膨胀栓	<b>【含量测定】</b> 供试品溶液 ……，用碳酸盐缓冲液稀释至刻度， ……	<b>【含量测定】</b> 供试品溶液 ……，用磷酸盐缓冲液稀释至刻度， ……
18	二部 1689 页	奥氮平片	缺 <b>【其他】</b> 项	<b>【其他】</b> 应符合片剂项下有关的各项规定（通则 0101）。
19	二部 1865 页	磷酸氟达拉滨	<b>【检查】有关物质</b> 有关物质 II 系统适用性要求 供试品溶液色谱图中， ……	<b>【检查】有关物质</b> 有关物质 II 系统适用性要求 系统适用性溶液色谱图中， ……
20	三部 142 页	双价肾综合征出血热灭活疫苗 (Vero 细胞)	3.4.5.3 铝含量 应不高于 0.6mg/ml (通则 3106)。	3.4.5.3 铝含量 应不高于 0.21mg/ml (通则 3106)。

序号	部/页码	标准名称	原文内容	勘误为
21	三部 160 页	甲型肝炎灭活疫苗（人二倍体细胞）	3.4.6 铝含量 应为 0.35~0.62mg/ml（通则 3106）。	3.4.6 铝含量 应不高于 0.62mg/ml（通则 3106）。
22	三部 290 页	注射用人促红素	3.3.3.3 人血白蛋白含量	3.3.3.3 总蛋白质含量
23	三部 293 页	人促红素注射液	3.3.3.2 人血白蛋白含量	3.3.3.2 总蛋白质含量
24	三部 367 页	人表皮生长因子凝胶	2.4.3 规格 21000IU（5g）/支。	2.4.3 规格 5 万 IU（100μg）/10g /支；10 万 IU（200μg）/20g /支。
25	三部 369 页	人表皮生长因子滴眼液	2.4.3 规格 21000IU（5ml）/瓶。	2.4.3 规格 20000IU（40μg）/2ml/支；30000IU（60μg）/3ml/支；40000IU（80μg）/4ml/支。
26	三部 397 页	注射用人生长激素	2.4.3 规格 0.85mg/瓶；1.2mg/瓶；1.6mg/瓶；3.7mg/瓶。	2.4.3 规格 0.85mg；1.0mg；1.2mg；1.33mg；1.6mg；2.0mg；3.7mg；4.0mg。

序号	部/页码	标准名称	原文内容	勘误为
27	三部 400 页、 401 页	注射用鼠神经生长因子	2.1.1 采用体重为 20g 以上 60~90 日龄健康雄性小鼠，小鼠应符合清洁级动物相关要求（通则 3602 与通则 3603）。	2.1.1 采用体重为 20g 以上 60~90 日龄健康雄性小鼠，小鼠应符合检定用清洁级动物相关要求（通则 3601）。
			3.1.3 比活性 为生物活性与蛋白质含量之比，每 1mg 蛋白质应不低于 $5.0 \times 10^5$ AU。	3.1.3 比活性 为生物活性与蛋白质含量之比，每 1mg 蛋白质应不低于 $4.0 \times 10^5$ U。
			3.3.4 生物学活性 依法测定，应不低于标示量（通则 3530）。	3.3.4 生物学活性 依法测定，应不低于标示量的 80%（通则 3530）。
28	三部 555 页	通则 3405 肽图检查法	第二法 溴化氰裂解法 ……称取溴化氰 0.3g，……	第二法 溴化氰裂解法 ……称取溴化氰 0.3g，……
29	三部 596 页	通则 3530 鼠神经生长因子生物活性测定法	第二法 TF-1 细胞/MTS 比色法测定法 …… 放入酶标仪，以 550nm 为参比波长……	第二法 TF-1 细胞/MTS 比色法测定法 …… 放入酶标仪，以 650nm 为参比波长……
30	三部 605 页	通则 3604 新生牛血清	支持细胞增殖检查 ……牛血清使用者应另选择产品适用的细胞进行试验。	支持细胞增殖检查 ……牛血清使用者可另选择产品适用的细胞进行试验。
31	四部 276 页	通则 2341 农药残留量测定法	“表 6 ” 中 “4 六六六” 行的 CE(V)值空缺	“ $\alpha$ -BHC”CE(V)为 15，“ $\gamma$ -BHC”CE(V)为 5，“ $\beta$ -BHC”CE(V)为 10，“ $\delta$ -BHC”CE(V)为 10。

序号	部/页码	标准名称	原文内容	勘误为
32	四部 280 页、 282 页	通则 2351 真菌毒素测 定法	一、黄曲霉毒素测定法 第一法(液相色谱法) 混合对照品溶液的制备项下： 精密量取贮备溶液 1ml，置 25ml 量瓶中，用甲醇稀释至刻度，即得。	一、黄曲霉毒素测定法 第一法(液相色谱法) 混合对照品溶液的制备项下： 精密量取贮备溶液 1ml，置 25ml 量瓶中，用 70%甲醇稀释至刻度，即得。
			一、黄曲霉毒素测定法 第一法(液相色谱法) 供试品溶液的制备项下： ……弃去洗脱液，使空气进入柱子，将水挤出柱子，再用适量甲醇洗脱，收集洗脱液，置 2ml 量瓶中，加甲醇稀释至刻度，摇匀，用微孔滤膜(0.22μm) 滤过，取续滤液，即得。	一、黄曲霉毒素测定法 第一法(液相色谱法) 供试品溶液的制备项下： ……弃去洗脱液，使空气进入柱子，将水挤出柱子，再用 1.5ml 甲醇洗脱，收集洗脱液，置 2ml 量瓶中，加水稀释至刻度，摇匀，用微孔滤膜(0.22μm) 滤过，取续滤液，即得。
			三、玉米赤霉烯酮测定法 第一法(液相色谱法) 色谱条件与系统适用性试验项下： 以荧光检测器检测，激发波长 $\lambda_{ex} = 232nm$ ……	三、玉米赤霉烯酮测定法 第一法(液相色谱法) 色谱条件与系统适用性试验项下： 以荧光检测器检测，激发波长 $\lambda_{ex} = 232nm$ (或 274nm) ……
33	四部 651 页	白凡士林	【检查】砷盐 ……通则 0822 第二法……	【检查】砷盐 ……通则 0822 第一法……