

参 考 情 報

参考情報

G1. 理化学試験関連

胃腸薬のpH試験法

胃腸薬のpH試験法は、制酸の効果を標榜する胃腸薬を0.1 mol/L塩酸の一定量中で一定時間かき混ぜ、この液のpHを求める試験法である。胃腸薬のpHは、製剤の用法及び用量の1回服用量(1回服用量に幅がある場合には、最小の1回服用量をいう)に対応する量を取り、次の方法により試験を行うとき得られるpH値で示す。

1. 試料の調製

固体製剤で製剤総則散剤の規定に適合するものは、そのまま試料とする。ただし、分包されているものは、その20包以上をとり、その内容物の質量を精密に量り、1回服用量当たりの内容物の平均質量を算出し、均一に混合して試料とする。固体製剤で製剤総則散剤の規定に適合しないもので、分包されている顆粒剤などは、その20包以上をとり、その内容物の質量を精密に量り、1回服用量当たりの内容物の平均質量を算出した後、粉末とし、試料とする。固体製剤で製剤総則散剤の規定に適合しないもので、分包されていない顆粒剤などは、その20回服用量以上をとり、粉末とし、試料とする。カプセル剤、錠剤などは、その20回服用量以上をとり、その質量を精密に量り1回服用量当たりの内容物の平均質量、又は平均質量を算出した後、粉末とし、試料とする。

液体製剤は、よく振り混ぜ、試料とする。

2. 操作法

ファクターを1.000に調整した0.1 mol/L塩酸50 mL又はこれに対応する0.1 mol/L塩酸の容量を正確に量り、100 mLのビーカーに入れ、マグネチックスターラー及びマグネチックスターラー回転子(長さ35 mm、径8 mm)を用い、1分間に約300回転の割合でかき混ぜながら、これに試料の1回服用量を正確に量って加え、10分後のpHをpH測定法により測定する。ただし、操作中、液温を $37 \pm 2^\circ\text{C}$ に保つ。

近赤外吸収スペクトル測定法

近赤外吸収スペクトル測定法(NIR)は、被検物質による近赤外領域における光の吸収スペクトルを測定し、その解析を行うことにより、物質の定性的又は定量的評価を行うための分光学的方法の一つである。

近赤外光は、可視光と赤外光の間にあって、通例、750 ～ 2500 nm ($13333 \sim 4000 \text{ cm}^{-1}$)の波長(波数)範囲の光を指す。近赤外光の吸収は、主として赤外領域($4000 \sim 400 \text{ cm}^{-1}$)における基準振動の倍音(over-tones)又は結合音(combinations)による振動によって生じ、特に水素原子が関与するO—H、N—H、C—H、S—Hによる吸収が主である。例えば、N—Hの非対称伸縮振動は 3400 cm^{-1} 付近にあるが、その第一倍音による

吸収は 3400 cm^{-1} の2倍弱の 6600 cm^{-1} (波長1515 nm)付近に現れる。

近赤外域における吸収は、赤外域における基準振動による吸収よりもはるかに弱い。また、近赤外光は、可視光に比較して長波長であることから、光は粉体を含む固体試料中、数mmの深さまで侵入することができる。この過程で吸収される光のスペクトル変化(透過光又は反射光)より、試料に関わる物理的及び化学的知見が得られることから、本法は、非破壊分析法としても広く活用されている。

近赤外吸収スペクトルの解析法としては、検量線法などの一般的な分光学的手法が適用可能であれば、これを用いるが、通常、ケモメトリックスの手法を用いて解析を行う。ケモメトリックスは、通例、化学データを数量化し、情報化するための数学的手法及び統計学的手法を指すが、近赤外吸収スペクトル測定法におけるケモメトリックスとしては、重回帰分析法をはじめ、種々の多変量解析法が用いられ、これにより有効成分の定性的又は定量的評価などが行われる。

近赤外吸収スペクトル測定法は、水分の測定又は物質の確認などにおいて、既存の確立された分析法に代えて、迅速かつ非破壊的な分析法として用いられるものであり、この分析法を品質評価試験法として日常的試験に用いる場合、既存の分析法を基準として比較試験を行うことにより、その同等性を確認しておく必要がある。

医薬品分野における近赤外分光法の応用としては、原薬及び製剤中の有効成分、添加剤又は水分について、定性的又は定量的評価を行うことができる。また、結晶形、結晶化度、粒子径などの物理的状態の評価に用いることもできる。さらに光ファイバーを用いることにより、装置本体から離れた場所にある試料について、サンプリングを行うことなくスペクトル測定が可能であることから、医薬品の製造工程管理をオンライン(又はインライン)で行うための有力な手段としても活用することができる。

1. 装置

近赤外分光光度計には、分散型近赤外分光光度計及びフーリエ変換近赤外分光光度計がある¹⁾。別に分光部に干渉フィルターを用いた干渉フィルター型近赤外分光光度計もあるが、この方式の装置は医薬品の品質管理分野で用いられることはほとんどない。

1.1. 分散型近赤外分光光度計

装置は、光源部、試料部、分光部、測光部、信号処理部、データ処理部及び表示・記録・出力部より構成されている。光源には、ハロゲンランプ、タングステンランプ、発光ダイオードなど、近赤外光を高輝度かつ安定に放射するものが用いられる。試料部は、試料セル及び試料ホルダーより構成される。光ファイバー及びコリメーターなどより構成される光ファイバー部を有する装置においては、分光光度計本体から離れた場所に設置された試料部に光を伝送する機能が付与されている。光ファイバーの材質としては、通例、石英が用いられる。

分光部は、分散素子を用いて必要とする波長の光を取り出すためのものであり、スリット、ミラー、分散素子から構成されている。分散素子には、プリズム、回折格子、音響光学素子(AOTF)、液晶チューナブルフィルター(LCTF)などがある。測光部は、検出器及び増幅器で構成されている。検出器としては、半導体検出器(シリコン、硫化鉛、インジウム・ガリウム・ヒ

素、インジウム・アンチモンなど)のほか、光電子増倍管も用いられる。半導体検出器による検出方法としては、通例、単一素子による検出が行われるが、複数の素子を用いたアレイ型検出器が用いられることもあり、これにより複数波長(波数)の光の同時検出が可能となる。信号処理部では、増幅器の出力信号から測定に必要な信号を分離し、出力する。データ処理部では、データ変換、スペクトル解析などを行う。表示・記録・出力部は、データ、分析結果及びデータ処理結果などをプリンターに出力する。

1.2. フーリエ変換近赤外分光光度計

装置の構成は、分光測光部及び信号処理部を除き、基本的に1.1.の分散型装置の構成と同様である。

分光測光部は、干渉計、サンプリング信号発生器、検出器、増幅器、A/D変換器などで構成される。干渉計には、マイケルソン干渉計、トランセプト干渉計及び偏光干渉計などがある。信号処理部については、分散型装置で要求される機能に加え、得られた干渉波形(インターフェログラム)をフーリエ変換により吸収スペクトルへ読み替える機能が付与されている。

2. 測定法

近赤外吸収スペクトル測定法には透過法、拡散反射法及び透過反射法の3種の測定法がある。測定法の選択は、試料の形状及び用途に依存し、粉体を含む固体試料には透過法又は拡散反射法が、液体試料には透過法又は透過反射法が用いられる。

2.1. 透過法

透過法では、光源からの光が試料を通過する際の入射光強度の減衰の度合いを透過率 T (%)又は吸光度 A として表す。試料は、光源と検出器の間の光路中に置かれるが、この配置は、通常の分光学的計測法におけるものと同様である。

$$T = 100t$$

$$t = I/I_0 = 10^{-\alpha cl}$$

I_0 : 入射光の強度
 I : 透過光の強度
 α : 吸光係数
 c : 溶液の濃度
 l : 層長(試料厚さ)

$$A = -\log t = \log(1/t) = \log(I_0/I) = \alpha cl$$

本法は、液体又は溶液試料に適用される方法であり、石英ガラスセル、フローセルなどに注入し、層長1～5 mm程度で測定する。また、粉体を含む固体試料に対しても適用可能であり、拡散透過法ともよばれる。この場合、試料の粒度、表面状態などにより透過光強度は変化することから、適切な層長の選択が重要となる。

2.2. 拡散反射法

拡散反射法では、試料から広い立体角範囲に放射する反射光強度 I と対照となる物質表面からの反射光強度 I_r との比を反射率 R (%)として表す。近赤外光は、粉体を含む固体試料中、数mmの深さまで侵入し、その過程で透過、屈折、反射、散乱を繰り返し、拡散するが、この拡散光の一部は再び試料表面から放射され、検出器に捕捉される。通例、反射率の逆数の対数を波長(波数)に対してプロットすることにより、拡散反射吸光度(A_r)のスペクトルが得られる。

$$R = 100r$$

$$r = I/I_r$$

I : 試料から拡散反射する反射光強度

I_r : 対照となる物質表面からの反射光強度

$$A_r = \log(1/r) = \log(I_r/I)$$

また、拡散反射スペクトルの強度表現にはKubelka-Munk(K-M)関数によるものがある。K-M関数は十分な厚さを有する試料を仮定して導かれたものであり、試料の濃度、近赤外光に対する吸光係数及び粒子の大きさ、形状、充填の度合い(疎密)等により定まる光散乱係数を用いて表される。

本法は、粉体を含む固体試料に適用される方法であり、測定に際して、拡散反射装置が必要となる。

2.3. 透過反射法

透過反射法は、透過法と反射法を組み合わせたものである。透過反射率 T^* (%)を測定する場合、ミラーを用いて試料を透過した光を再反射させる。光路長は試料厚さの2倍にする。一方、対照光は、鏡面で反射して検出器に入る反射光を用いる。ただし、本法を懸濁試料に適用する場合、ミラーの替わりに拡散反射する粗面を持つ金属板又はセラミック反射板などが用いられる。

本法における透過反射吸光度(A^*)は、次式により得られる。

$$T^* = 100t^*$$

$$t^* = I/I_r$$

I : 試料が置かれた場合の透過光及び反射光強度

I_r : 試料がない場合の反射光強度

$$A^* = \log(1/t^*)$$

本法は、粉体を含む固体試料、液体試料及び懸濁試料に適用される方法である。固体試料に適用する場合、試料厚さを調節する必要があるが、通例、検出器の直線性とSN比が最良となる吸光度で0.1～2(透過率で79～1%)となるように調節する。なお、粉体試料に適用する場合、粉体の粒度に応じて適切な層長を持つセルを選択する必要がある。

3. スペクトルに影響を与える要因

近赤外吸収スペクトル測定法を適用しようとするとき、特に定量的な分析においては、スペクトルに影響を与える要因として、以下の事項に留意する必要がある。

(i) 試料温度: 温度が数℃違うとスペクトルに有意な変化(例えば、波長シフト)を生ずることがある。特に試料が水溶液であるか、水分を含む場合、注意する必要がある。

(ii) 水分又は残留溶媒: 試料中の水分又は残留溶媒及び測定環境中の水分(湿度)も近赤外領域の吸収帯に有意な影響を与える可能性がある。

(iii) 試料厚さ: 試料の厚さは、スペクトル変化の要因であり、一定の厚さに管理する必要がある。例えば、拡散反射法では、試料は十分に厚いことが想定されているが、一定の厚さ以下である場合、高反射率の支持板の上に試料を置き、透過反射法とするなどの工夫が必要である。

(iv) 試料の充填状態: 固体又は粉体試料の測定においては、試料の充填状態がスペクトルに影響を与える可能性がある。試料のセルへの充填にあたっては、一定量を一定手順により充填

するよう注意する必要がある。

(v) 試料の光学特性：物理的、化学的又は光学的に不均一な試料の場合、比較的大きな光束(*beam size*)を用いるか、複数試料又は同一試料の複数点を測定するか、又は粉碎するなどして、試料の平均化を図る必要がある。また、粉末試料では、粒径、充填の度合い、表面の粗さなどもスペクトルに影響を与える。

(vi) 結晶多形：結晶構造の変化(結晶多形)もスペクトルに影響を与える。複数の結晶形が存在する場合、適用しようとする試料の特性を考慮して、検量線用の標準的な試料についても分析対象となる試料と同様な多形分布を持つように注意する必要がある。

(vii) 試料特性の時間的変化：試料は、サンプリング後の時間経過又は保存に伴って化学的、物理的又は光学的性質に変化が生じる可能性があるが、それらの変化は、スペクトルに微妙な影響を与えることになる。例えば、同一試料であっても時間経過が異なれば、近赤外スペクトルとしての特性は有意に変化することがある。したがって、検量線作成の際には、試験室でのオフライン測定とするか、又は製造工程でのオンライン(又はインライン)測定とするかなど、測定までの時間経過を十分に考慮して検量線用試料の調製をするなどの注意が必要である。

4. 装置性能の管理^{2), 3)}

4.1. 波長(波数)精度

装置の波長(波数)の正確さは、吸収ピークの波長(波数)が確定された物質、例えば、ポリスチレン、希土類酸化物の混合物(ジスプロシウム／ホルムウム／エルビウム(1 : 1 : 1))又は水蒸気などの吸収ピークと装置の指示値との偏りから求める。通例、次の3ピーク位置付近での許容差は下記のとおりとする。ただし、適用する用途に応じて、適切な許容差を設定することができる。

1200 ± 1 nm (8300 ± 8 cm⁻¹)
1600 ± 1 nm (6250 ± 4 cm⁻¹)
2000 ± 1.5 nm (5000 ± 4 cm⁻¹)

ただし、基準として用いる物質により吸収ピークの位置が異なるので、上記3ピークに最も近い波長(波数)位置の吸収ピークを選んで適合性を評価する。例えば、希土類酸化物の混合物は1261 nm, 1681 nm, 1971 nmに特徴的な吸収ピークを示す。

また、透過法での測定を行う場合、ジクロロメタンを基準とし、1155 nm, 1417 nm, 1649 nm, 2352 nmの吸収ピークを用いることができる(層長：1.0 mm)。波数分解能の高いフーリエ変換分光光度計では7306.7 cm⁻¹の水蒸気の吸収ピークを用いることができる。

なお、妥当性が確認できれば、ほかの物質を基準として用いることもできる。

4.2. 分光学的直線性

異なる濃度で炭素を含浸させた板状のポリマー(Carbon-doped polymer standards)など適当な標準板を用いて分光学的直線性の評価を行うことができる。ただし、直線性の確認のためには、反射率10 ~ 90%の範囲内の少なくとも4濃度レベルの標準板を用いる必要がある。また、吸光度1.0以上での測定が想定される場合、反射率2%又は5%の標準板のいずれか又は両標準板を追加する必要がある。

これらの標準板につき、波長1200 nm, 1600 nm及び2000 nm付近の位置における吸光度(*A*_{obs})を測定し、この値(*A*_{obs})をそれぞれの標準板に付与されている各波長での吸光度(*A*_{ref})に対してプロットするとき、得られる直線の勾配は、通例、いずれの波長においても1.0 ± 0.05、縦軸切片は0 ± 0.05の範囲内にあることを確認する。ただし、適用する用途に応じて、適切な許容差を設定することができる。

4.3. 測光ノイズ(Spectrophotometric noise)

装置の測光ノイズは、白色反射性セラミックタイル又は反射性熱可塑性樹脂(例えば、ポリテトラフルオロエチレン)など適切な反射率標準板を用いてチェックすることができる。

4.3.1. 高フラックスノイズ

高い反射率、例えば、反射率99%を有する標準板を用いて、測光ノイズを評価する。測定は、試料及び対照用試料のいずれに対しても標準板を使用して行う。1200 ~ 2200 nmの波長範囲につき、100 nm (セグメント)ごとにノイズの平均二乗根(*RMS*)を計算するとき、通例、その平均値は0.3 × 10⁻³以下であり、個々の値は0.8 × 10⁻³を超えてはならない。ただし、適用する用途に応じて、適切な許容差を設定することができる。

$$RMS = \{1/N \cdot \sum (A_i - A_m)^2\}^{1/2}$$

N: セグメント当たりの測定点数

*A*_i: セグメントの各測定点における吸光度

*A*_m: セグメントにおける平均吸光度

4.3.2. 低フラックスノイズ

低い反射率、例えば、反射率10%を有する標準板を用いて、光量が小さいときの測光ノイズを評価する。この場合、光源、光学系、検出器及び電子回路系のいずれもが、ノイズに対して何らかの影響を与える。高フラックスノイズの場合と同様に、1200 ~ 2200 nmの波長範囲につき、100 nmごとに*RMS*を計算するとき、通例、その平均値は1.0 × 10⁻³以下であり、個々の値は2.0 × 10⁻³を超えてはならない。ただし、適用する用途に応じて、適切な許容差を設定することができる。

5. 定性又は定量分析への応用

近赤外領域では、赤外領域と異なり、主として基準振動の倍音又は結合音がスペクトルとして現れる。これらの吸収スペクトルは官能基及び原子団の吸収バンドが重なって観察されることが多い。したがって、近赤外吸収スペクトル測定法は、従来の分析法とは異なり、定性又は定量分析への応用のためには、通例、多変量解析など、ケモメトリックスの手法を用いてモデル分析法を作成し、それぞれの用途に応じた分析法を確立する必要がある。

また、ケモメトリックスの手法を用いて分析法を確立しようとする場合、近赤外吸収スペクトルの特徴を強調すること及びスペクトルの複雑さや吸収バンドの重なりの影響を減ずるために、スペクトルの一次若しくは二次微分処理又は正規化(Normalization)などの数学的前処理を行うことは、重要な手順の一つとなる。なお、ケモメトリックスの手法やデータの数学的前処理法は多数あるが、分析目的に合わせ、適切な方法を組み合わせる選択する。

近赤外分析法の確立に際しては、通常、分析法バリデーションで要求される分析能パラメーターに基づくその妥当性の評価が必要とされるが、パラメーターの選択は、分析法の用途に合

わせて適切に行う必要がある。また、近赤外吸収スペクトル測定法の特質に合わせて、下記の事項に留意する。

- (i) ある分析法で利用しようとする波長(波数)が、与えられた条件下で分析対象の特性評価のために適しているか。
- (ii) 試料の取扱い方(例えば、粉末試料の充填の度合い、充填圧など)や構成マトリックスなどの変動要因に対して十分な堅牢性を有しているか。
- (iii) 既存の確立された基準となる分析法と比較して、ほぼ同等の真度及び精度が得られるか。
- (iv) 確立された後の分析法の性能を維持・管理することが重要であり、継続的かつ計画的な保守点検作業が必要とされる。また、製造工程又は原料などの変更及び装置の主要部品の交換などに伴う変更管理又は再バリデーションの実施などに関する適切な評価手順は用意されているか。
- (v) ある装置を用いることを前提にして確立された分析法をほかの装置に移設し(Model Transfer)、共通に利用しようとする場合、移設の妥当性を確認し得る適切な評価手順は用意されているか。

5.1. 定性分析

分析対象となる各物質について、許容される範囲のロット間変動を含んだリファレンスライブラリーを作成し、多変量解析などケモメトリックスの手法を用いて分析法を確立した後、物質の確認などの定性的評価を行う。また、この手法によりロット間における品質特性の微小な差異を推定することもできる。

なお、多変量解析法としては波長相関法、残差平方和法、距離平方和法などの波長(波数)又は吸光度などを変数とする直接的な解析法のほか、主成分分析などの前処理をした後に適用される因子分析法、クラスター分析法、判別分析法及びSIMCA (Soft independent modeling of class analogy)などの多変量解析法もある。

また、近赤外吸収スペクトル全体を一つのパターンとみなし、多変量解析法の適用により得られるパラメーター又は対象物質に特徴的な波長(波数)でのピーク高さをモニタリングの指標とすることにより、原薬又は製剤の製造工程管理に利用することもできる。

5.2. 定量分析

定量分析は、試料群のスペクトルと既存の確立された分析法によって求められた分析値との関係から、ケモメトリックスの手法を用いて、定量モデルを求め、換算方程式によって、測定試料中の各成分濃度や物性値を算出する。定量モデルを求めるためのケモメトリックスの手法には、重回帰分析法、主成分重回帰分析法、PLS (Partial least squares) 重回帰分析法などがある。

また、試料の組成が単純な場合、濃度既知の検量線作成用試料を用いて、ある特定波長(波数)における吸光度又はこれに比例するパラメーターと濃度との関係をプロットして検量線とし、これを用いて試料中の分析対象成分の濃度を算出できることもある(検量線法)。

6. 参考資料

- ¹⁾ 日本工業規格、近赤外分光分析通則JIS K 0134 (2002)
- ²⁾ European Pharmacopoeia 5.0 (2005), 2.2.40. Near-Infrared Spectrophotometry
- ³⁾ US Pharmacopeia 30 (2007), <1119> Near-Infrared Spectrophotometry

システム適合性

試験結果の信頼性を確保するためには、日本薬局方などに収載されている試験法を含め、既存の試験法を医薬品の品質試験に適用する際に、試験を行う施設の分析システムを使って当該試験法が目的に合う試験結果を与えることをあらかじめ検証することが肝要であり、そうした検証を行った上で分析システムの稼働状態を日常的に確認する試験としてシステム適合性の試験を行う必要がある。

1. システム適合性の意義

「システム適合性」とは、試験法の適用時に目的に合う試験結果を与えることが検証された分析システムが、実際に品質試験を行う際にも適切な状態を維持していることを確認するための試験方法と適合要件について規定したものであり、通常、一連の品質試験ごとに適合性を確認するための試験が行われる。システム適合性の試験方法及び適合要件は、医薬品の品質規格に記載される試験方法の中で規定する。規定されたシステム適合性の適合要件が満たされない場合には、その分析システムを用いて行った品質試験の結果を採用してはならない。

システム適合性は、機器分析法による多くの規格試験法に不可欠な規定である。この規定は、装置、電子の情報処理系、分析操作及び分析試料、更には試験者から構成される分析システムが、全体として適切な状態にあることを確認するための試験方法と適合要件を当該試験法の中に規定することによって、システムとして完結するとの考え方に基づいている。

2. システム適合性設定時の留意事項

規格試験法中に設定すべきシステム適合性の項目は、試験の目的と用いられる分析法のタイプに依存している。また、システム適合性の試験は、日常的に行う試験であることから、使用する分析システムが目的とする品質試験を行うのに適切な状態を維持していることを確認するのに必要な項目を選び、迅速かつ簡便に行えるような試験として設定することが望ましい。

例えば、液体クロマトグラフィーやガスクロマトグラフィーを用いた定量的な純度試験の場合には、システムの性能(試験対象物質を特異的に分析しうることの確認)、システムの再現性(繰り返し注入におけるばらつきの程度の確認)、検出の確認(限度値レベルでのレスポンスの数値的信頼性の確認)などの項目について設定する。

日本薬局方一般試験法「液体クロマトグラフィー」に記載されたシステム適合性の規定を補完する事項について以下に記載する。

2.1. 液体クロマトグラフィー及びガスクロマトグラフィーのシステムの再現性について

2.1.1. 許容限度値の設定

日本薬局方一般試験法「液体クロマトグラフィー」のシステム適合性の項に「繰り返し注入の回数は6回を原則とする」、また、「システムの再現性の許容限度値は、当該試験法の適用を検討した際のデータと試験に必要とされる精度を考慮して、適切なレベルに設定する。」と規定されていることから、6回繰り返し注入における許容限度値を下記の記載を参考にして設定する。なお、日本薬局方収載の医薬品各条に規定された試験法により試験を行う場合には、当該各条に規定された許容限度値に従う。

(i) 原薬の定量法(原薬の含量がほぼ100%,あるいはそれに近い場合): 分析システムが、製品中の有効成分含量のばらつきの評価に適切な精度で稼働していることを確認できるレベルに設定する。例えば、含量規格の幅が、液体クロマトグラフィーを用いた定量法において含量規格として設定されることの多い98.0～102.0%の場合のように、5%以下の場合には「1.0%以下」を目安として適切に設定する。

(ii) 製剤の定量法: 製剤の含量規格の幅、並びに原薬の定量法におけるシステム再現性の規定(原薬と製剤に同様の試験法が用いられている場合)を考慮に入れて、適切に設定する。

(iii) 類縁物質試験: 標準溶液やシステム適合性試験用溶液など、システム再現性の試験に用いる溶液中の有効成分濃度を考慮して、適切に設定する。試料溶液を希釈し、0.5～1.0%の有効成分濃度の溶液を調製して、システム再現性の試験に用いる場合には、通例、「2.0%以下」を目安として適切に設定する。

なお、上記の目安は、ガスクロマトグラフィーの場合には適用しない。

2.1.2. システムの再現性の試験の質を落とさずに繰り返し注入の回数を減らす方法

日本薬局方一般試験法「液体クロマトグラフィー」のシステム適合性の項に「繰り返し注入の回数は6回を原則とするが、グラジエント法を用いる場合や試料中に溶出が遅い成分が混在する場合など、1回の分析に時間がかかる場合には、6回注入時とほぼ同等のシステムの再現性が担保されるように達成すべきばらつきの許容限度値を厳しく規定することにより、繰り返し注入の回数を減らしてもよい。」と規定されている。これと関連して、システムの再現性の試験の質を落とさずに繰り返し注入の回数を減らす方法を以下に示した。この方法により、必要な場合には、繰り返し注入の回数を減らして設定することができるし、日常の品質試験の中でも同様な考えに基づいて運用することができる。

システムの再現性の試験の質を繰り返し注入の回数が6回($n=6$)の試験と同等に保つために、 $n=3 \sim 5$ の試験で達成すべきばらつきの許容限度値を下記の表に示した。

しかしながら、繰り返し注入の回数を減らすということは、システムの再現性を確認する上での1回の試験の重みが増すということであり、適切な技術レベルにある試験者が担当するとともに、装置が適切に維持管理されることがより重要となることに留意する必要がある。

表 システムの再現性の試験の質を $n=6$ の試験と同等に保つために $n=3 \sim 5$ の試験で達成すべきばらつきの許容限度値*

		許容限度値(RSD)					
$n=6$ の試験に規定されたばらつきの許容限度値		1%	2%	3%	4%	5%	10%
達成すべきばらつきの許容限度値	$n=5$	0.88%	1.76%	2.64%	3.52%	4.40%	8.81%
	$n=4$	0.72%	1.43%	2.15%	2.86%	3.58%	7.16%
	$n=3$	0.47%	0.95%	1.42%	1.89%	2.37%	4.73%

* 排除すべき性能の分析システムがシステム適合性の試験に合格する確率を5%とした。

3. 分析システム変更時の考え方(分析システム変更時の管理)

目的に合う試験結果を与えることが検証された試験法と分析システムが基本的に変更されずに、品質試験が日常的に繰り返される場合には、システム適合性で規定された適合要件を満たしていることを確認すればよい。

しかしながら、当該の品質試験が長期にわたって続けられる間には、試験法や分析システムにも種々の変更が必要となる状況も起こり得る。これらの変更は、製造方法の変更の場合のように製品の品質に直接影響を与えるものではないが、品質を評価する際の尺度に影響を与えるものであり、変更の結果、評価の尺度に狂いが生じれば、適切でない品質のものを許容したり、逆に適切な品質のものを排除したりすることも起こり得る。そのため、試験法や分析システムの変更時には当該の変更が適切なことを確認して、評価の尺度に狂いが生じないように管理する必要がある。

試験法を変更する場合には、変更の内容に応じた適切なバリデーションを行う。一方、例えば、同じ試験室において液体クロマトグラフィーの装置やカラムの更新、試験者の交替などを行う場合には、上述の変更時の管理の一環として、変更した分析システムにより少なくともシステム適合性の試験を行って、変更前と同等の結果が得られることを確認する。同等な結果が得られないとき、例えば、液体クロマトグラフィーのカラムを交換したとき、新しいカラムによって試験の対象成分と分離確認用物質との溶出順が逆転するなどの溶出パターンの変化がもたらされるような場合には、特異性などが担保されているかが懸念されるため、そのカラムを当該品質試験に用いても目的に合う試験結果が得られることを再検証する必要がある。

中心静脈栄養剤中の微量アルミニウム試験法

中心静脈栄養剤(TPN)は、静脈注射用の栄養剤である。一方、外国において、腎障害を有する患者等におけるアルミニウムの毒性(中枢神経系や骨)発現の問題が指摘されていることから、これらTPN製剤中に混在するアルミニウムに対する微量測定が必要とされるようになってきている。微量アルミニウムの分析法としては、蛍光検出液体クロマトグラフィー(蛍光検出HPLC法)、誘導結合プラズマ蛍光分析法(ICP-AES法)及び誘導結合プラズマ質量分析法(ICP-MS法)が利用できる。蛍光検出HPLC法の検出感度は、約1 µg/L (ppb)であるが、特別な付属装置を用いたICP-AES法及びICP-MS法を用いる場合、更に高い検出感度を得ることができる。

TPNは栄養剤であることから、糖類、アミノ酸類、電解質など、多数の栄養成分を複雑な組成で含有しており、これらの共存成分の測定への影響が無視できないため、それぞれの分析法の採用にあたっては、特別な注意が必要となる。

本参考情報では、分離分析法として液体クロマトグラフィーが広く普及している現状を考慮し、TPN中の微量アルミニウム分析法として二種の蛍光性キレート試薬を用いる蛍光検出HPLC法(キノリノール錯体法及びルモガリオン錯体法)について記載する。

1. キノリノール錯体法

試料中のアルミニウムイオンのキノリノール錯体を形成させ、

液体クロマトグラフィーの蛍光誘導体化法により試験を行う。

1.1. 試料溶液の調製

試料(TPN製剤) 1 mLを正確に量り、水10 μ Lを加えた後、移動相を加えて正確に10 mLとし、試料溶液とする。

1.2. 検量線作成用標準溶液系列の調製

アルミニウム試験用水1 mLずつを正確に量り、それぞれにアルミニウム標準溶液(1)～(5)の各標準溶液10 μ Lを正確に加えた後、移動相を加えて正確に10 mLとし、検量線作成用標準溶液系列(アルミニウム濃度：0, 1.25, 2.5, 5.0及び10.0 ppb)を調製する。

1.3. 標準的試験法

試料溶液及び検量線作成用標準溶液0.1 mLずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフィーにより試験を行い、検量線法により、試料溶液中のアルミニウム濃度を求める。

試験条件

検出器：蛍光光度計(励起波長：380 nm, 蛍光波長：520 nm)

カラム：内径4.6 mm, 長さ15 cmのステンレス管に5 μ mの液体クロマトグラフィー用フェニルシリル化シリカゲルを充填する。

カラム温度：40℃付近の一定温度

移動相：8-キノリノールのアセトニトリル溶液(3→100)／薄めた0.5 mol/L酢酸アンモニウム試液(2→5)混液(1：1)

流量：アルミニウム／キノリノール錯体のピークの保持時間が約9分になるように調整する。

システム適合性

検量線作成用標準溶液系列を用いて作成された検量線の相関係数は0.99以上である。

また、上記の変法として移動相中に8-キノリノールを加えない方法もある。

この場合にも、試料溶液の調製の段階で8-キノリノールを加えてアルミニウム／キノリノール錯体を生成させた後、蛍光検出液体クロマトグラフィーを行うが、移動相中にキレート試薬を含まないため、より安定なアルミニウム／キノリノール錯体を生成させておく必要がある。また、蛍光検出のための分析波長が異なることから(励起波長：370 nm, 蛍光波長：504 nm)測定感度にも差異がみられ、検量線の作成は0～25 ppbの範囲が適当とされている。その他、カラムサイズ、カラム温度及び移動相も異なるが、試料中の微量アルミニウムの分析が正確かつ再現性よく行えるよう、適切な試験条件を設定する必要がある。

2. ルモガリオン錯体法

試料中のアルミニウムイオンのルモガリオン錯体を形成させ、液体クロマトグラフィーの蛍光誘導体化法により試験を行う。

2.1. 試料溶液の調製

試料(TPN製剤) 70 μ Lを正確に量り、ルモガリオン塩酸溶液0.15 mLを正確に加えた後、アルミニウム試験用pH緩衝液0.6 mLを正確に加えて混合する。この液を40℃で4時間放置した後、試料溶液とする。

2.2. 検量線作成用標準溶液系列の調製

アルミニウム標準溶液(1)～(5)の各標準溶液1 mLずつを正確に量り、それぞれ薄めたアルミニウム試験用硝酸(1→100)を加えて正確に100 mLとする。これらの液70 μ Lずつを正確に量り、それぞれルモガリオン塩酸溶液0.15 mL及びpH 7.2のア

ルミニウム試験用緩衝液0.6 mLを正確に加えて混合した後、40℃で4時間放置し、検量線作成用標準溶液系列(アルミニウム濃度：0, 1.07, 2.13, 4.27及び8.54 ppb)を調製する。

2.3. 標準的試験法

試料溶液及び検量線作成用標準溶液0.1 mLずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラフィーにより試験を行い、検量線法により、試料溶液中のアルミニウム濃度を求める。

試験条件

検出器：蛍光光度計(励起波長：505 nm, 蛍光波長：574 nm)

カラム：内径6.0 mm, 長さ10 cmのステンレス管に5 μ mの液体クロマトグラフィー用オクチルシリル化シリカゲルを充填する。

カラム温度：40℃付近の一定温度

移動相：2-プロパノール100 mLに薄めたpH 5.0の1 mol/L酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液(1→10)を加えて1000 mLとする。

流量：アルミニウム／ルモガリオン錯体のピークの保持時間が約5分になるように調整する。

システム適合性

検量線作成用標準溶液系列を用いて作成された検量線の相関係数は0.99以上である。

3. 注意事項

(i) 試験で使用する水及びその他の試験用溶媒、試薬、器具などにつき、アルミニウム汚染のできるだけ少ないものを選択するほか、試験室環境の塵埃又はアルミニウム汚染にも注意する。

(ii) 試料の特性が錯体形成に影響を与えないことを確認しておく必要がある。

(iii) 日本分析化学会より、アルミニウム濃度既知の金属成分分析用河川水標準物質が有償配布されており、試験法及び試験結果の妥当性を評価するためにこれらの標準物質を用いることができる。

4. 標準溶液及び試薬・試液

本試験には、日本薬局方に規定するもののほか、以下の標準溶液及び試薬・試液を用いる。

(i) アルミニウム標準溶液 アルミニウム試験用水又はアルミニウム標準原液の一定量を取り、薄めたアルミニウム試験用硝酸(1→100)を用いて希釈し、アルミニウム濃度0, 1.25, 2.5, 5.0及び10 ppmのアルミニウム標準溶液(1)～(5)を調製する。

(ii) アルミニウム試験用水 アルミニウム濃度1 ppb以下の水を用いる。

(iii) アルミニウム試験用硝酸：硝酸。ただし、アルミニウム濃度1 ppb以下のものを用いる。

(iv) アルミニウム試験用緩衝液, pH 7.2 : *N,N*-ビス(2-ヒドロキシエチル)-2-アミノエタンスルホン酸106.6 gをアルミニウム試験用水800 mLに溶かした後、アルミニウム試験用テトラメチルアンモニウムヒドロキシドを加えてpHを7.2に調整し、アルミニウム試験用水を加えて1000 mLとする。

(v) *N,N*-ビス(2-ヒドロキシエチル)-2-アミノエタンスルホン酸： $C_6H_{15}NO_5S$ 白色の結晶又は粉末である。

(vi) アルミニウム試験用テトラメチルアンモニウムヒドロキシド溶液： $(CH_3)_4NOH$ アルミニウム試験用に製した約25%水溶液。ただし、アルミニウム濃度10 ppb以下のものを用い

る。

(vii) ルモガリオン塩酸溶液：ルモガリオン0.86 gを2-プロパノール300 mLに溶かし、薄めたアルミニウム試験用塩酸(9→50) 350 mL及びアルミニウム試験用水を加えて正確に1000 mLとする。

(viii) ルモガリオン： $C_{12}H_9ClN_2O_6S$ 赤褐色～暗褐色の粉末である。ただし、アルミニウム濃度1 ppm以下のものを用いる。

(ix) アルミニウム試験用塩酸：塩酸。ただし、アルミニウム濃度1 ppb以下のものを用いる。

分析法バリデーション

分析法バリデーションとは、医薬品の試験法に用いる分析法が、分析法を使用する意図に合致していること、すなわち、分析法の誤差が原因で生じる試験の判定の誤りの確率が許容できる程度であることを科学的に立証することである。分析法の能力は種々の分析能パラメーターにより表される。提案する分析法の分析能パラメーターが、試験法の規格値などを基にして設定する基準を満たしていることを実証することにより、分析法の妥当性を示すことができる。

本文に基づく分析法バリデーションは、日本薬局方に新たに収載する試験法を設定するとき、日本薬局方に収載されている試験法の改正を行うとき及び通則の規定に基づき日本薬局方に収載されている試験法に代わる試験法を設定するとき、これらの試験法で用いる分析法について行う。

1. 分析法を日本薬局方に収載するために必要な資料

1.1. 概要

分析法の原理の簡潔な説明、その分析法の必要性、他の分析法と比較したときの利点、バリデーションの要約などを記載する。分析法を改正する場合には、既存の分析法の限界及び新たに提案する分析法によりもたらされる利点も記載する。

1.2. 分析法

分析法を正しく評価できるように、また、必要ならば追試を行って評価できるように、分析法を詳細に記載する。分析法には、分析の手順、標準試料の調製法、試薬・試液の調製法、留意事項、分析システムが正しく作動していることを検証する方法(例えば、クロマトグラフィーにおける分離効率の検証)、分析結果を導くための式及び測定回数などが含まれる。また、日本薬局方に規定されていない装置又は器具を用いる場合には、それについても詳細に記載する。新たに標準品を規定する場合には、その物質の物理的、化学的又は生物学的な特性値を明らかにし、試験法を記載する。

1.3. 分析法の妥当性を示す資料

分析法が妥当なものであることを立証する資料を示す。本資料は、分析能パラメーターを求めるための実験計画、実験データ、計算結果及び検定結果を含む。

2. 分析能パラメーター(Validation characteristics)

分析法の妥当性を示すために評価が必要な典型的な分析能パラメーターの定義と評価方法の例を次に示す。

分析能パラメーターに関する用語と定義は、分析法を適用する分野により異なる。本文における用語と定義は、日本薬局方の目的に沿って一義的となるように定めたものである。評価方

法の項では、分析能パラメーターを評価する方法の概略を示した。分析能パラメーターを決定する方法は、多数の方法が提唱されており、一般的に受け入れられている方法であれば、どのような方法を用いて分析能パラメーターを決定しても差し支えない。しかし、分析能パラメーターの値が決定方法に依存することもあるので、分析能パラメーターを求めるための実験方法、実験データ及び計算方法は、可能な限り詳しく記述することが必要である。

頑健性(Robustness)は、分析法バリデーションで検討する分析能パラメーターには含まれないが、分析法の開発段階で頑健性を検討することにより、分析法を改善し、検討結果を分析法の分析条件又は留意事項に反映させることができる。

2.1. 真度(Accuracy/Trueness)

2.1.1. 定義

真度とは、分析法で得られる測定値の偏りの程度のこと、真の値と測定値の総平均との差で表される。

2.1.2. 評価方法

分析法の真度の推定値は、室内再現精度又は室間再現精度を求めるときに得られる測定値の総平均と真の値との差として表される。標準品の認証値又は合意された値を真の値とする。製剤の分析法の場合には、標準溶液の測定値を合意された真の値とする。

また、特異性の高い分析法であることを示すことにより、分析法の偏りが小さいことを推論できる。

得られた真度の推定値と室間(内)再現精度から計算される標準誤差の値から、真度の95%信頼区間を計算する。この区間が0を含んでいることを確認するか、又は同区間の上限値及び下限値が分析法に要求される真度の基準の値の範囲内であることを確認する。

2.2. 精度(Precision)

2.2.1. 定義

精度とは、均質な検体から採取した複数の試料を繰り返し分析して得られる一連の測定値が、互いに一致する程度のことであり、測定値の分散、標準偏差又は相対標準偏差で表される。

精度は、繰り返し条件が異なる三つのレベルで表され、それぞれ、併行精度、室内再現精度及び室間再現精度という。

(i) 併行精度(Repeatability/Intra-assay precision)：併行精度とは、試験室、試験者、装置、器具及び試薬のロットなどの分析条件を変えずに、均質な検体から採取した複数の試料を短時間内に繰り返し分析するとき(併行条件)の精度である。

(ii) 室内再現精度(Intermediate precision)：室内再現精度とは、同一試験室内で、試験者、試験日時、装置、器具及び試薬のロットなどの一部又は全ての分析条件を変えて、均質な検体から採取した複数の試料を繰り返し分析するとき(室内再現条件)の精度である。

(iii) 室間再現精度(Reproducibility)：室間再現精度とは、試験室を変えて、均質な検体から採取した複数の試料を繰り返し分析するとき(室間再現条件)の精度である。

2.2.2. 評価方法

はじめに、精度を検討するのに十分な量の均質な検体を確保する。溶液は均質な検体である。均質な検体を得られないときには、例えば、大量の製剤を均質とみなせるまで混合粉碎した検体、又は製剤の配合成分を均質とみなせるまで混合した検体を、均質な検体として用いる。

二つ以上のレベルの精度を同時に評価するためには、一元配置などのような適当な実験計画法の下に実験を行うとよい。このとき、分析法の精度を正しく推定するために、十分な数の繰返し数、分析条件の水準数及び試験室数を揃える。バリデーションしようとする分析法で、考えられる可能な限りの分析の変動要因について検討する。

各レベルの精度の分散、標準偏差、相対標準偏差、分散の90%信頼区間及びこれに対応する標準偏差の区間を示す。分析法に要求される精度の基準の値に照らし合わせ、分析法を採用してもよいことを示す。通例、室間(内)再現精度の値から分析法の採否を決定する。

2.3. 特異性 (Specificity)

2.3.1. 定義

特異性とは、試料中に共存すると考えられる物質の存在下で、分析対象物を正確に測定する能力のことで、分析法の識別能力を表す。個々の分析法が特異性に欠ける場合には、別の試験法によりこれを補うこともできる。

2.3.2. 評価方法

分析法を適用する試験法の目的に応じて、分析法が確実に分析対象物を確認できること、又は分析対象物の量又は濃度を正確に測定できることを確認する。特異性は、例えば、分析対象物のみを含む試料、製剤の配合成分、類縁物質若しくは分解産物を含む検体に分析対象物を添加した試料及び分析対象物は含まず、製剤の配合成分、類縁物質若しくは分解産物のみを含む試料などの分析結果を比較することにより評価できる。不純物の標準品が得られない場合には、不純物を含有すると考えられる試料、例えば、経時変化した試料などを用いることもできる。

2.4. 検出限界 (Detection limit)

2.4.1. 定義

検出限界とは、試料に含まれる分析対象物の検出可能な最低の量又は濃度のことである。検出限界では定量できるとは限らない。

2.4.2. 評価方法

通例、検出限界における消費者及び生産者の危険率が5%以下となるように検出限界を定める。検出限界は、ブランク試料又は検出限界付近の分析対象物を含む試料の測定値の標準偏差及び検出限界付近の検量線の傾きから算出される。例えば、検出限界は、測定値が正規分布し連続な場合には、検出限界付近の検量線の傾き及びブランク試料の測定値の標準偏差から、次式により求めることができる。

$$DL = 3.3\sigma / \text{slope}$$

DL : 検出限界

σ : ブランク試料の測定値の標準偏差

slope : 検出限界付近の検量線の傾き

クロマトグラフィーの場合には、測定値の標準偏差の代わりにノイズ・レベルを用いることができる。

分析法の検出限界が試験の規格値よりも小さいことを確認する。

2.5. 定量限界 (Quantitation limit)

2.5.1. 定義

定量限界とは、試料に含まれる分析対象物の定量が可能な最低の量又は濃度のことである。定量限界の分析対象物を含む試

料の測定値の精度は、通例、相対標準偏差で表して10%である。

2.5.2. 評価方法

定量限界は、ブランク試料又は定量限界付近の分析対象物を含む試料の測定値の標準偏差及び定量限界付近の検量線の傾きから算出される。例えば、定量限界は、測定値が正規分布し連続な場合には、定量限界付近の検量線の傾き及びブランク試料の測定値の標準偏差から、次式により求めることができる。

$$QL = 10\sigma / \text{slope}$$

QL : 定量限界

σ : ブランク試料の測定値の標準偏差

slope : 定量限界付近の検量線の傾き

クロマトグラフィーの場合には、測定値の標準偏差の代わりにノイズ・レベルを用いることができる。

分析法の定量限界が試験の規格値よりも小さいことを確認する。

2.6. 直線性 (Linearity)

2.6.1. 定義

直線性とは、分析対象物の量又は濃度に対して直線関係にある測定値を与える分析法の能力のことである。このとき、必要があれば、分析対象物の量、濃度又は測定値を正確に定義された数式により変換した値を用いてもよい。

2.6.2. 評価方法

量(濃度)が異なる分析対象物を含有する試料を用意し、分析法に述べられている手順に従って各試料を繰返し分析し、測定値を得る。回帰式及び相関係数から直線性を評価する。必要ならば、測定値の回帰式からの残差を分析対象物の量又は濃度に対してプロットし、特定の傾向が観察されないことを確認する。通例、5種類の量(濃度)が異なる試料を用いる。

2.7. 範囲 (Range)

2.7.1. 定義

分析法バリデーションにおける範囲とは、適切な精度及び真度を与える、分析対象物の下限及び上限の量又は濃度に挟まれた領域のことである。直線性のある分析法の場合には、適切な精度及び真度を与え、また、直線性が成り立つ分析対象物の下限及び上限の量又は濃度に挟まれた領域のことである。

2.7.2. 評価方法

通例、分析法バリデーションにおける範囲は、試験の規格値 $\pm 20\%$ 程度でよい。範囲の上限値、下限値及び範囲の中央付近の値の試料について、精度、真度及び直線性を検討する。

3. 分析法を適用する試験法の分類

試験法は、その目的により以下に示すように大きく三つのタイプに分類することができる。各タイプの試験法に適用する分析法のバリデーションに、通例、要求される分析能パラメータを表に示す。これは原則であり、評価が必要な分析能パラメータは、分析法の特性や分析法を適用する試験法の目的に依存して変わる。

(i) タイプⅠ：確認試験法。医薬品中の主成分などをその特性に基づいて確認するための試験法。

(ii) タイプⅡ：純度試験法。医薬品中に存在する不純物の量を測定するための試験法。

(iii) タイプⅢ：医薬品中の成分の量を測定するための試験法。

(成分には、安定剤及び保存剤などの添加剤なども含まれる。) 溶出試験法のように、有効性を測定する試験法。

表 試験法のタイプと検討が必要な分析能パラメーター

タイプ 分析能 パラメーター	タイプⅠ	タイプⅡ		タイプⅢ
		定量試験	限度試験	
真度	—	+	—	+
精度				
併行精度	—	+	—	+
室内再現精度	—	—*	—	—*
室間再現精度	—	—*	—	—*
特異性**	+	+	+	+
検出限界	—	—	+	—
定量限界	—	+	—	—
直線性	—	+	—	+
範囲	—	+	—	+

— 通例評価する必要がある。

— 通例評価する必要がある。

* 分析法及び試験法が実施される状況に応じて、室内再現精度又は室間再現精度のうち一方の評価を行う。日本薬局方に採用される分析法のバリデーションでは、通例、後者を評価する。

** 特異性の低い分析法の場合には、関連する他の分析法により補うこともできる。

4. 分析法バリデーションで用いられる用語

(i) 頑健性(Robustness)：頑健性とは、分析条件を小さい範囲で故意に変化させるときに、測定値が影響されにくい能力のことである。反応液のpH、反応の温度、反応時間又は試薬の量などの分析条件を適当な範囲で変化させ、測定値の安定性を検討する。測定値が分析条件に対して不安定な場合には、安定な測定値が得られるように分析法に改良を加える。また、頑健性の結果は、最終的な分析法において分析条件を示す数値の有効数字又は留意事項として反映させる。

(ii) 試験室：試験室とは、試験を行う部屋、施設を意味する。本分析法バリデーションでは、試験室を変えろということとは、試験者、装置及び試薬ロットなどの分析条件が変化することを意味する。

(iii) 試験法：試験法とは、一般試験法及び医薬品各条における試験方法、例えば、純度試験、定量法などを意味する。試験法には、試料の採取方法、規格値、分析法などが含まれる。

(iv) 生産者危険：規格を満たしている製品が、試験を行うことにより、誤って不合格と判断される確率のこと。通例、 α で表す。第一種の過誤ともいい、限度試験の場合には偽陽性率に相当する。

(v) 消費者危険：規格外の製品が、試験を行うことにより、誤って合格と判断される確率のこと。通例、 β で表す。第二種の過誤ともいい、限度試験の場合には偽陰性率に相当する。

(vi) 測定回数：分析法の手順の中に含まれる回数。分析法の精度を上げるために、分析法の中であらかじめ測定回数を2回以上に指定することがある。分析法バリデーションでは、分析法の中で定められた測定回数も含めた分析法を評価する。

分析法の精度を評価するために繰り返し分析を行うときの繰り返し数とは別のものである。

(vii) 測定値：1回の分析により得られる1個の値。

(viii) 分析法：本文が対象としている分析法は、試料中に存在する分析対象物の量又は濃度に依存する測定値を与える分析法及び確認試験に用いられる分析法である。本文における分析法とは、試験法の分析過程を意味する。

G2. 物性関連

固体又は粉体の密度

集合体としての固体又は粉体の密度は、粒子間及び粒子内部に存在する微細な空隙部分の体積の評価方法により、異なる定義がなされ、それぞれ異なる数値が与えられ、かつ実用上の意味も異なる。通常、固体又は粉体の密度は三つのレベルで定義される。

- (1) 結晶密度 空隙のない均一系とみなされ、真密度とも称される。
- (2) 粒子密度 開口部のない空隙、又は気体により置換されない粒子内細孔も固体又は粉体の体積として評価される。
- (3) かさ密度 粉体層内に形成される空隙部分も固体又は粉体の体積として評価されることから、みかけ密度とも称される。通常、疎充填時の粉体の密度をかさ密度、タップ充填時の密度をタップ密度と定義される。

一般に、液体や気体の密度は温度と圧力のみに依存するが、固体又は粉体の密度は分子又は粒子の集合状態に依存する。したがって、固体又は粉体の密度は、当該物質の結晶構造、結晶化度によって変化することはもちろんであるが、試料が非晶質であるか、その一部が非晶質である場合、試料の調製法又は処理法によって変化する。したがって、二つの固体又は粉体が化学的には同一物質であっても、それらの固体構造が違えば、異なる密度を与える。固体又は粉体粒子の密度は、粉末状医薬品及び医薬品原料の重要な物理的特性であることから、日本薬局方では、粒子密度は「粉体の粒子密度測定法」、かさ密度は「かさ密度及びタップ密度測定法」として、それぞれの密度測定法を規定している。

固体又は粉体の密度は、単位体積当たりの質量(kg/m^3)であり、通例、 g/cm^3 で表す($1 \text{ g/cm}^3 = 1000 \text{ kg/m}^3$)。

結晶密度(Crystal Density)

ある物質の結晶密度とは、分子の充填配列(molecular packing arrangement)の基本部分(fundamental part)に属さない、全ての空隙を除いた単位体積当たりの平均質量である。これはその物質の特定の結晶構造に固有な特性であり、測定法に依存しない。結晶密度は、計算又は簡単な測定によって求めることができる。

A. 計算による結晶密度は、以下の方法によって求められる。

- 1) 例えば、単結晶のX線回折データ又は粉末X線回折データの指標化によって得られる結晶学的データ(体積と単位格子の組成)
- 2) 当該物質の分子量

B. 測定による結晶密度は、単結晶の質量と体積の測定により、その比(質量/体積)として与えられる。

粒子密度(Particle Density)

粒子密度は、結晶密度に加えて粒子内の空隙(粒子内部の閉じた空隙、及び開口部はあるが気体が浸入できない空隙)も粒子体積の一部と評価して求められる密度である。すなわち、粒子密度は測定された体積に依存するが、体積の評価は測定法に依存する。粒子密度の測定は、気体置換型ピクノメーター法によるか又は水銀圧入法によるが、日本薬局方では「粉体の粒子密度測定法」として、ピクノメーター法を規定している。

A. ピクノメーター法による密度は、気体置換型ピクノメーターを用いて、質量既知の粉体の体積を置換された気体の体積に等しいものと評価することにより求める。ピクノメーター法による密度の測定においては、気体の浸入が可能な開孔部のある空隙は粉体の体積とみなされないが、気体が浸入できない密閉状態にある空隙は粉体の体積の一部とみなされる。ヘリウムは拡散性が高く、開孔部のあるほとんどの空隙に浸入できるため、粒子密度測定用気体として推奨される。したがって、細かく粉碎された粉体のピクノメーター法による粒子密度は、一般には結晶密度とあまり変わらない。このため、この方法による粒子密度は、非晶質又は部分的に結晶性である試料の真密度の最良の推定値とみなされ、製造工程中にある医薬品粉末の製造管理に広く役立てることができる。

B. 水銀圧入法による粒子密度は、顆粒密度とも呼ばれる。この方法を用いて測定される体積も、密閉状態にある空隙は固体又は粉体の体積の一部とみなされるが、ある限界的な大きさ以上の開孔部のある空隙は固体又は粉体の体積には含まれない。この限界空隙径(pore size limit)、すなわち最小浸入径(minimal access diameter)は、測定中に加えられた水銀の最大浸入圧に依存し、通常の操作圧力下では、水銀はヘリウムならば浸入できる非常に微細な空隙には浸入し得ない。この方法を用いる場合、適用する水銀浸入圧を変えることで、それぞれの浸入圧における限界空隙径に対応した密度が測定できるので、一つの試料から種々の顆粒密度が得られることになる。

かさ密度及びタップ密度(Bulk Density and Tapped Density)

粉体のかさ密度は、粒子間の空隙も粉体体積の一部と評価して求められる。したがって、かさ密度は粉体の粒子密度と粉体層中での粒子の空間配列に依存する。また、粉体のかさ密度は粉体層の僅かな揺動によっても、その空間配列が変化するため、再現性よくかさ密度を測定することは極めて難しい。したがって、かさ密度の測定値を示す場合、どのようにして測定したか、その測定条件を明記することが重要である。

日本薬局方では「かさ密度及びタップ密度測定法」を規定している。

- A. かさ密度は、ふるいを通してメスシリンダー中へ注入した質量既知の粉体の体積(かさ体積)を測定することにより求められる(定質量法)。別に日本薬局方では、一定容量(かさ体積)の粉体の質量を測定することにより、かさ密度を求める方法(定容量法)も規定している。
- B. タップ密度は、粉体試料を入れた測定用メスシリンダーを機械的にタップすることにより求められる。初期のかさ体積を測定した後、メスシリンダーを一定の測定条件(タップ速度及び落下高さ)の下で機械的にタップし、連続する二つの測定間での体積変化が許容範囲内となるまで測定を繰り返す(定質量法)。別に日本薬局方では、タップ充填された一定容量(かさ体積)の粉体の質量を測定することにより、タップ密度を求める方法(定容量法)も規定している。

動的光散乱法による液体中の粒子径測定法

本測定法は、動的光散乱法(Dynamic light scattering)を用いて、液体中に分散したサブミクロン粒子の平均粒子径及び粒子径分布を測定する方法である。

本法で求められる平均粒子径及び粒子径分布は、乳濁性注射剤、懸濁性注射剤、リポソーム製剤などのコロイド分散系の製剤を中心にその特性を示す重要な因子の一つである。

動的光散乱法には、検出した信号の解析方法の違いにより、光子相関法(Photon correlation spectroscopy)と周波数解析法(Frequency analysis)があり、粒子径が数nmから約1 μmまで、又は沈降の影響が認められるまでの粒子に適用される。

1. 原理

溶液や懸濁液中でブラウン運動をしている粒子にレーザー光を照射すると、粒子からの散乱光には拡散係数に応じた揺らぎが生じる。大きな粒子は動きが遅いので散乱光強度の揺らぎは緩やかであり、一方、小さな粒子は動きが速いので散乱光強度の揺らぎは急激に変化する。動的光散乱法ではこの拡散係数を反映した散乱光の揺らぎを検出し、ストークス・アインシュタイン式を利用して粒子径を測定する。

$$d = \frac{kT}{3\pi\eta D} \times 10^{12}$$

d : 粒子径(nm)

k : ボルツマン定数($1.38 \times 10^{-23} \text{ J} \cdot \text{K}^{-1}$)

T : 絶対温度(K)

η : 粘度(mPa·s)

D : 拡散係数($\text{m}^2 \cdot \text{s}^{-1}$)

光子相関法では、この散乱光の時間的な変化(揺らぎ)すなわちその散乱光強度の信号を相関計に送る。相関計で処理したデータに基づいて算出された散乱光強度の自己相関関数から、平均粒子径及び多分散指数が得られる。

周波数解析法では、この散乱光強度の信号に含まれている周波数成分をフーリエ変換することにより周波数の強度分布を算出し、平均粒子径及び多分散指数が得られる。

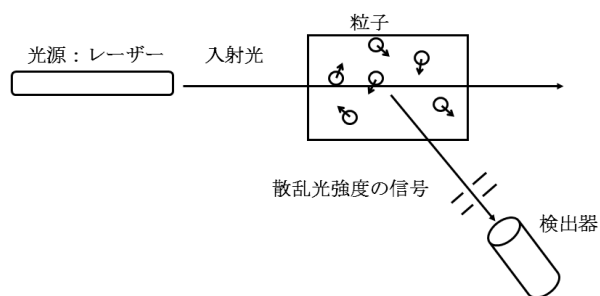


図1 測定原理の概略図

本測定法で用いる主な用語を示す。

- (i) 平均粒子径(average particle diameter): 散乱光強度基準による調和平均粒子径(直径)であり、単位は、ナノメートル(nm)とする。
- (ii) 多分散指数(polydispersity index): 粒子径分布の広がりを示す無次元指標である。

(iii) 散乱体積(scattering volume)：受光光学系と入射レーザー光で決まる観測体積である。この値は、装置の仕様に記述されていることがある。一般的には 10^{-12} m^3 オーダーである。

(iv) カウントレート(count rate)：光子相関法で、受光光学系で検出される1秒間当たりの光子パルス数であり、検出した散乱光強度に比例する。単位は、cps (count per second)とする。

(v) 散乱光揺らぎ信号：周波数解析法で、受光光学系で検出される信号であり、検出した散乱光強度に比例する。粒子径分布に依存する周波数成分を含む。

2. 装置

2.1. 装置の構成

一般的な測定装置の主要な構成は、レーザー、試料ホルダー、受光光学系及び検出器、相関計又はスペクトルアナライザーからなる。また、光学配置の違いにより、散乱光のみを計測するa)ホモダイン法と、散乱光と入射光の一部を同時に計測するb)ヘテロダイン法の2種類がある。

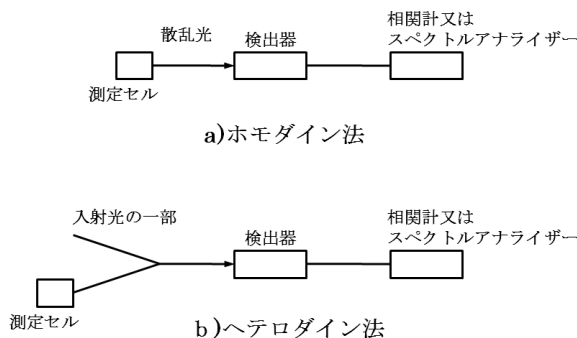


図2 測定装置の光学配置の違い

(i) レーザー：単色のレーザーで、入射光軸と受光光学系の軸とのなす面に垂直な電界成分をもつ偏光(垂直偏光)となるように設置する。

(ii) 試料ホルダー： $\pm 0.3^\circ\text{C}$ 以内の精度で温度を測定及び制御できる試料ホルダーである。

(iii) 測定セル：光学ガラス又は光学プラスチック製の直方体又は円柱の容器で、試料ホルダーに取り付ける。試料ホルダーと一体化した装置もある。

(iv) 受光光学系及び検出器： 90° から 180° のある単一散乱角で、試料からの散乱光を集光し、光子パルス(デジタル信号)に変換する光学系及び検出器である。検光子を含む場合は、垂直偏光の透過率が最大になるように検光子を設置する。

(v) 相関計：ある時間内に入ってくる光子パルス数から自己相関関数を算出する装置である。

(vi) スペクトルアナライザー：散乱光揺らぎ信号に含まれている周波数成分をフーリエ変換することにより周波数の強度分布を算出する装置である。

(vii) 演算装置：相関計で算出された自己相関関数から、又はフーリエ演算された周波数の強度分布から、粒子径分布を求めるために用いるデータ処理装置で、相関計やスペクトルアナライザーの機能を有するデータ処理装置もある。

2.2. 装置のバリデーション及び再現性

動的光散乱法により得られた粒子径は、標準粒子から算出された相対的な値ではなく、基本原理に基づいた絶対的な値であ

るので、校正は不要である。

しかし、装置を設置したとき、又は装置の動作に疑いがある場合には、粒子径が既知の粒子を用いて、性能の確認を行うことが必要である。また、その後少なくとも1年の経過ごとに性能の確認を行うことが望ましい。

粒子径が既知の粒子として、動的光散乱法による測定で平均粒子径が約100 nmと値付けされた、粒子径分布の狭いポリスチレンラテックス粒子を使用する。この粒子の平均粒子径の測定値は、値付けされた粒子径範囲から2%以内でなければならない。その再現性については、相対標準偏差が2%未満でなければならない。また、多分散指数の測定値は、0.1未満でなければならない。

3. 測定

3.1. 分散媒の選択

分散媒は、次の要件を全て満たすものを選ぶ。

- (i) 使用するレーザーの波長に対して吸収を認めない。
- (ii) 装置に用いられている材質に腐食などの影響を与えない。
- (iii) 粒子に対して溶解、膨潤、凝集などの影響を与えない。
- (iv) 粒子と異なった屈折率をもつ。
- (v) 屈折率及び粘度が、0.5%以内の精度で既知である。
- (vi) 測定に支障のない清浄レベルである。

3.2. 測定セルの洗浄

必要なセル洗浄の程度は測定条件によって異なる。

個別に包装された使い捨ての清浄なセルを用いる場合は、清浄な圧縮空気やダストを吹き飛ばす程度でよい。厳密にセルを洗浄する場合は、あらかじめ水でセルを十分すすぎ、水で洗い落せる付着物を除いた後、研磨剤を含まない洗剤を用いて洗浄する。

3.3. 試料の調製

多重散乱光の影響を排除するために、ある濃度範囲の試料を調製する必要がある。また、測定に影響を与えるダストを除去し、調製中の再混入を防止することが重要である。

試料を振るとダストを含む空気を取り込まれるとともに、空気が溶液に溶け込む。目に見えない小さな気泡は、測定したい試料粒子よりも、大きな散乱を与える。一度調製した試料は、決して強く振らず、試料をゆっくりと回すことが必要である。濃縮された試料の液滴に希釈液を加える方が、希釈液に液滴を滴加するより、均一な試料液を迅速に作るができる。

3.4. 測定手順

- 1) 装置の電源を入れ、暖機運転をする。
通常、レーザーの強度が安定し、試料ホルダーが所定の温度に達するまで、約30分が必要である。
- 2) 適切な分散媒を選定し、必要に応じて分散媒からのカウントレート又は散乱光揺らぎ信号の振幅値を記録する。
- 3) 粒子が分散した試料を装置内に入れ、試料の温度が試料ホルダーの温度と平衡になるまで待つ。温度を $\pm 0.3^\circ\text{C}$ 以内の精度で制御し、測定することが望ましい。
- 4) 予備測定を実施して、5.2.に基づいて粒子濃度を適切な範囲に設定する。
- 5) 各試料に対して、適切な測定時間又は積算回数を設定し測定する。
- 6) 測定ごとに平均粒子径と多分散指数を記録する。
- 7) 測定値に粒子濃度依存性が見られた場合には、無限希釈濃度へ外挿した平均粒子径及び多分散指数の値(又は最低粒

子濃度での測定値)を採用する。

- 8) 測定終了時に、試料中に顕著な沈殿物が認められないことを確認する。沈殿物が認められた場合は、凝集又は析出が生じた試料であるか、動的光散乱法による測定に適していない試料である可能性がある。
- 9) 同一試料溶液につき、測定は少なくとも3回繰り返す。

3.5. データの再現性

平均粒子径の再現性は、相対標準偏差が5%未満でなければならない。

4. データ解析

測定対象となる分散液に、レーザー光を照射する。分散した粒子は、ブラウン運動しているため個々の粒子からの散乱光の位相が変動する。それらの和(干渉結果)として、観測される散乱強度は、時間的に揺らぐ。この散乱光強度の揺らぎを時系列データとして解析すると、分散した粒子の運動に関する情報が得られる。

光子相関法における解析は、散乱光強度の自己相関関数から行う。この相関関数は、時間差(相関時間)にだけ依存し、測定を始める時刻には依存しない。散乱体積中でブラウン運動している多数の単分散粒子に対して、散乱光強度の自己相関関数は、基本的に相関時間の指数減衰関数である。また、多分散指数は、減衰定数の分布を示すパラメーターであり、粒子径分布の広がりを示す尺度である。

周波数解析法における解析は、散乱光強度から算出された周波数の強度分布から行う。この周波数の強度分布の大きさは散乱光強度と試料濃度に比例し、特性周波数は粒子径に反比例する。減衰定数と特性周波数は、ブラウン運動している均質な球形粒子の並進拡散係数と関係付けられ、分散媒中に分散された球形粒子では、相互作用がなければ拡散係数は、ストークス・アインシュタイン式によって粒子径と関係付けられる。周波数解析法における多分散指数は、散乱光強度基準の粒子径分布から粒子径分布の広がりを計算したもので、光子相関法の多分散指数と一致しない場合もある。

データの記録には平均粒子径及び多分散指数のほか、測定原理(光子相関法、周波数解析法)、光学配置(ホモダイン、ヘテロダイン)、測定角度、測定温度、分散媒の屈折率及び粘度、測定時間又は積算回数、並びに試料濃度を記載する。

5. 測定に際しての留意点

5.1. 粒子の形状

動的光散乱法のデータ解析において、粒子は均質でかつ球形を前提にしている。

5.2. 測定濃度

測定に際しては、以下に示す条件を満たす濃度範囲の試料を調製する必要がある。

- (i) 試料は、分散媒及びその中によく分散した粒子からなる。
- (ii) 粒子濃度の範囲は、主に適宜段階的に希釈し、粒子径の測定結果に変化が認められない範囲の濃度を見極めて決定することが望ましい。

5.3. 分散媒の清浄化

試料の希釈に用いる分散媒からの散乱光信号は、通常認められないか又は非常に弱くなければならない。次の(i) (ii)のような場合には分散媒中あるいは試料中に粒子状物質が混入している可能性が高いため、分散媒を使用前に更に清浄化する等(ろ過、蒸留等)の措置をとる必要がある。濃度の下限は主に、

分散媒及び汚染物質からの散乱光に影響されない条件から決定する。なお、水を分散媒として用いる場合、新鮮な蒸留水(石英ガラス製蒸留装置を用いて作る)又は脱塩し、ろ過した水(例えば、孔径0.2 μm のフィルターを用いる)の使用が推奨される。

- (i) カウントレート又は散乱光揺らぎ信号の振幅値において、異常に強い信号を伴う大きな揺らぎが記録される場合。
- (ii) 試料を通過するレーザー光中に輝点が出現する場合。

5.4. その他

(i) 粒子が強く帯電して、長距離の粒子間相互作用が測定結果に影響する場合は、その影響を低減させるために、分散媒に微量の塩(例えば、塩化ナトリウム濃度: 10^{-2} mol/L程度)を含有してもよい。

(ii) 装置のバリデーションに使用するトレーサブルなポリスチレンラテックス粒子は市販されている。

6. 参考資料

- 1) JIS Z8826 : 2005 粒子径解析—光子相関法
- 2) ISO 13321:1996 Particle size analysis—Photon correlation spectroscopy
- 3) ISO 22412 : 2008 Particle size analysis—Dynamic light scattering (DLS)

粉体の細かさの表示法

本表示法は、三局業局方での調和合意に基づき規定した表示法である。

粉体の細かさの表示法について規定する。ふるい分け法は粒子の大多数が75 μm より大きい場合に適しているが、より小さな粒子を含む試料であってもふるい分け法が検証されている場合には用いることができる。レーザー回折法も一般的に用いられる測定法であり、広い粒子径範囲に適用可能である。積算分布は分析用ふるい又は他の方法により測定され、粒子径については次のように表示される。

x_{90} : 積算ふるい下分布90%に相当する粒子径

x_{50} : メジアン径(50%の粒子がこの値より小さく、50%の粒子がこの値より大きい。)

x_{10} : 積算ふるい下分布10%に相当する粒子径

d も粒子径を表すのに用いられ、 d_{90} 、 d_{50} 、 d_{10} を使用することもできる。

下付き添字 r が粒度分布の基準を表すとして、積算ふるい下分布を基に $Q_r(x)$ を定義する。

$Q_r(x)$: 粒子径 x 以下の大きさを持つ粒子の積算分布割合

r	粒度分布の基準
0	個数
1	長さ
2	面積
3	体積

そこで、定義より： $x = x_{90}$ なら $Q_r(x) = 0.90$

$x = x_{50}$ なら $Q_r(x) = 0.50$

$x = x_{10}$ なら $Q_r(x) = 0.10$ となる。

次表の用語を用いることにより粉体の細かさを定性的に分類することもできる。

細かさによる粉体の分類

用語	x_{50} (μm)	体積基準積算分布割合 $Q_3(x)$
粗い	>355	$Q_3(355) < 0.50$
やや細かい	$180 \sim 355$	$Q_3(180) < 0.50, Q_3(355) \geq 0.50$
細かい	$125 \sim 180$	$Q_3(125) < 0.50, Q_3(180) \geq 0.50$
極めて細かい	≤ 125	$Q_3(125) \geq 0.50$

粉体の流動性

本試験法は、三業局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

製薬工業における粉体の広範囲な利用によって、粉体の流動性を評価するための種々の方法が考案されてきた。製剤に関する文献中には、粉体の流動性に関する種々の測定値を製造特性と関係づけようとする多数の論文が出されている。このような種々の試験法が開発されているのは当然である。なぜならば、粉体の挙動は多面的であるので、これが粉体の流動性を評価しようとする努力を面倒にしているからである。本項では、文献中で最も多く報告されている粉体の流動性の評価法について概説する。医薬品粉体の流動性を適切に評価できる単純で簡便な測定法はないが、本項では製剤開発の過程で有用であると思われる幾つかの試験法の標準化について述べる。

粉体の流動性を評価するために、一般には四つの測定法又は試験法、すなわち、「1.安息角測定法」、「2.圧縮度又はHausner比測定法」、「3.オリフィスからの流出速度測定法」、及び「4.せん断セル法」が汎用されている。また、これらの基本的測定法の各々について多数の変法が用いられているので、これらの試験法や変法の標準化が可能であれば好都合である。

この目標を意識しながら、以下に最もよく用いられている方法について述べる。実験的に考慮すべき重要な事項は同じであるので、測定法の標準化を推奨する。一般に、いかなる粉体の流動性測定法であっても、実用的かつ有用であり、更に再現性があつて感度が良く、意味のある結果が得られなければならない。しかしながら、ある一つの簡便な流動性測定法が広範囲な流動性を適切に又は完全に評価できるというものではない。製剤研究者や技術者の必要性に応じて、種々の見地から粉体の流動性を評価するために、多数の標準化された試験法をうまく利用することが適切な評価につながる。

1. 安息角測定法

安息角は、粉体の流動性を評価するために幾つかの科学分野で用いられてきている。安息角は、粒子間摩擦、又は粒子間の運動に対する抵抗性に関係する特性値である。安息角の試験結果は、測定法に大きく依存する。本測定法では円錐形成時の試料の分離・偏析や、粉体の圧密又はエアレーションのために、実験上に困難を生じる。これらの難点があるにもかかわらず、本測定法は製薬工業において利用され続けており、製造面での諸問題を予測する際の価値を示す多数の例が文献中に見られる。

安息角は、次項で述べる方法のいかににかかわらず、形成される堆積体が円錐状であると仮定した際の水平面に対する三次元的角度である。

1.1. 基本的測定法

多数の安息角測定法が提案されているが、静的安息角を測定するための最も一般的な方法は、二つの重要な実験変数の扱

いにより次のように分類される。

- (i) 粉体を流下させる漏斗の高さを基板に対して固定しておくか、又は堆積体が形成されるにつれて漏斗の高さを変える。
- (ii) 堆積体が形成される基板の直径を一定とする(すなわち、堆積体の直径は既知である)か、又は堆積体の形成に応じて基板の直径を変える。

1.2. 基本的測定法の変法

前項の基本的測定法に加えて、以下のような変法が用いられている。

- (i) 排出安息角：一定の直径を持つ円板上にある過剰量の試料を容器から排出させることによって測定する。円板上に形成された円錐から、排出安息角を測定する。
- (ii) 動的安息角：片面が透明で平らな面を持つ円筒内に粉体を入れ、これを一定速度で回転させる。動的安息角は円筒内で流動している粉体層の斜面が水平面との間で形成する角度として測定される。内部運動摩擦角は粉体の最上層を流下する粒子と粗い表面仕上げとされている円筒と一緒に回転している粒子を分離している面によって定義される。

1.3. 安息角に関する流動性の一般的尺度

安息角を用いて粉体の流動性を定性的に説明する際に多少の違いはあるが、Carr¹⁾による分類(表1)は有用である。処方設計において40°～50°の安息角を持つ試料であっても良好な結果が得られることもあるが、安息角が50°を超えると、製造に適さないことが多い。

表1 流動特性と対応する安息角¹⁾

流動性の程度	架橋防止対策	安息角(°)
極めて良好		25 ～ 30
良好		31 ～ 35
やや良好	不要	36 ～ 40
普通	限界点架橋あり	41 ～ 45
やや不良	攪拌や振とうが必要	46 ～ 55
不良		56 ～ 65
極めて不良		>66

1.4. 測定に関して留意すべき点

安息角は個々の粉体に固有な物性値ではない。すなわち、粉体の円錐を形成させるために用いた方法に大きく依存する。この点に関して、次のような重要な点が挙げられている。

- (i) 上方から落下してくる粉体の衝撃によって円錐の頂点がゆがむ。円錐を注意深く形成させることによって、衝撃によるゆがみは軽減される。
- (ii) 円錐が形成される円板の性質が安息角に影響する。粉体層の上に円錐を形成させることができる「共通の基底部」を用いて円錐を形成させるのがよい。これは、円錐を形成させる粉体層を保持するための外縁部を用いることによって可能となる。

1.5. 推奨される測定手順

粉体層を保持するための保持縁を持つ、固定された円板上に安息角を形成させる。円板は振動しないようにする。対称性のある円錐を注意深く形成させるために、円錐の高さに応じて漏斗の高さを変えるのが良い。この場合、漏斗が動くので、振動しないように注意する。円錐の先端部に落下する粉体の衝撃を最小限にするために、漏斗脚部下端の高さは堆積体の頂点から約2～4 cmの位置に保つ。対称性のある円錐を首尾よく又は再現性よく形成させることができない場合には、本法は適切ではない。円錐の高さを測定することによって、次式から安息角

α を求める。

$\tan \alpha = \text{高さ} / (0.5 \times \text{円板の直径})$

2. 圧縮度及びHausner比測定法

最近、圧縮度(Compressibility Index)とこれに密接に関係するHausner比の測定法が、粉体の流動特性を予測するための簡便で、迅速かつ一般的な方法となってきた。粉体のかさ密度、粒子径や粒子形状、表面積、含水率、付着性の全てが、測定した圧縮度に影響するので、圧縮度はこれらの粉体物性の総合的な尺度とされてきた。圧縮度及びHausner比は、粉体のかさ体積とタップ後のかさ体積を測定することによって求められる。

2.1. 基本的測定法

圧縮度とHausner比の測定法には幾つかの方法があるが、基本的な手順は、粉体の(1)疎充填時のかさ体積 V_0 及び(2)これ以上のかさ体積変化が生じなくなるまで試料をタップした後の最終かさ体積 V_f を測定することである。圧縮度(%)とHausner比は、次式によって求められる。

圧縮度 $= (V_0 - V_f) / V_0 \times 100$

Hausner比 $= V_0 / V_f$

圧縮度(%)とHausner比は、疎充填時のかさ密度(ρ_{bulk})とタップ密度(ρ_{tapped})の測定値を用いて、次式により求めることもできる。

圧縮度 $= (\rho_{\text{tapped}} - \rho_{\text{bulk}}) / \rho_{\text{tapped}} \times 100$

Hausner比 $= \rho_{\text{tapped}} / \rho_{\text{bulk}}$

これらの変法として、タップ中に生じるかさ体積変化に代わって、圧密率が測定されることもある。圧縮度(%)とHausner比を用いて、表2に示された流動性の尺度が一般的に認められている。

表2 流動性の尺度¹⁾

圧縮度(%)	流動性の程度	Hausner 比
≤ 10	極めて良好	1.00 ~ 1.11
11 ~ 15	良好	1.12 ~ 1.18
16 ~ 20	やや良好	1.19 ~ 1.25
21 ~ 25	普通	1.26 ~ 1.34
26 ~ 31	やや不良	1.35 ~ 1.45
32 ~ 37	不良	1.46 ~ 1.59
> 38	極めて不良	> 1.60

2.2. 測定に関して留意すべき点

圧縮度とHausner比は個々の粉体に固有な特性値ではない。すなわち、これらは用いた測定法に依存する。(1)疎充填時のかさ体積 V_0 、(2)最終かさ体積 V_f 、(3)疎充填時のかさ密度 ρ_{bulk} 、及び(4)タップ密度 ρ_{tapped} の測定に影響する、次のような幾つかの重要な点が指摘されている。

- (i) 用いたメスシリンダーの直径
- (ii) タップ密度を得るための粉体のタップ回数
- (iii) 試験に用いた粉体の質量
- (iv) タップ中のメスシリンダー内における粉体試料の回転

2.3. 推奨される測定手順

100 gの試料を用いて250 mLのメスシリンダーによって行う。これより少量であってもよいが、用いた試料量及びメスシリンダーの容積を結果と共に記載しておく。3回の測定値の平均を

用いることが望ましい。

3. オリフィスからの流出速度測定法

粉体の流出速度は多くの因子に依存するが、そのうちの幾つかは粒子自体の特性に関係しており、また他の幾つかは測定法に関係する。オリフィスからの粉体の流出速度は、粉体の流動性のより有効な尺度であるとされてきた。ここで特に重要なことは、自由流動性のある試料であっても脈動型の流動パターンが観察されるので、流出を連続的にモニターすることが有用であるということである。また、容器が空になる際も流出速度の変化が見られる。これまでにオリフィス径、粒子径及び粒子密度に対する流出速度に関係する幾つかの実験式が提案されているが、オリフィスからの流出速度の測定は、自由流動性のある粉体に関してのみ有用である。

オリフィスからの流出速度は、一般には多種類の容器(円筒状容器、ファネル、ホッパー)のいずれにおいても、これらから流出する試料の単位時間当たりの質量として測定される。流出速度の測定は間接的又は連続的に行うことができる。

3.1. 基本的測定法

オリフィスからの流出速度を測定する際に最も共通する問題は、三つの重要な実験の変数に基づいて次のように分類できる。

- (1) 粉体を入れた容器の種類 一般的な容器は円筒状容器、ファネル又はホッパーである。
- (2) 用いたオリフィスの大きさと形状 オリフィス径とその形状は、粉体の流出速度を測定する際の重要な因子である。
- (3) 流出速度の測定法 流出速度は、ある種の記録装置が付属した電子天秤を用いて連続的に測定することができる。また、流出速度は、不連続な試料についても個別的に測定することができる(例えば、100 gの粉体がオリフィスを通過するのに要する0.1秒単位までの時間、又は10秒間にオリフィスを通過する0.1 g単位までの粉体の質量)。

3.2. 基本的測定法の変法

質量基準又はかさ体積基準のいずれの流出速度も測定することができる。質量基準速度の方が測定しやすいが、高密度の試料では大きな測定値が得られる。錠剤機の臼中への粉体の充填はかさ体積基準であるので、この場合にはかさ体積基準の流出速度を測定することが望ましい。容器から粉体が流出しやすくするためにパイプレーターを取り付けることもあるが、これは結果の解析を複雑にする。ロータリー錠剤機の運転条件をより精密に再現するための振動式オリフィス装置が提案されている。粉体が流出する最小オリフィス径も確認することができる。

3.3. オリフィスからの流出速度に関する流動性の一般的尺度

流出速度は用いた測定法に極めて大きく依存するので、一般的な尺度はない。また文献の結果を比較することも困難である。

3.4. 測定に関して留意すべき点

オリフィスからの流出速度は、個々の粉体に固有な物性値ではない。これは用いた方法に極めて大きく依存する。これらの方法に影響する、次のような幾つかの重要な点が指摘されている。

- (i) オリフィス径と形状
- (ii) 容器の材質(金属、ガラス、プラスチック)
- (iii) 容器内での粉体層の直径と高さ

3.5. 推奨される測定手順

オリフィスからの流出速度測定は、ある程度の流動性を持つ粉体のみに用いることができる。したがって、付着性粉体には用いることができない。粉体層の高さがオリフィス径より十分に大きければ、流出速度は実質的には粉体層の高さには関係しない。円筒状容器は流出にほとんど影響しないので、容器としてこれを用いる。この形状では容器の壁面に沿った粉体ではなく、粉体層内での粉体の運動による流速を測定していることになる。粉体層の高さが円筒状容器の直径の2倍未満の場合には、粉体の流出速度はしばしば増加する。オリフィスの形状は円形とし、円筒状容器は防振状態とする。円筒状容器の寸法に関する一般的な指標は次のとおりである。

- (i) オリフィス径 > 粒子径の6倍
- (ii) 円筒状容器の直径 > オリフィス径の2倍

容器としてホッパーを用いるのは適切であり、製造に際しての流出をよく表している。また、ファネル、特に軸管を持つものについては、流出速度は軸管と粉体間の摩擦と同様に、軸管の直径と長さによって決まるので、これを用いるのは得策ではない。円錐の先端を切断したものも良いが、流出は粉体一壁面間の摩擦係数に影響されるので、適切な材質を選択することが重要である。

円筒状容器内のオリフィスについては、粉体層内での流動パターンをより確実にするために、口径を変えられるような機能を持つ平面状の底板を用いる。流出速度は間欠的又は連続的に測定できる。電子天秤を用いた連続測定は、瞬間的な流出速度の変動をより効果的に検出することができる。

4. せん断セル法

より基本的な原理に基づいた粉体の流動性研究やホッパーの設計を進めようとする努力の中で、粉体の流動性をより完全かつ正確に定義した評価ができる、種々の粉体せん断試験器や方法が開発されている。せん断セル法は医薬品粉体の研究において広範囲に用いられている。本法によれば、せん断応力-せん断ひずみの関係を表す破壊包絡線、内部摩擦角、非限界降伏力、引っ張り強度、フロー・ファクターや、その他の流動性指数のような種々の2次的パラメーターを含む広範囲なパラメーターが得られる。また、本法では実験上のパラメーターをより正確に制御することができるので、流動特性は圧密荷重、時間、その他の環境条件の関数として測定することもできる。これらの方法は、限界応力状態にあるホッパーや貯槽用容器のパラメーターを測定するのにうまく利用されている。

4.1. 基本的測定法

せん断セルの第一のタイプは、せん断セルリングの下部の固定部分と上部の可動部分との間でせん断面を形成させ、水平方向に引っ張り破断する円筒型せん断セルである。この方法では、所定の手順に従ってせん断セル内の粉体層を圧密した後、上部リングを移動させることによって粉体層をせん断するのに要する力を測定する。一方、第二のタイプである環状型せん断セルは試料量が少なく済むなど、円筒型せん断セルを上回る幾つかの利点がある。しかし、設計上、リングの内壁面近くにある試料の方がそれより内側の部分にある試料より多くせん断されるので、粉体層が均一にせん断されないという欠点がある。第三のタイプのせん断セル(平板型)は、下部の固定した粗な面と上部の粗な可動面との間で薄いサンドイッチ状の粉体層を形成している。

いずれのせん断セル法も利点と欠点を持っているが、詳細については本項では触れない。粉体の流動性を評価する他の方法については、文献中で多くの変法が述べられている。一般にせん断セル法の大きな利点は、実験的により制御しやすいことである。しかし、本法は一般に測定に際して長時間を要し、また多量の試料と熟練が必要である。

4.2. 推奨される事項

多種類のせん断セル装置や試験法からは豊富なデータが得られ、粉体の流動性を評価するのに極めて効果的に利用することができる。これらはホッパーや貯槽用容器のような装置を設計する際にも有用である。本法では利用できる装置や実験操作は多種多様であるので、特に標準的な方法はない。せん断セル法を用いた流動性の評価の結果には、用いた装置と方法を全て記載しておく。

5. 文献

- 1) Carr, R.L. : Evaluating flow properties of solids. *Chem. Eng.* 1965; 72 : 163-168.

レーザー回折法による粒子径測定法

本測定法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した測定法である。

粒子径分布測定に用いられるレーザー回折法は、粒子が単色光の光束に曝された際に生じる回折パターンの解析に基づいている。歴史的には、初期のレーザー回折装置は小角散乱のみを用いていた。しかし、本法はその後、より広い角度範囲にわたるレーザー光散乱やフラウンホーファ近似及び異常回折のほか、ミー理論の適用をも含んでいるものにまでに拡大されてきた。

本法は単一粒子による散乱と一次粒子のクラスター、すなわち、アグロメレート(融解又は固結した粒子)又はアグリゲイト(付着性粒子の塊)による散乱を区別することはできない。ほとんどの粒子状試料はアグロメレート又はアグリゲイトを含んでおり、また、測定者は一般に一次粒子の粒子径分布に関心があるので、クラスターは、通例、測定前に一次粒子に分散される。

非球形粒子については、本法が光学モデルにおいて球形粒子であることを仮定しているため、球相当粒子径分布が得られる。その結果、得られた粒子径分布は、ほかの物理的原理(例えば、沈降、ふるい分け)に基づく方法によって得られた分布とは異なることがある。

本参考情報は、角度に依存した光散乱パターンの解析による種々の分散系(例えば、粉体、スプレー、エアゾール、サスペンション、エマルション及び液中における気泡)の粒子径分布測定法について記載するものであり、特定の製品の粒子径を測定するための特定の要件を取り扱うものではない。

1. 原理

試料を適切な液体又は気体中に適正な濃度で分散させ、単色光(通例、レーザー光)ビームを横切るように通過させる。粒子によって種々の角度に散乱された光は、複数の素子を持つ検出器で測定される。散乱パターンは数値化され、次の解析のために記録される。これらの数値はその後、適切な光学モデルと数学的手法を用いて、離散的な粒子径区分ごとの体積分率を得るために変換され、体積基準の粒子径分布が得られる。

粉体を分散するために用いる液体，界面活性剤及び分散剤は，以下の条件を満たしていなければならない。

- (i) レーザー光の波長において透明であり、基本的に気泡や粒子を含まないこと。
- (ii) 試料粒子とは異なる屈折率を有すること。
- (iii) 試料粒子に対して非溶媒であること(純粋な液体又はあらかじめろ過した飽和溶液)。
- (iv) 試料粒子の粒子径を変化させないこと(例えば、溶解性、溶解促進又は再結晶効果による)。
- (v) 安定な分散系が容易に得られること。
- (vi) 装置に用いられている部品(Oリング、ガasket、配管など)との適合性がよいこと。
- (vii) 再循環、攪拌及びろ過を可能とするための適切な粘性を有すること。

界面活性剤や分散剤は、粒子をぬらし、分散を安定化するために、しばしば用いられる。試料が弱酸性及び弱塩基性物質である場合、分散液をそれぞれ、低pH又は高pHに緩衝化してみることが適切な分散剤の選択に役立つ。

目視又は顕微鏡観察により、分散液の特性につき、あらかじめ確かめておくことができる。十分に混合された貯蔵分散液から、試料を小分けすることもできる。このような貯蔵分散液は、例えば、ガラス棒、スパーテル又はボルテックスミキサーを用いて混合しながら、試料に液体を注加することによって調製する。貯蔵分散液の調製にあたっては、それから代表試料が確実に小分けできるように、また、大粒子の沈降が起こらないように注意しなければならない。したがって、試料のペーストを調製するか、又は攪拌下で均一な懸濁状態を保持しながら、速やかにサンプリングを行う。

3.4. 気体中での分散の最適化

スプレーや乾燥粉体分散系では、油、水及び粒子状物質を含まない圧縮気体を用いる。圧縮気体中からこれらの異物を除去するために、フィルター付きの乾燥機を用いることができる。排出空気が測定を妨害しないよう、吸引部は測定場所から離しておかねばならない。

3.5. 濃度範囲の決定

検出器でのシグナル／ノイズ比が許容値以上となるために、分散体中の粒子濃度は最低水準以上でなければならない。同様に、多重散乱を避けるために、濃度は最高水準以下でなければならない。濃度範囲は、レーザー光のビーム幅、測定領域の光路長、粒子の光学的性質及び検出器素子の感度によって影響を受ける。

上記の因子を考慮して、いかなる試料についても、適切な濃度範囲を決定するためには、幾つかの異なる粒子濃度で測定を行わねばならない[注：装置が異なると、粒子濃度は、通例、異なるスケール及び名称で表される(例えば、吸光度(obscurtion)、光学濃度、全質量に比例的な数値(proportional number of total mass))]

3.6. 測定時間の決定

測定時間、検出器の読取り時間及び頻度は、必要とされる測定精度に従って実験的に決定される。一般には、1回の測定時間内に、短い時間間隔で多数回の検出器のスキャン又はスイープが行われる。

3.7. 適正な光学モデルの選択

時にはほかの近似理論が散乱マトリックスの計算に適用されることもあるが、ほとんどの装置ではフラウンホーファ又はミーの理論を用いている。理論モデルの選択は、測定用途や試料

に関する種々の仮定(粒子径、吸光度、屈折率、表面粗さ、結晶の配向性、混合物か否かなど)に依存する。屈折率の値(使用した波長に関する実数部と虚数部)が正確に判明していない場合には、フラウンホーファ近似や屈折率の実験的な推定値を用いたミー理論を用いることができる。前者は、単純でかつ屈折率の値を用いる必要がないという利点を持っている。これに対して後者は、通例、小さい粒子については偏りの少ない粒子径分布が得られる。例えば、かなりの量の透明な小粒子を含む試料についてフラウンホーファ・モデルを用いるときには、実際よりも多数の小粒子が計算されることになる。複素屈折率の実数部と虚数部に関して仮定された値の僅かな違いが、測定された粒子径分布に有意な差異を生じることもあるので、追跡可能な結果を得るためには、用いた屈折率の値を記録しておかねばならない。屈折率の虚数部の小さい値(約0.01 ~ 0.1i)は、粒子の表面粗さによる吸光度を補正するのによく用いられる。一般に、構造因子(例えば、形状、表面粗さ、空隙率)と同様に、試料の光学的性質は最終結果に影響するということに注意しておかねばならない。

3.8. バリデーション

機器分析において、通常、ある操作手順の妥当性は、その特異性、直線性、範囲、真度、精度及び頑健性を評価することにより検証される。レーザー回折による粒子径解析においては、試料中へ混入した異物を識別することはできないし、顕微鏡法による補完的な裏付けがなければ、分散粒子とそれらのアグロメレイトを識別することもできないので、分析法バリデーションにおいて定義されるような意味での特異性は適用できない。(濃度と反応強度の間の線形関係又は内挿のための数学的モデルを探ることは、粒子径解析には適用できない。線形性を評価するよりも、測定結果が有意に変化しない濃度範囲を定義することの方が、この方法ではむしろ必要である。)その範囲を超える濃度では多重散乱による誤差を生じるのに対して、その範囲を下回る濃度では低いシグナル／ノイズ比による誤差を生じる。この範囲は、ほとんどの場合、装置のハードウェアに依存する。測定の精度は、繰返し測定によって評価されるのに対して、真度は、装置の適切な適合性評価や顕微鏡法との比較によって確認すべきである。

要求される併行精度は、測定目的に依存するのに対して、本法で実際に達成できる併行精度は、主として試料特性(粉砕の有無、硬いか壊れやすいか、粒子径分布幅など)に依存する。試料の調製法が異なった場合の併行精度は、物質によってかなり変化する可能性があるため、ここでは、強制力のある形で限度値を設定することはできない。しかし、分布の中央値(例えば、 x_{50})について、相対標準偏差 RSD (%) $\leq 10\%$ [$n=6$]のような、併行精度に関する許容基準を定めるようにするとよい。分布の両側における値(例えば、 x_{10} 及び x_{90})は、 $RSD \leq 15\%$ [$n=6$]のように許容基準はより緩和される。10 μm 以下の粒子では、これらの値は2倍とする必要がある。分散媒や分散力の選択と最適化に際して、頑健性を試験しておくのもよい。分散エネルギーの変化は粒子径分布の変化によってモニターしてもよい。

4. 測定

4.1. 測定前の注意事項

- (i) レーザーの直接光及び反射光を絶対に直視してはならない。

(ii) 溶媒の引火又は粉塵爆発を防ぐために、全ての装置部品は接地しておくこと。

(iii) 装置の設定状況(例えば、暖機運転、所要測定範囲とレンズ、レンズの有効距離、検出器の位置、直射日光が当たっていないこと)を点検すること。

(iv) 湿式分散の場合には、気泡、液体の蒸発、分散液中のシュリーレン(schlieren)や他の不均一な状態を避けること。同様に、乾式分散の場合には粒子分散機からの不適切なマスフロー(mass-flow)や乱流を避けること。このような影響は誤った粒子径分布を与える原因となる。

4.2. 分散試料の光散乱の測定

装置の光学系の焦点及び軸調整を適切に行った後、試料測定の際と同じ方法を用いて、粒子を含まない分散媒について空試験を行わねばならない。バックグラウンド信号は、適正な閾値以下でなければならない。検出器のデータは、試料について得られたデータから後でそれらを差し引くために保存される。分散試料は確立された測定法に従って測定される。

各検出器素子については、信号の平均値を計算し、場合によっては標準偏差も求める。各検出器素子からの信号の大きさは、検出面積、光強度及び量子効率に依存する。レンズの焦点距離と共に、検出器素子の座標(大きさや位置)により各素子の散乱角範囲が決まる。大多数の装置では散乱しない中心部のレーザービーム強度も測定している。空試験時の強度に対する分散試料の強度比は散乱光の割合、すなわち、粒子濃度を示す。

4.3. 散乱パターンの粒子径分布への変換

この逆演算のステップは、ある粒子径分布に関する散乱パターンの計算の逆である。ほとんどのアルゴリズムは球形粒子による散乱について数学的解析を行っているため、粒子を球形と仮定することは、特に重要である。更に、測定されたデータは、常にいくつかのランダム誤差と系統誤差を含んでおり、これらが粒子径分布の信頼性を低下させることがある。このため、市販装置において利用できる幾つかの数学的手法が開発されている。これらの手法は、散乱パターンの測定値と計算値の間の加重偏差(例えば、最小二乗法)、幾つかの制約条件(例えば、粒子量は負にならないこと)、粒子径分布曲線の平滑化のいずれか又は全てを含んでいる。

用いたアルゴリズムは装置の銘柄や機種ごとに特有のものである。装置間でアルゴリズムが異なると、計算された粒子径分布に差異を生じることがある。

4.4. 繰返し回数

個々の試料調製ごとに必要な繰返し測定回数は、要求される測定精度に依存する。ある物質について、特異的な測定法がある場合、この繰返し回数を定めておくことが推奨される。

5. 結果の記録

粒子径分布のデータは、通例、ふるい下積算分布及び/又は体積基準積算密度分布として記録する。粒子径を表すのに記号 x を用い、粒子径は体積相当球の直径として定義する。 $Q3(x)$ は粒子径 x におけるふるい下体積分率を表す。図示する場合には、 x を横軸に、従属変数である $Q3(x)$ を縦軸にしてプロットする。最も一般的な特性値は、粒子径分布曲線から内挿によって計算される。繁用されているものは、積算ふるい下値で 10%、50%、90% における粒子径(それぞれ、 x_{10} 、 x_{50} 、 x_{90} として表示)である。 x_{50} はメジアン径として知られている。記号 d も粒子径を表すのに広く用いられているので、 x の代わりに d

を用いてもよい。

更に、試料、試料の調製法、分散条件、セルの種類に関する十分な情報も得ておかねばならない。測定結果は、装置、データ解析用プログラム、用いた光学モデルに依存するので、これらの詳細についても示しておかねばならない。

6. 装置の性能管理

装置と試料に応じて、装置の性能評価を適切な頻度で行う。

6.1. 校正

レーザー回折システムは理想化された粒子特性を仮定しているものの、レーザー光散乱の基本的原理に基づいている。したがって、厳密な意味での校正は必要ではない。しかし、それでも装置が正しく稼働していることを確認しておくことは必要である。これは、社会的に広く用いられ、認証されている標準物質を用いることによって行うことができる。これにより、試料の採取と分散、測定部への輸送、測定及び逆演算処理を含めて、全体の測定手順をチェックすることができる。また、全体の操作手順が十分に記述されていなければならない。

認証された標準物質としては、粒子径分布が既知の球形粒子であることが望ましい。認証された標準物質の粒子径は、絶対的な方法により、質量基準粒子径分布として保証されていなければならない。また、可能ならば、合意された詳細な操作手順に従って用いられねばならない。ミー理論をデータ解析に用いる場合は、粒子の複素屈折率の実数部と虚数部が示されていなければならない。粒子密度が全ての粒子径区分について同一であれば、体積基準粒子径分布は、質量基準粒子径分布と同一の表示となる。

標準物質について、少なくとも3回の繰返し測定から得られた x_{50} の平均値をその保証値と比較するとき、保証範囲からの逸脱が3%以下であれば、レーザー回折装置は適切に稼働しているものとみなす。また、 x_{10} と x_{90} に関する平均値は、保証範囲からの逸脱が5%を超えないものとする。なお、10 μm 以下の粒子については、これらの値はいずれも2倍とする必要がある。

標準物質としては、球形粒子を用いることが望ましいが、非球形粒子を用いてもよい。これらの粒子は、認証値を有するか、又は合意された詳細な操作手順に従ってレーザー回折法から得られた代表値を有することが望ましい。レーザー回折法以外の方法で得られた参照値(粒子径)と比較するとき、かなりのずれが生じることがある。このずれは、粒子径測定法の測定原理が異なると、同じ非球形粒子であっても球相当径(sphere-equivalent diameters)が異なることに起因する。

認証された標準物質を用いることが望ましいが、物理的性質が明確な他の標準物質を用いてもよい。これらは、高品位で一定の組成と粒子径分布を有する物質であり、それらの粒子径分布は経時的な変化がないことが証明されている。測定結果は、標準物質についてあらかじめ測定されたデータと同一の精度で一致しなければならない。

6.2. システムの適合性評価

装置の校正に加えて、装置の性能評価を定期的に又はできるだけ頻繁に実施しなければならない。この性能評価は、前項で述べた適切な標準物質を用いて行うことができる。

システムの適合性評価は、装置、電子工学系、ソフトウェア及び解析操作が、一体化したシステムを構成していることから、システムとして評価する必要がある。このため、試料の採取、

分散、測定部への試料の輸送、測定と逆演算手順を含めて、操作手順の全体が検証されることになる。したがって、全体の操作手順が十分に記述されていることが極めて重要である。

医薬品各条中に別に規定されるもののほか、レーザー回折装置の応答は、標準物質の x_{50} につき、保証範囲からの逸脱が10%以内であれば、レーザー回折装置は正常に稼動しているものとみなす。また、分布の両側における値(例えば、 x_{10} 及び x_{90})についても評価する場合には、これらの値の保証範囲からの逸脱は、15%を超えてはならない。ただし、10 μm 以下の粒子については、これらの値は、2倍として考える。

注1：装置の校正については、「6.1.校正」においてより厳密な条件が定められている。

注2：本測定法はISO 13320-1 (1999)及び9276-1 (1998)に準拠したものである。

G3. 生物薬品関連

アミノ酸分析法

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

アミノ酸分析法は、タンパク質、ペプチド、その他の医薬品のアミノ酸組成やアミノ酸含量を測定する方法をいう。タンパク質及びペプチドはアミノ酸残基が共有結合で直鎖状に重合した高分子であり、そのアミノ酸配列はタンパク質やペプチドの特性を規定している。タンパク質は通常特定のコンフォメーションを持った折りたたみ構造をとる大きな分子と考えられる。一方、ペプチドは比較的小さな分子であり、2～3個のアミノ酸で構成されていることもある。アミノ酸分析法は、タンパク質やペプチドの定量、同定、構造解析に利用でき、ペプチドマップ法におけるペプチド断片の評価、タンパク質やペプチド中の異常アミノ酸の検出などにも利用できる。分析する前にタンパク質又はペプチドを各構成アミノ酸に加水分解する必要があるが、加水分解の後に行うアミノ酸分析操作は他の医薬品中の遊離アミノ酸の分析で行われている方法と同じであり、加水分解試料中のアミノ酸は一般に誘導体化して分析する。

装置

アミノ酸分析に用いる方法論は通常、試料中のアミノ酸のクロマトグラフィーによる分離に基づいている。最近の技法は専らアミノ酸分析用に作られた自動クロマトグラフィー装置を利用している。アミノ酸分析装置は、基本的にはカラム上でアミノ酸を分離するための移動相勾配を作成できる低圧又は高圧液体クロマトグラフィー装置である。装置にはプレカラム誘導体化で分析する以外はポストカラム誘導体化機能を備えていなければならない。検出器は利用する誘導体化の方法によって異なるが、通常紫外可視検出器か蛍光検出器が用いられる。記録計(例えば、インテグレーター)は検出器からのシグナルをアナログ信号に変換し、定量できるものを用いる。使用する装置はアミノ酸分析専用のものが望ましい。

一般的注意

アミノ酸分析中、分析者は目立たないところでの汚染に常に

注意を払う必要があり、高純度の試薬が必要となる(例えば、低純度の塩酸はグリシンの混入を招くことがある)。分析試薬類は高速液体クロマトグラフィー(HPLC)用溶媒類のみを使用し、数週間ごとに定期的に交換すべきである。混入の可能性のある微生物や溶媒中に存在する異物は使用する前にろ過して除き、蓋をした容器に保存し、分析装置は直射日光の当たらない場所に設置する。

実験のやり方がアミノ酸分析の質を左右する。装置は実験室内の人通りの少ない場所に設置し、室内は清潔に保つこと。ビベット類は保守手順書に従って清潔にし、調整すること。ビベットチップは蓋のある箱に保管し、素手でチップをつまんだりしないこと。実験者はパウダーの付いていないラテックス製の手袋を着用すること。埃がグリシン、セリン及びアラニンの含量を増加させることがあるので、試料バイアルの開け閉めの回数は制限すること。

良好な分析結果を得るにはよく手入れされた装置が必要である。分析装置が日常的に使用されている場合には、漏れ、検出器・ランプの安定性、カラムの性能を毎日チェックする。装置の全てのフィルター及びその他の点検箇所は規定の保守管理表に従って清掃あるいは交換する。

標準物質

分析に用いるアミノ酸の標準物質としては市販品が入手可能であり、通常、アミノ酸の混合水溶液となっている。アミノ酸組成を測定する場合、全体の操作が完全であることを示すために、タンパク質又はペプチドの標準品／標準物質を対照として試料と共に分析する。この目的のためのタンパク質としては高純度のウシ血清アルブミンが用いられる。

装置の校正

アミノ酸分析装置の校正は通常、標準アミノ酸混液を分析して行い、各アミノ酸の感度係数や測定範囲を調べる。標準アミノ酸混液の各アミノ酸濃度は既知であるので、校正にあたっては、用いる分析方法で直線関係が得られると思われる濃度範囲内の幾つかの異なる濃度に標準アミノ酸混液を希釈し、これらについて試験を繰り返す。得られた各アミノ酸のピーク面積を希釈液中の各アミノ酸の既知濃度に対してプロットする。この結果から、あるアミノ酸のピーク面積がアミノ酸濃度と直線関係にある濃度範囲を調べることができる。正確で再現性のある結果を得るには、使用する分析方法での分析限界以内(例えば、直線範囲内)にある濃度の試料を調製することが重要である。

各アミノ酸の感度係数を調べるには、4～6種の濃度の標準アミノ酸について分析する。感度係数は標準液中に存在するアミノ酸1 nmol当たりの平均ピーク面積又は平均ピーク高さとして算出する。各アミノ酸の感度係数を校正ファイルに記録しておき、試料中のアミノ酸の算出に利用する。この計算はアミノ酸のピーク面積をそのアミノ酸の感度係数で除し、そのアミノ酸のnmol数を求める。日常の分析では一点校正で十分である。しかしながら、校正ファイルは異常のないことを確認するために対照標準物質の分析によって十分に吟味され頻繁に更新されている必要がある。

再現性

一貫した良好な分析結果は試験の再現性に注意を払う実験室から得られるものである。HPLCによるアミノ酸又はその誘導体の分離では、各アミノ酸に対応する多数のピークがクロマトグラム上にみられる。ピークの数が多いため、保持時間でピーク

クを同定したり、定量のためにピーク領域を積分したりすることのできる分析システムが必要となる。一般的再現性の評価では、標準アミノ酸溶液を調製し、同一標準液を用いて多数回(例えば、6回以上)分析を繰り返し、各アミノ酸の保持時間及びピーク面積の相対標準偏差(RSD)を求める。更に、実験者を変えた数日間にわたる複数回の測定で再現性の評価を行う。この場合、試料の取扱いに起因する変動も調べるため、標準液の希釈操作も毎回行う。標準タンパク質(例えば、ウシ血清アルブミン)のアミノ酸組成の分析も再現性の評価の一部としてしばしば行われる。変動(すなわち、RSD)を評価することによって、その実験室から得られる分析値が管理されたものであることを確認するための限度値を設定することができる。最良の結果を得るためには、最も低い実際的な変動の限度値を設定することが望ましい。アミノ酸分析の変動を小さくするために注意すべき事柄には、試料の調製、試薬の品質や実験操作に起因するスペクトル妨害、装置の性能及び保守、データの解析とその解釈、実験者の技量や癖などがある。バリデーションは、関連する全てのパラメーターについて十分に検討する。

試料調製

アミノ酸分析の正確な結果を得るためには精製されたタンパク質又はペプチド試料が必要である。緩衝液組成(例えば、塩類、尿素、界面活性剤)は分析に影響を与えることがあるので、分析の前に試料から取り除く必要があるが、一般にポストカラム誘導体化法はプレカラム誘導体化法ほどにはこれらの物質の影響を受けない。汚染の可能性を減少させ、回収率を高め、労力を減少させるためには、試料の処理操作の回数を少なくするほうがよい。タンパク質試料から緩衝液成分を除去する一般的な方法には、1)逆相HPLC装置に試料を注入し、有機性の揮発性溶媒でタンパク質を溶出させ、これを真空遠心分離で乾燥させる；2)揮発性の緩衝液又は水に対して透析する；3)緩衝液を遠心限外ろ過で揮発性の緩衝液又は水に置き換える；4)有機溶媒(例えば、アセトン)でタンパク質を沈殿させる；5)ゲルろ過、などがある。

内標準物質

アミノ酸分析中での物理的及び化学的損失及び変化をチェックするために、内標準物質を用いることが推奨される。加水分解の前にタンパク質溶液に正確な既知量の内標準物質を添加すると、タンパク質溶液からのアミノ酸の一般的な回収率が内標準物質の回収率から得られる。しかし、タンパク質中のアミノ酸の遊離又は分解の速度には違いがあるため、遊離アミノ酸の加水分解中の挙動はタンパク質に含まれるアミノ酸と同じではない。したがって、加水分解中に生じる損失を補正するために内標準物質を用いるとき、信頼できる結果が得られないことがある。結果を解釈するとき、この点を考慮に入れる必要がある。試料の分析ごとの差異及び試液の安定性や流量の変動を補正するために加水分解後のアミノ酸混液に内標準物質を添加することもできる。理想的には、内標準物質は市販品として入手可能で安価な自然界に存在しない α -アミノ酸がよい。しかも、加水分解に対して安定でなければならず、シグナル強度も濃度と直線関係にあり、他のアミノ酸と重ならない保持時間を持っていることが必要である。一般的に用いられる内標準物質にはノルロイシン、ニトロクロシン又は α -アミノ酪酸がある。

タンパク質の加水分解

タンパク質及びペプチドのアミノ酸分析にはこれら試料の加

水分解が必要である。加水分解用のガラス器具には誤った結果を避けるために極力清浄にしたものを使用する必要がある。加水分解管壁面の指紋や手袋のパウダーは汚染の原因となる。ガラス製加水分解管は、1 mol/L塩酸中で1時間煮沸するか、硝酸又は塩酸/硝酸混液(1:1)に浸して洗浄する。洗浄した加水分解管は高純度の水で洗い、更にHPLC用メタノールで洗う。その後、乾燥器で一夜乾燥し、使用するまで覆いをして保存する。ガラス容器を500℃で4時間乾熱して汚染物を除去してもよい。適当な使い捨ての実験用器具を用いることもできる。

酸加水分解は、アミノ酸分析の前にタンパク質試料を加水分解する最も一般的な方法である。この加水分解方法は幾つかのアミノ酸を完全に又は部分的に破壊するため、分析結果に変動をもたらすことがある。トリプトファンは破壊され、セリンとトレオニンは一部破壊され、メチオニンは酸化され、システインは一般にシスチンとして回収される(ただし、シスチンの一部は破壊されたりシステインに還元されるため、通常その回収率は低い)。加水分解容器の内部を適切な真空度(0.0267 kPa以下)にするか不活性ガス(アルゴン)で置換すると酸化による破壊を抑えることができる。イソロイシンやバリンを含むペプチド結合のうち、Ile-Ile、Val-Val、Ile-Val及びVal-Ileのアミド結合は一部しか切断されず、アスパラギンとグルタミンは脱アミド化されてそれぞれアスパラギン酸とグルタミン酸になる。酸加水分解中にトリプトファン、アスパラギン及びグルタミンは消失するため、定量できるのは17種のアミノ酸に限られる。以下に述べる加水分解法の幾つかはこれらの問題に対処するために利用する。また、この加水分解法の幾つか(すなわち、方法4～11)はシステイン、メチオニン、アスパラギン、グルタミンを他のアミノ酸に変換させる方法である。したがって、酸加水分解以外の方法を用いる前に、その方法を用いることの利点と問題点をよく比較検討しておく。

一部が破壊されるアミノ酸やペプチド結合の開裂が遅いアミノ酸の濃度を分析するために、時間経過に沿った試験(すなわち、酸加水分解時間24、48及び72時間での分析)がしばしば行われる。不安定なアミノ酸(すなわち、セリンとトレオニン)の測定濃度を加水分解時間に対してプロットし、得られた直線を時間ゼロに外挿することによりそれらの濃度を決定することができる。時間経過に沿った加水分解試験は開裂の遅いアミノ酸(例えば、イソロイシンやバリン)に対しても用いられ、これらのアミノ酸の濃度がプラトーに達した点を調べ、これをこれらのアミノ酸の濃度とする。加水分解時間が長くなりすぎるとこのアミノ酸の濃度は減少し始めるが、これはこの加水分解条件で分解することを示している。

時間経過に沿った試験方法に代わる方法として、標準アミノ酸を試料と同一条件で加水分解する方法がある。加水分解において、遊離アミノ酸はペプチド又はタンパク質中の不安定なアミノ酸の分解速度を完全には再現できない。このことは特に開裂の遅いペプチド結合(例えば、Ile-Val結合)についていえる。しかし、この方法によって破壊されるアミノ酸の量を測定することができる。マイクロ波による酸加水分解が利用されている。この方法は迅速ではあるが、特別な機器と注意が必要である。マイクロ波加水分解での至適条件はそれぞれの試料タンパク質又はペプチドについて調べる必要がある。一般にこの方法での処理時間は僅か数分間であるが、1分間の変動でも適切な結果をもたらさない(例えば、不安定なアミノ酸の不完全な加水分

解や破壊)。数種のプロテアーゼを用いた完全タンパク質消化も利用されているが、これは処理が複雑で、厳密な調節が必要である。そのため、一般にはタンパク質よりもペプチドに適用される。

注：未知タンパク質を初めて分析するときには、異なる加水分解時間や温度条件で実験して至適条件を決定する。

方法 1

フェノールを含む塩酸を用いた酸加水分解がタンパク質又はペプチドの加水分解に用いられる最も一般的な方法である。フェノールの添加はクロシンのハロゲン化を防止する。

加水分解液 フェノールを0.1～1.0%含む6 mol/L塩酸。

操作法

液相加水分解 試料タンパク質又はペプチドを加水分解管に入れ、乾燥する。(注：試料中の水分で加水分解用の塩酸が希釈されないように、試料を乾燥する。)凍結乾燥タンパク質500 µg当たり加水分解液200 µLを加え、ドライアイスアセトン浴中で凍結させた後、減圧下で管を熔封する。酸化を防ぐため、通常110℃で24時間、減圧下又は不活性ガス置換下で試料を加水分解する。タンパク質が完全に加水分解されない懸念がある場合は、長時間の加水分解(例えば、48, 72時間)についても調べる。

気相加水分解 この方法は最も一般的な酸加水分解法の一つであり、試料が少量しか入手できない場合の微量分析に適している。塩酸からの試料の汚染も本法を用いることによって最小限に抑えられる。乾燥した試料の入ったバイアル瓶を適当量の加水分解液を入れた容器の中に置く。このとき、加水分解液が試料の入ったバイアル瓶に入らないように注意する。容器の内部を不活性ガスで置換するか減圧(0.0267 kPa以下)にして、約110℃で24時間加熱する。気体状の酸が乾燥試料を加水分解する。試料バイアル瓶中での酸の凝結は最小限にする。加水分解後、試料を減圧乾燥して残留する酸を除く。

方法 2

加水分解によるトリプトファンの酸化は、メルカプトエタンスルホン酸を酸に用いることで減少させることができる。

加水分解液 2.5 mol/Lメルカプトエタンスルホン酸溶液。

気相加水分解 試料タンパク質又はペプチド約1～100 µgを加水分解管に入れ、乾燥する。この加水分解管を加水分解液約200 µLを入れたより大きなガラス管の中に入れ、この管を減圧(約0.0067 kPa)下で熔封し、加水分解液を気化させる。これを170～185℃で約12.5分間加熱する。加水分解後、加水分解管を減圧下で15分間乾燥し、残留する酸を除く。

方法 3

加水分解によるトリプトファンの酸化はチオグリコール酸を還元剤として用いることによって防げる。

加水分解液 10%トリフルオロ酢酸、20%チオグリコール酸及び1%フェノールを含む7 mol/L塩酸溶液。

気相加水分解 試料タンパク質又はペプチド約10～50 µgを試料管中で乾燥する。この試料管を加水分解液約200 µLを入れたより大きなガラス管の中に入れ、この管を減圧(約0.0067 kPa)下で密封してチオグリコール酸を気化させ、166℃で約15～30分間加熱する。加水分解後、試料管を減圧下で5分間乾燥し、残留する酸を除く。この方法によるトリプトファンの回収率は用いる試料の量に依存する。

方法 4

タンパク質の加水分解に先立ち、過ギ酸を用いてシステイン／シスチン及びメチオニンを酸化する。

酸化液 ギ酸と30%過酸化水素を9：1で混ぜ、1時間室温に放置する。用時製する。

操作法 試料タンパク質又はペプチドをギ酸20 µLに溶かし、50℃で5分間加熱した後、酸化液100 µLを加え、10～30分間放置する。この反応で、システインはシステイン酸に、メチオニンはメチオニンスルホンに変換される。過剰の試薬は真空遠心分離して試料から除く。ハロゲン化合物が存在するとクロシンの修飾が起こる。過ギ酸酸化したタンパク質は方法1又は方法2で加水分解する。

方法 5

システイン／シスチンの酸化はアジ化ナトリウムを用いた液相加水分解中に行われる。

加水分解液 0.2%のフェノールを含む6 mol/L塩酸にアジ化ナトリウムを最終濃度0.2 w/v%になるように加える。フェノールはクロシンのハロゲン化を防止する。

液相加水分解 試料タンパク質又はペプチドを約110℃で24時間加水分解する。この加水分解中に、試料中のシステイン／シスチンは加水分解液に含まれるアジ化ナトリウムによってシステイン酸に変換される。この方法は方法4よりもクロシンの回収率はよいが、メチオニンは定量的に回収されない。メチオニンは一部が酸化されて、メチオニンスルホキシド及びメチオニンスルホンに変わる。

方法 6

システイン／シスチンの酸化はジメチルスルホキシドで行われる。

加水分解液 0.1～1.0%のフェノールを含む6 mol/L塩酸にジメチルスルホキシドを最終濃度2 vol%になるように加える。

気相加水分解 試料タンパク質又はペプチドを約110℃で24時間加水分解する。この加水分解中に、試料中のシステイン／シスチンは加水分解液に含まれるジメチルスルホキシドによってシステイン酸に変換される。ばらつきを少なくし、部分破壊を補正する方法として、1～8 molのシステインを含む標準タンパク質を酸化的加水分解して得られるシステイン酸の回収率を調べることが推奨される。タンパク質又はペプチドの加水分解物からの回収率は、加水分解していないシステイン酸標準品からの回収率より一般に約30%低い。ヒスチジン、メチオニン、クロシン及びトリプトファンも修飾されるので、本法では完全なアミノ酸組成分析は行えない。

方法 7

システイン／シスチンの還元及びアルキル化は気相ピリジルエチル化反応で行われる。

還元液 ピリジン83.3 µL、4-ビニルピリジン16.7 µL、トリブチルホスフィン16.7 µL及び水83.3 µLを適当な容器にとり、混和する。

操作法 試料タンパク質又はペプチド(1～100 µg)を加水分解管にとり、この管をより大きなガラス管の中に入れる。大きいガラス管の中に還元液を入れ、減圧(約0.0067 kPa)下で密封し、約100℃で5分間放置する。次に、加水分解管を取り出し、減圧デシケーター中で15分間乾燥し、残留する試薬を除く。ピリジルエチル化したタンパク質又はペプチドは前記の方法で酸加水分解する。このピリジルエチル化反応をシステイン1～

8 molを含む標準タンパク質について同時に行い、ピリジリエチル化システインの回収率を補正する。ピリジリエチル化反応を長時間行くと、タンパク質中の末端 α -アミノ基及びリシンの ϵ -アミノ基が修飾される可能性がある。

方法 8

システイン/シスチンの還元及びアルキル化は液相ピリジリエチル化反応で行われる。

原液 次の3種類の原液を調製し、ろ過する。原液A：4 mmol/Lエチレンジアミン四酢酸二ナトリウムを含むpH 8.5の1 mol/Lトリス緩衝液、原液B：8 mol/L塩酸グアニジン溶液、原液C：10% 2-メルカプトエタノール溶液。

還元液 原液B/原液A混液(3：1)を調製し、6 mol/L塩酸グアニジンを含む0.25 mol/Lトリス緩衝液とする。

操作法 試料約10 μ gを還元液50 μ Lに溶かし、原液C約2.5 μ Lを加える。この液を窒素あるいはアルゴンの存在下で暗所に室温で2時間放置する。次に、この液に4-ビニルピリジン約2 μ Lを加え、更に2時間室温で暗所に放置してピリジリエチル化反応を行う。逆相HPLCを用いてタンパク質又はペプチド画分を集め、脱塩する。脱塩した試料は酸加水分解する前に、真空遠心分離で乾燥させる。

方法 9

システイン/シスチンの還元及びアルキル化は液相カルボキシメチル化反応で行われる。

原液 方法8に従って調製する。

カルボキシメチル化溶液 エタノール(95) 1 mL当たりヨードアセタミド100 mgを含む液を調製する。

緩衝液 方法8で調製した還元液を用いる。

操作法 試料を緩衝液50 μ Lに溶かし、原液C約2.5 μ Lを加える。これを窒素又はアルゴンの存在下で暗所に室温で2時間放置する。次に、総チオール理論量の1.5倍量のカルボキシメチル化溶液を加え、暗所に室温で更に30分間放置する。(注：タンパク質のチオール含量が不明の場合には、タンパク質20 nmol当たり100 mmol/Lヨードアセタミド溶液5 μ Lを加える。)反応は過剰の2-メルカプトエタノールを加えて停止させる。タンパク質又はペプチドの脱塩は逆相HPLCによる分離で行う。酸加水分解する前に、集めた試料は真空遠心分離で乾燥させる。生成したS-カルボキシアミドメチルシステインは酸加水分解の過程でS-カルボキシメチルシステインに変化する。

方法 10

システイン/シスチンはジチオジグリコール酸又はジチオジプロピオン酸と反応して混合ジスルフィドを生成する。(注：ジチオジグリコール酸又はジチオジプロピオン酸のいずれを用いるかはアミノ酸分析からどのような結果を望むかによる。)

還元液 ジチオジグリコール酸(又はジチオジプロピオン酸)の0.2 mol/L水酸化ナトリウム溶液(1→100)を調製する。

操作法 試料約20 μ gを加水分解管に入れ、還元液5 μ Lを加える。これに2-プロパノール10 μ Lを加え、真空遠心分離で水分を除去した後、方法1により加水分解する。この方法の利点は、他のアミノ酸残基が副反応によって誘導体化されず、また加水分解前の試料の脱塩が不必要な点である。

方法 11

酸加水分解によってアスパラギンとグルタミンはそれぞれアスパラギン酸とグルタミン酸に変換され、アスパラギンとアス

パラギン酸を合わせてAsxで表し、グルタミンとグルタミン酸を合わせてGlxで表す。タンパク質又はペプチドはビス(1,1-トリフルオロアセトキシ)ヨードベンゼン(BTI)と反応し、加水分解によってアスパラギン及びグルタミンはそれぞれジアミノプロピオン酸及びジアミノ酪酸に変化する。この変化によりアスパラギン酸及びグルタミン酸を含むタンパク質又はペプチド中のアスパラギン及びグルタミンの含量を測定することができる。

還元液 次の3種類の溶液を調製し、ろ過する。溶液A：10 mmol/Lトリフルオロ酢酸溶液、溶液B：5 mol/L塩酸グアニジン及び10 mmol/Lトリフルオロ酢酸を含む水溶液、溶液C：用時調製したビス(1,1-トリフルオロアセトキシ)ヨードベンゼンのN,N-ジメチルホルムアミド溶液(9→250)。

操作法 洗浄した加水分解管に試料約200 μ gをとり、溶液A又は溶液B 2 mL及び溶液C 2 mLを加え、減圧下で加水分解管を密封する。これを暗所で60℃、4時間加熱する。次にこの試料を水に対して透析し、過剰の試薬を除く。透析した試料を同量のn-ブチル酢酸で3回抽出した後、凍結乾燥する。このタンパク質試料を前述した方法で酸加水分解する。ジアミノプロピオン酸及びジアミノ酪酸はアミノ酸分析で用いるイオン交換クロマトグラフィーでは通常リシンとは分離しない。したがって、アミノ酸分離モードでイオン交換クロマトグラフィーを行ったときは、アスパラギン及びグルタミンの含有量は非誘導体化酸加水分解とBTI誘導体化酸加水分解で得られたアスパラギン酸及びグルタミン酸の量の差として求められる。(注：トレオニン、メチオニン、システイン、チロシン及びヒスチジンの測定値はBTI誘導体化によって変動することがある。したがって、これらのアミノ酸の組成を求める場合は、BTIを用いない加水分解法を行う必要がある。)

アミノ酸分析の方法論とその基本原理

アミノ酸の分析には多くの方法があり、どの方法を選ぶかは測定に要求される感度に依存する。一般に、用いられているほぼ半数の方法はイオン交換クロマトグラフィーで遊離アミノ酸を分離した後に誘導体化(例えば、ニンヒドリンやo-フタルアルデヒドによる誘導体化)して検出するポストカラム法である。この方法は塩類や尿素などの少量の緩衝液成分を含む試料に利用することができ、1分析当たり通常5～10 μ gのタンパク質試料を必要とする。その他の方法は一般に遊離アミノ酸を誘導体化(例えば、フェニルイソチオシアネート、6-アミノキノール-N-ヒドロキシスクシンイミジルカルバメイト、o-フタルアルデヒド、(ジメチルアミノ)アゾベンゼンスルホンクロリド、9-フルオレニルメチルクロロギ酸、7-フルオロ-4-ニトロベンゾ-2-オキサー-1,3-ジアゾールなどによる誘導体化)した後に逆相HPLCで分離するプレカラム法である。この方法は感度が非常に高く、通常1分析当たり0.5～1.0 μ gのタンパク質試料でよいが、試料中の塩類の影響を受けやすい。更に、複数のアミノ酸誘導体を生じ、結果の解釈を複雑にする可能性がある。操作上の変動に対して、一般にポストカラム法のほうがプレカラム法に比べて影響を受けにくい。

次に掲げる方法がアミノ酸の定量分析に利用できる。これらの方法に用いる装置及び試薬類は市販されている。これらの方法には、試液の調製法、反応の操作法、クロマトグラフィーのシステムなどが異なる多くの変法がある。特定のパラメーターは実際に使用する装置や操作によって変わってくる。多くの実

験室では各方法の持つ利点を利用するために複数の分析方法を用いている。これらの各方法では、アナログ信号がデータ取り込み装置によって視覚化され、定量するためにピーク面積が計算される。

方法1 ニンヒドリンによるポストカラム検出法

ポストカラムでニンヒドリンにより検出するイオン交換クロマトグラフィーは定量的アミノ酸分析に利用される最も一般的な方法の一つである。通例、より複雑な生体試料の分析には Li^+ を基本とした陽イオン交換系を利用し、 Na^+ を基本とした陽イオン交換系はタンパク質の加水分解で得られる単純なアミノ酸混合物(通常17種のアミノ酸成分を含む)の分析に用いられる。イオン交換カラム上でのアミノ酸の分離はpH及びイオン強度の変化を組み合わせて行われる。分離を良くするために温度の勾配変化もしばしば使用される。

アミノ酸がニンヒドリンと反応すると、特徴的な紫色又は黄色を呈する。イミノ酸以外のアミノ酸は紫色を呈し、波長570 nmに吸収の極大を示す。プロリンのようなイミノ酸は黄色を呈し、波長440 nmに吸収の極大を示す。カラムから溶出したアミノ酸とニンヒドリンの反応は440 nmと570 nmの両波長で記録し、得られたクロマトグラムはアミノ酸組成の決定に利用される。

検出限界はほとんどのアミノ酸で約10 pmolであるが、プロリンでは約50 pmolである。20 pmolから500 pmolの範囲で相関係数0.999以上の良好な直線性が得られる。良好な組成値を求めるには、加水分解前の量として1 µg以上のタンパク質試料を用いるのがこの分析方法にとって最も適している。

方法2 OPAによるポストカラム蛍光検出法

o-フタルアルデヒド(OPA)はチオール化合物の存在下で一級アミンと反応し、強い蛍光を持つイソインドール化合物を生成する。この反応は、イオン交換クロマトグラフィーによるアミノ酸分析のポストカラム誘導体化法として利用される。アミノ酸の分離は方法1と同じ原理である。この方法を用いたアミノ酸分析装置とその試薬は市販されている。また、この方法には多くの変法がある。

OPAは二級アミン(プロリンなどのイミノ酸)とは反応しないので、OPAと反応するように二級アミンを次亜塩素酸ナトリウムで酸化し、蛍光誘導体を生成させる。強酸性陽イオン交換カラムを用いて遊離アミノ酸を分離し、続いて次亜塩素酸ナトリウムで酸化し、OPA及び*N*-アセチル-L-システインや2-メルカプトエタノールのようなチオール化合物を用いて誘導体化する。 α -アミノ酸の誘導体化は次亜塩素酸ナトリウムの影響をほとんど受けない。

イオン交換カラムでのアミノ酸の分離はpH及びイオン強度の変化を組み合わせて行う。溶出したアミノ酸をOPAで誘導体化した後、反応物を蛍光検出器に通過させる。OPA-誘導体化アミノ酸の蛍光強度は励起波長348 nm、蛍光波長450 nmで測定する。

検出限界はほとんどのアミノ酸誘導体で数10 pmolのレベルである。数pmolから数10 nmolの範囲で直線性が得られる。良好な組成値を求めるには、加水分解前の量として500 ng以上の試料で分析を始めるのがこの方法にとって最も適している。

方法3 PITCプレカラム誘導体化法

フェニルイソチオシアネート(PITC)はアミノ酸と反応してフェニルチオカルバミル(PTC)誘導体を生成する。この誘導体

は波長245 nmで高感度に検出することができる。そのため、アミノ酸をPITCで誘導体化し、逆相HPLCで分離した後に紫外吸光度計で検出し、アミノ酸組成を分析する。

誘導体化されたアミノ酸は、試薬を減圧下で除いた後、乾燥して凍結すれば数週間は安定に保存することができる。装置に注入するために溶解したものは、冷所に保存すれば、3日間はクロマトグラフ上での目立った変化は起こらない。

ODSカラムを用いた逆相HPLCでのPTC-アミノ酸の分離はアセトニトリル濃度と緩衝液のイオン強度の変化を組み合わせで行う。カラムから溶出したPTC-アミノ酸は波長254 nmで検出する。

検出限界はほとんどのアミノ酸誘導体で1 pmolである。20 pmolから500 pmolの範囲で相関係数0.999以上の良好な直線性が得られる。良好な組成値を求めるには、加水分解前の量として500 ng以上の試料を用いるのがこの分析方法にとって最も適している。

方法4 AQCプレカラム誘導体化法

カラムに導入する前にアミノ酸を6-アミノキノリル-*N*-ヒドロキシスクシンイミジルカルバメイト(AQC)で誘導体化し、逆相HPLCで分離した後に蛍光光度計で検出する方法である。

AQCはアミノ酸と反応して安定な蛍光性尿素誘導体(AQC-アミノ酸)を生成する。AQC-アミノ酸は逆相HPLCで容易に分析できる。したがって、AQCでアミノ酸を誘導体化し、逆相HPLCで分離することによって、アミノ酸組成を分析することができる。

ODSカラムでのAQC-アミノ酸の分離はアセトニトリル濃度と塩濃度の変化を組み合わせで行う。この誘導体の蛍光は励起波長250 nm、蛍光波長395 nmで選択的に検出できるので、反応液を直接カラムに注入しても蛍光試薬の主要な副生成物である6-アミノキノリンの妨害はほとんど受けない。過剰の試薬は直ちに6-アミノキノリン、*N*-ヒドロキシスクシンイミド及び二酸化炭素に加水分解されるので($t_{1/2} < 15$ 秒)、1分後にはもはや誘導体化反応は起こらない。

AQC-アミノ酸のピーク面積は反応液を室温で放置しても少なくとも1週間は変化しない。この誘導体は非常に安定であるので、自動分析装置で一晩中分析することができる。

検出限界はシステイン以外のアミノ酸で約40 ~ 320 fmolであり、システインの検出限界は約800 fmolである。2.5 ~ 200 µmol/Lの範囲で相関係数0.999以上の良好な直線性が得られる。良好なデータは、試料タンパク質又はペプチド30 ngに対応する加水分解物の分析で得られる。

方法5 OPAプレカラム誘導体化法

カラムに導入する前にアミノ酸を*o*-フタルアルデヒド(OPA)で誘導体化し、逆相HPLCで分離した後に蛍光光度計で検出する方法である。この方法では二級アミンのアミノ酸(例えば、プロリン)は検出しない。

OPAはチオール試薬の共存下で一級アミンと反応し、強い蛍光を持つイソインドール化合物を生成する。2-メルカプトエタノールや3-メルカプトプロピオン酸がチオール化合物として用いられる。OPAはそれ自身が蛍光を持たないので、妨害ピークは現れない。更に、速やかに反応することに加えて、水によく溶け、水溶液中での安定性が高いことから、誘導体化と分析を自動化しやすい。この自動化には試料と試薬を混合するためのオートサンプラーを使用する。しかし、二級アミンと反

応しないことが大きな欠点であり、この方法では二級アミンとして存在するアミノ酸(例えば、プロリン)が検出できない。この欠点を補うために、方法7又は方法8の分析法を組み合わせで行う。

OPAでプレカラム誘導体化したアミノ酸は逆相HPLCで分離する。OPA-アミノ酸誘導体は不安定であるので、HPLCでの分離と分析は誘導体化した後直ちに行う。HPLCにはアミノ酸誘導体を検出するために蛍光検出器を取り付ける。OPA-アミノ酸誘導体の蛍光強度は励起波長348 nm、蛍光波長450 nmで測定する。

検出限界は50 fmol以下といわれているが、実際の分析における限界は1 pmolである。

方法6 DABS-Cl プレカラム誘導体化法

アミノ酸を(ジメチルアミノ)アゾベンゼンスルホンクロリド(DABS-Cl)で誘導体化し、逆相HPLCで分離して可視光で検出する方法である。

DABS-Clはアミノ酸の標識に用いる発色性試薬である。DABS-Clで標識したアミノ酸(DABS-アミノ酸)は非常に安定であり、波長436 nmに極大吸収を示す。

19種の天然にある全てのアミノ酸のDABS誘導体は、アセトニトリルと緩衝液からなるグラジエント溶出系を用いた逆相HPLCのODSカラムで分離することができる。カラムから分離して溶出したDABS-アミノ酸は可視領域の波長436 nmで検出する。

この方法はプロリンのようなイミノ酸も他のアミノ酸と同程度の感度で測定できる。また、「タンパク質の加水分解」の項の方法2に示した加水分解法、すなわちメルカプトエタンスルホン酸、*p*-トルエンスルホン酸又はメタンスルホン酸のようなスルホン酸類でタンパク質又はペプチドを加水分解することによって、DABS-Cl誘導体化法はトリプトファンも同時に定量できる。アスパラギンやグルタミンのような酸に不安定なアミノ酸も、「タンパク質の加水分解」の項の方法11に示したタンパク質又はペプチドのBTI処理でそれぞれをジアミノプロピオン酸及びジアミノ酪酸に変換することによって分析することができる。

非タンパク質性アミノ酸であるノルロイシンは、 α -アミノ酸のピークと重なって溶出するので、本法の内標準物質としては使用できない。ニトロクロシンはいずれのアミノ酸ピークとも重ならないので、内標準物質に使用できる。

DABS-アミノ酸の検出限界は約1 pmolである。2 ~ 5 pmolの各DABS-アミノ酸が信頼性を持って定量的に測定でき、1分析当たりDABS化したタンパク質加水分解物10 ~ 30 ngが必要である。

方法7 FMOC-Cl プレカラム誘導体化法

9-フルオレニルメチルクロロギ酸(FMOC-Cl)によりアミノ酸を誘導体化し、これを逆相HPLCで分離して蛍光で検出する方法である。

FMOC-Clは一級アミンと二級アミンの両方と反応し、強い蛍光を持つ物質を生成する。アミノ酸とFMOC-Clの反応は水溶液中、緩やかな条件下で進行し、30秒で反応は完了する。この誘導体は安定であるが、ただヒスチジン誘導体だけは分解していく。FMOC-Clはそれ自体が蛍光を持っているが、過剰のこの試薬と蛍光性副生成物はFMOC-アミノ酸を消失させることなく除くことができる。

FMOC-アミノ酸はODSカラムを用いた逆相HPLCで分離される。この分離は、酢酸塩緩衝液/メタノール/アセトニトリル混液(5:4:1)から酢酸塩緩衝液/アセトニトリル混液(1:1)に直線的に変化させるグラジエント溶出で行われ、20種のアミノ酸誘導体は20分で分離される。カラムから溶出した各誘導体は励起波長を260 nm、蛍光波長を313 nmに設定した蛍光光度計で検出される。

検出限界は数fmolである。0.1 ~ 50 μ mol/Lの範囲でほとんどのアミノ酸は直線性を示す。

方法8 NBD-F プレカラム誘導体化法

7-フルオロ-4-ニトロベンゼン-2-オキサー-1,3-ジアゾール(NBD-F)によりアミノ酸を誘導体化し、これを逆相HPLCで分離して蛍光で検出する方法である。

NBD-Fは一級アミンと二級アミンの両方と反応し、強い蛍光を持つ物質を生成する。アミノ酸はNBD-Fと60°Cで5分間加熱することによって誘導体化される。NBD-アミノ酸誘導体は、アセトニトリルと緩衝液の混液からなるグラジエント溶出系を用いることによって逆相HPLCのODSカラムで分離され、17種のアミノ酸誘導体は35分で分離される。 ϵ -アミノカプロン酸はクロマトグラム領域の平坦部に溶出するので、内標準物質として使用できる。カラムから溶出した各誘導体は励起波長を480 nm、蛍光波長を530 nmに設定した蛍光光度計で検出される。

この方法の感度は、OPAと反応しないプロリンを除いて、OPAプレカラム誘導体化法(方法5)の感度とほとんど同じであり、OPAと比べてNBD-Fのほうが都合がよいかもしれない。各アミノ酸の検出限界は約10 fmolである。最終の標識反応溶液中に約1.5 μ gのタンパク質加水分解物が含まれていれば、分析することができる。

データの計算と解析

タンパク質又はペプチドの加水分解物中のアミノ酸含量を測定するときには、酸加水分解の段階でトリプトファンとシステインが分解されていることに注意する必要がある。セリンとトレオニンは酸加水分解により一部が分解され、イソロイシンとバリンは一部しか遊離されないことがある。メチオニンは酸加水分解中に酸化を受け、また、あるアミノ酸(例えば、グリシンやセリン)は外部から混入しやすい。気相加水分解で反応容器を適切な真空度(0.0267 kPa以下)にするか、又は不活性ガス(アルゴン)で置換すると酸化による破壊の程度を低くすることができる。したがって、タンパク質又はペプチドの加水分解物中のシステイン、トリプトファン、トレオニン、イソロイシン、バリン、メチオニン、グリシン及びセリンの定量値は変動しやすく、その解析にはより一層の検討と考察が必要である。

計算

アミノ酸のモル% アミノ酸のモル%とは、タンパク質中の100アミノ酸残基当たりの特定アミノ酸残基数である。この値は試験するタンパク質の分子量が明らかでないときのアミノ酸分析データを評価するのに有用である。この情報はタンパク質又はペプチドの同定やその他の目的に利用できる。それぞれの分析方法に従って得られたピークを注意深く同定し、面積を測定する。試料中の各アミノ酸のモル%を次式により計算する。

$$100 \text{ } r_i / r$$

r_i : 個々のアミノ酸のピーク面積から求めた量(nmol)

r : 試料中の全アミノ酸のピーク面積から求めた量(nmol)の合計

得られた各アミノ酸のモル%を既知タンパク質のそれと比較することにより試料タンパク質を同定することができる。

未知タンパク質試料 このデータ解析法は、アミノ酸分析データを用いて未知タンパク質試料のタンパク質濃度を推定するのに利用できる。次式により回収された各アミノ酸の質量(μg)を計算する。

$$mM_w/1000$$

m : 回収されたアミノ酸の量(nmol)

M_w : ペプチド結合で除かれた水分子の質量を補正したアミノ酸の平均分子量

回収されたアミノ酸の質量の総計は、部分的又は完全に破壊されたアミノ酸を適切に補正した後のタンパク質の総質量の推定値となる。未知タンパク質の分子量がSDS-PAGEや質量分析でわかれば、そのアミノ酸組成が予測できる。次式により各アミノ酸の残基数を計算する。

$$m/(1000 M/M_w)$$

m : 回収されたアミノ酸の量(nmol)

M : タンパク質の総質量(μg)

M_w : 未知タンパク質の分子量

既知タンパク質試料 このデータ解析法は、分子量とアミノ酸組成が既知のタンパク質試料のアミノ酸組成及びタンパク質濃度をアミノ酸分析データを用いて調べるのに利用できる。分析しようとするタンパク質のアミノ酸組成が明らかとなきには、あるアミノ酸の回収率は良好であるが、他のアミノ酸の回収率が完全又は部分的な破壊(例えば、トリプトファン、システイン、トレオニン、セリン、メチオニン)やペプチド結合の不完全開裂(すなわち、イソロイシンとバリンの開裂)又は遊離アミノ酸の外部からの混入(すなわち、グリシンやセリンの混入)のために必ずしも十分でない場合にこの解析法を活用することができる。

回収率の最も良いアミノ酸はそのタンパク質を代表しているので、そのアミノ酸がタンパク質を定量するのに利用される。一般に回収率の良いアミノ酸にはアスパラギン酸/アスパラギン、グルタミン酸/グルタミン、アラニン、ロイシン、フェニルアラニン、リシン、アルギニンがある。これら回収率の良いアミノ酸の種類は各自の分析装置での経験によって変わる。回収率の良い各アミノ酸の量(nmol数)をそのアミノ酸の理論量で除し、回収率の良い各アミノ酸に基づいたタンパク質量を求め、これらの値を平均する。回収率の良い各アミノ酸によって求めたタンパク質量は平均値に対して均等に分布していなければならない。平均値から大きくはずれた値は除外する。通常、平均値からの偏差が5%を超えるものは除外の対象と考えられる。残りの値から平均値を再計算して試料のタンパク質量を求める。各アミノ酸の含量を計算で求めた平均タンパク質含量で除して試料のアミノ酸組成を求める。

相対組成誤差(%)を次式により計算する。

$$100 m/ms$$

m : アミノ酸の実測値(アミノ酸残基当たりのnmol)

m_s : 当該アミノ酸の理論量

平均相対組成誤差は各アミノ酸の相対組成誤差の絶対値の平均であり、通常、トリプトファン及びシステインはこの計算からは除かれる。この平均相対組成誤差はアミノ酸分析の全過程が適切に行われたかどうかについての重要な情報となる。タンパク質試料のアミノ酸組成と既知組成との一致性は試料中のタンパク質の同定と純度の保証に利用できる。

SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動法

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

ポリアクリルアミドゲル電気泳動法は、生物薬品中のタンパク質の特性解析、及び純度試験や定量試験に用いられる。

特に、生物薬品中のタンパク質の同定及び均一性の評価に適した分析方法である。また、タンパク質のサブユニットの分子量の推定並びに精製タンパク質のサブユニット組成の決定に日常的に用いられる。

既製のゲル(プレキャストゲル)及び試薬類が市販されているが、これらの市販品を用いた場合でも同等の結果が得られ、かつ、後述するバリデーションを行い、その基準に適合する限り、以下の方法に代えて利用して差し支えない。

1. ポリアクリルアミドゲルの特性

ポリアクリルアミドゲルの分子ふるい効果は、隣接するポリアクリルアミド鎖と交差結合するビスアクリルアミドによって形成される繊維と孔の三次元網目構造により得られる。通常、この重合反応は、過硫酸アンモニウム及び N,N,N',N' -テトラメチルエチレンジアミン(TEMED)によるフリーラジカル生成系により触媒される。

ゲルのアクリルアミド濃度が増加すると有効孔径は減少する。ゲルの有効孔径は分子ふるい効果によって実験的に求められる。すなわち、巨大分子の移動を妨げる程度によって決められる。利用できるアクリルアミドゲル濃度には限界がある。アクリルアミド濃度が高い場合、ゲルが壊れやすく、取扱いが難しい。ゲルの孔径が減少するに従い、タンパク質のゲル中の移動速度は減少する。アクリルアミドの濃度を調整して孔径を調節することによって、本法の解像度を目的タンパク質に対して最適化させることができる。このようにゲルの物理的な性質は、アクリルアミドとビスアクリルアミドの組成によって定まる。

ゲルの組成に加え、タンパク質の状態も電気泳動の移動度を決定する重要な要因となる。タンパク質の電気泳動の移動度は、荷電する基の pK 値及びタンパク質分子のサイズに依存する。また、移動度は支持材料の性質と同様に、緩衝液の種類、濃度及び pH 、又は温度及び電界強度などによっても影響を受ける。

2. 変性条件下ポリアクリルアミドゲル電気泳動

以下に例示する方法は、質量14000 ~ 100000ダルトンの単量体ポリペプチドの分析に適用するものである。いろいろな技術(例えば濃度勾配(グラジエント)ゲル、特殊な緩衝液系)によってこの質量範囲を広げることが可能である。例えば、電気泳動用緩衝液の後端イオンとして以下の方法で使用されるグリシンの代わりにトリシンを用いるトリシンドデシル硫酸ナトリウ

ム(トリシンSDS)ゲルは、10000～15000ダルトン以下の非常に小さなタンパク質及びペプチドを分離できる。

グリシンSDSを用いる変性条件下のポリアクリルアミドゲル電気泳動法(SDS-PAGE)は、タンパク質性生物薬品の品質評価に最も一般的に利用される電気泳動法であり、以下の方法もこれを中心に記述する。一般に、タンパク質を電気泳動により分析する際には、タンパク質をポリペプチドの各サブユニットに解離させ、また凝集を最小にするような条件にしたポリアクリルアミドゲル中で分析を行う。通常はタンパク質をゲルに添加する前に強陰イオン界面活性剤であるSDSと熱により解離させる。変性したポリペプチドはSDSと結合して負に荷電し、タンパク質の種類とは無関係に一定の電荷-質量比を示す。SDSの結合量は、ほとんどの場合ポリペプチドの分子量に比例しており、そのアミノ酸配列に依存しないため、SDS-ポリペプチド複合体はゲル中をポリペプチドの大きさに依存して移動する。

生じたSDS-ポリペプチド複合体の電気泳動による移動度は、全ての複合体分子について質量に対して同じ関数関係にあるとみなされる。SDS-複合体は低分子量複合体のほうが高分子量のものより速く陽極に向かって移動すると想定できる。したがって、SDS-PAGEでの相対移動度からタンパク質の分子量を推定することができ、またゲル中の他のバンドに対する強さで純度を測定できる。

N結合型糖鎖やO結合型糖鎖のようにポリペプチド骨格への修飾が生じるものについては、SDSが糖鎖に対してポリペプチドと同様に結合しないため、タンパク質の見かけの分子量に影響を与える。そのため、電荷-質量比は一定にならない。

糖鎖修飾や他の翻訳後修飾の程度により、タンパク質の見かけの分子量はポリペプチド鎖の真の質量を反映しない場合もある。

2.1. 還元条件

ポリペプチドのサブユニットと三次元構造は多くの場合S-S結合により保持されている。還元条件下でのSDS-PAGEの目的は、S-S結合を還元してこの構造を破壊したタンパク質を電気泳動することにある。2-メルカプトエタノール(2-ME)やジチオスレイトール(DTT)で処理してタンパク質を完全に変性、解離させるとポリペプチドの骨格がほどけた状態でSDSとの複合化が起きる。このような条件下では、ポリペプチドのサブユニットの分子量は適当な分子量マーカーがあれば線形回帰(又はより厳密には非線形回帰)により求めることができる。

2.2. 非還元条件

試験目的によっては、タンパク質をサブユニットへ完全に解離させたくない場合がある。2-MEやDTTのような還元剤による処理をしなければ、S-S結合は完全に保持されたままとなり、タンパク質はオリゴマーとして保持される。SDS-タンパク質オリゴマー複合体はそれらのSDS-サブユニット複合体よりも移動速度は遅い。その上、非還元タンパク質はSDSによって完全には飽和されないため、SDSと一定の質量比では結合しない。さらに、鎖内S-S結合は通常ストークス径を低下させるようにタンパク質の形状を制約するため、見かけの分子量(M_r)が低下する。このため、完全に還元変性させたポリペプチドの分析に比べ、非還元条件下でのSDS-PAGEによる分子量の測定はより複雑である。なぜなら、分子量を正確に

比較するには標準物質と試料の双方が類似した形状である必要があるからである。

3. 不連続緩衝液系ゲル電気泳動の特徴

タンパク質の混合物を分析するための最も一般的な電気泳動法は、二種類の異なるゲルを連結させる方法、すなわち、分離(下層)ゲルと濃縮(上層)ゲルからなる不連続な緩衝液系ゲルを用いる方法である。この二種類のゲルは、孔径、pH及びイオン強度において異なっている。さらに、ゲル中と電解緩衝液で異なる移動イオンが用いられる。緩衝液系の不連続性によって、大容量の試料溶液でも濃縮ゲル中で濃縮され、結果として分離度が高まる。電圧をかけると試料溶液が存在するところで電圧が低下し、これによってタンパク質が濃縮ゲルに導入される。電極緩衝液からグリシンイオンがタンパク質に続いて濃縮ゲル中に入る。移動の速い塩素イオンを先端に、これに比して移動が遅いグリシンイオンを後端とする移動境界が速やかに形成される。この先端イオンと後端イオンの境界面に高電圧が局所的に生じ、SDS-タンパク質複合体は濃縮層を形成し、塩素イオン層及びグリシンイオン層の間を泳動する。添加した試料の層高に関係なく、全てのSDS-タンパク質複合体はごく狭い範囲に濃縮され、極めて限定された高密度タンパク質の層として分離ゲル中に入る。孔径の大きな濃縮ゲルは、ほとんどのタンパク質の移動は妨げず、主として対流防止物質として働いている。濃縮ゲルと分離ゲルの境界面では、分離ゲルの孔径の制限と緩衝液の不連続性により、タンパク質の移動度が急速に減少し、これがタンパク質の濃縮に寄与する。分離ゲル中では、ゲルのマトリックスによる分子ふるい効果によってタンパク質の移動速度は低下し続ける。グリシンイオンはタンパク質を追い越し、2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオールとグリシンにより形成された均一なpH域に移動する。分子ふるい効果によりSDS-タンパク質複合体はそれぞれ分子量に従って分離される。

4. 垂直不連続緩衝液系SDS-ポリアクリルアミドゲルの調製

本項では特定の器具を用いたゲルの調製について述べる。本法はプレキャストゲルには適用しない。プレキャストゲル又は市販の機材を用いる場合、製造業者の取扱説明書に従わなければならない。

溶液として精製された市販試薬の使用が推奨される。これ以外の場合及び試薬の純度が十分ではない場合は、前処理を行う。例えば、ろ過が必要な純度が低い溶液では混床(陰イオン/陽イオン交換)樹脂を用いて、アクリル酸や他の荷電した分解物を除かねばならない。アクリルアミド/ビスアクリルアミド溶液や固体の過硫酸塩は、推奨条件で保管すれば、長期間安定である。

4.1. ゲル形成カセットの組立て

ガラス板2枚(サイズ:例えば10 cm×8 cm)、ポリテトラフルオロエチレン製サンプルコーム、スぺーサー2個及びシリコーンゴム管(直径:例えば0.6 mm×35 cm)をマイルドな洗剤で洗い、水及び無水アルコールで十分にすすぎ、室温で乾燥させる。スぺーサー及びシリコーンゴム管に非シリコーン性グリースを塗布する。このスぺーサーをガラス板の両短端側に端から2 mm離し、さらにゲルの底部に相当する長端側の端から2 mm離れた位置に取り付ける。次の片方のスぺーサーに沿ってガラス板にシリコーンゴム管を取り付ける。注意しながらスぺーサーの下部でシリコーンゴム管を曲げてガラス板の長端側に

向ける。長端側のシリコーンゴム管を指で押さえながらも片方の短端側へ曲げて、取り付ける。2枚目のガラス板を正確に置き、手で押さえる。両短端側を2個ずつの留め金で固定する。注意しながらガラス板の長端側を4個の留め金で固定してゲル枠の底部を形成させる。シリコーンゴム管がガラス板の端に沿って取り付けられ、留め金で固定したときに押し出されていないことを確認する。これでゲル形成枠にゲルを注ぐことができる。

4.2. ゲルの調製

不連続緩衝液系SDS-ポリアクリルアミドゲルでは、両ゲルのアクリルアミド-ビスアクリルアミドの組成、緩衝液及びpHが異なるので、分離ゲルを注ぎ、ゲルを形成させた後に濃縮ゲルを注ぐ。

4.2.1. 分離ゲルの調製

表1に示した量に従って、目的に応じた濃度の分離ゲルを調製するのに必要なアクリルアミドを含む溶液適量を三角フラスコ中で調製する。表1に示した順序で組成成分を混和する。過硫酸アンモニウム溶液及びTEMEDを加える前に、混和した液を必要に応じてセルロースアセテート膜(孔径: 0.45 μm)を用い吸引ろ過する。ろ過中に気泡が生じなくなるまでろ過装置を振りながら減圧する。表1に従って適量の過硫酸アンモニウム溶液及びTEMEDを加え、振り混ぜ、直ちにゲル形成枠の2枚のガラス板の間に注ぐ。濃縮ゲルのための十分なスペース(サンプルコームの歯の長さプラス1 cm)を残しておく。この液の上にピペットを用いてイソブタノール飽和水を注意して積層させる。これを室温で垂直に放置してゲルを重合させる。

4.2.2. 濃縮ゲルの調製

分離ゲルの重合が完了(約30分)した後、イソブタノール層を捨て、ゲル上部を水で数回洗浄し、イソブタノール及び非重合のアクリルアミドを取り除く。ゲルの上部からできる限り水を流し去り、さらに残る水をペーパータオルの端で取り除く。

表2に示した量に従って、目的に応じた濃度のアクリルアミドを含む溶液適量を三角フラスコ中で調製する。表2に示した順序で組成成分を混和する。過硫酸アンモニウム溶液及びTEMEDを加える前に、混和した液を必要に応じてセルロースアセテート膜(孔径: 0.45 μm)を用い吸引ろ過する。ろ過中に気泡が生じなくなるまでろ過装置を振りながら減圧する。表2に従って適量の過硫酸アンモニウム溶液及びTEMEDを加え、振り混ぜ、直ちにゲル形成枠の2枚のガラス板の間にある分離ゲルの上に直接注ぐ。直ちに気泡が入らぬように注意しながら清浄なサンプルコームを濃縮ゲル液中に差し込む。さらに濃縮ゲル液をサンプルコームのスペースが完全に満たされるよう加える。これを室温で垂直に放置してゲルを重合させる。

4.3. 試料の調製

医薬品各条で特に規定するもののほか、試料は次のように調製する。

試料溶液(非還元条件): 試料溶液又は標準溶液とSDS-PAGE試料緩衝液(高濃度)の等量混合液。

試料溶液(還元条件): 試料溶液又は標準溶液と還元剤として2-ME (又はDTT)を添加した還元条件用SDS-PAGE試料緩衝液(高濃度)の等量混合液。

各条においては、各タンパク質や染色方法に従って、タンパク質濃度を規定して良い。

試料処理: 沸騰水浴又は100℃に設定したブロックヒーターを用いて5分間加熱した後、冷却する(タンパク質の切断が熱処理の間に生じる可能性があるので、温度及び時間は各条で適宜設定しても良い)。

4.4. 電気泳動装置へのゲルの取付け及び泳動分離

ゲルの重合が完了した後(約30分)、サンプルコームを注意して取り除き、SDS-PAGE泳動緩衝液で溝をすすぎ、非重合アクリルアミドを除去する。必要ならば、先端を鈍化した皮下注射針で濃縮ゲルの溝をまっすぐに直す。片方の短端側の留め金をはずし、注意してシリコーンゴム管を取り除き、再び留め金を付ける。反対側についても同様に操作する。ゲル底部からシリコーンゴム管を取り除く。このゲルを泳動装置に取り付け、SDS-PAGE泳動緩衝液を上部及び下部の緩衝液槽に入れる。ガラス板間のゲル底部の気泡を取り除く。この操作を行うには曲がった注射針を付けた注射筒を用いると良い。緩衝液系の不連続性が壊れるので、試料液などの液を添加する前に予備泳動を行ってはならない。試料などの液を添加する前にSDS-PAGE泳動緩衝液でゲルの溝を注意してすすぐ。適切な試料用緩衝液を用いて試料液及び標準液を調製し、各条の規定に従って処理する。各々の液の適量を濃縮ゲルの溝に添加する。各電気泳動装置に適した条件で泳動を開始する。各電気泳動装置に応じた表面積及び厚さの異なるゲルを市販品として入手することもできる。最適な分離を得るためには泳動時間及び電流/電圧は泳動装置により変更する必要がある。分離ゲル中へ色素の先端が移動していることを確認する。色素がゲルの下部に到達したら、泳動を停止する。ゲル部を装置からはずし、注意しながらガラス板を取り除く。スパーサーを取り除き、濃縮ゲルを除去した後、直ちに染色操作に入る。

4.5. SDS-PAGE-グラジエントゲル

グラジエントゲル(分離ゲル)は、先端から下端に向かって、アクリルアミドの濃度を増加して調製されたものである。グラジエントゲルの調製にはグラジエントを形成する装置が必要となる。市販されているプレキャストグラジエントゲルは各製品の推奨条件下で利用できる。グラジエントゲルは固定濃度ゲルと比べ、幾つかの長所がある。固定濃度ゲルと同様の移動度を示すタンパク質であっても、グラジエントゲルで分離できることがある。電気泳動の間、タンパク質は孔径による障害が生じ濃縮効果が起きるまで移動するため、シャープなバンドになる。以下の表に示すように、グラジエントゲルは固定した濃度ゲルよりも広い範囲の分子量のタンパク質も分離できる。

以下の表は、アクリルアミドの濃度範囲と分離に適したタンパク質の分子量の範囲について示している。特定の使用目的のためには、他のグラジエント形状(例えば、凹型勾配)も調製できる。

アクリルアミド(%)	タンパク質範囲(kDa)
5 ~ 15	20 ~ 250
5 ~ 20	10 ~ 200
10 ~ 20	10 ~ 150
8 ~ 20	8 ~ 150

グラジエントゲルは分子量及びタンパク質の純度の測定にも使用される。

4.6. ゲル中のタンパク質の検出

クーマシー染色と銀染色は最も一般的な染色方法であり、以下により詳細に述べる。それ以外にも様々な市販の染色、検出

方法及び市販のキットが利用できる。例えば、蛍光染色は蛍光イメージャーを用いて可視化され、通常広い範囲のタンパク質濃度で直線的な反応を得ることができ、その範囲はタンパク質に依存しており、通常数桁である。

クーマシー染色は、バンド当たり約1～10 µgのタンパク質が検出できる。銀染色はゲル中の染色タンパク質の最も高感度な方法であり、バンド当たり10～100 ngのタンパク質を検出できる。これらの染色法では、概ねその程度の検出が可能であるが、一桁又は二桁感度を改善した事例も報告されている。

クーマシー染色は銀染色よりも直線性が高い。しかし、直線性が得られる範囲はタンパク質と染色時間に依存する。主観によって染色操作を停止した場合、クーマシー及び銀染色の感度の再現性が悪くなることがある。ダイナミックレンジが広い標準タンパク質を使用することは、同一実験内の感度及び直線性の評価に役立つため、非常に重要である。ゲル染色は全て手袋を着用し、適切な容器を用い、例えばオービタルシェーカーを用いて穏やかに振盪しながら室温で行う。

4.6.1. クーマシー染色

十分量のクーマシー染色試液中にゲルを浸し、少なくとも1時間染色する。染色試液を取り除く。

十分量の脱色試液でゲルを脱色する。染色されたタンパク質のバンドが透明な背景に明瞭に区別できるようになるまで脱色試液を数回交換する。ゲルの脱色が進めば進むほど、より少ないタンパク質量を検出できるようになる。2～3 gの陰イオン交換樹脂又は少量のスポンジ片を脱色試液に入れると脱色を早めることができる。

この操作で用いられる酸-アルコール液はゲル中のタンパク質を完全には固定しない。したがってゲルの染色及び脱色の操作中に分子量の低いタンパク質は多少とも失われることがある。クーマシー染色試液中に浸す前にゲルを水/メタノール/トリクロロ酢酸混液(5:4:1)に1時間浸すことにより耐久性の固定が得られる。

4.6.2. 銀染色

ゲルを十分量の固定試液に1時間浸漬する。固定試液を除去し、新しい固定試液を加え、少なくとも1時間又は一夜放置する。固定試液を捨て、十分量の水で1時間洗浄する。1 vol%のグルタルアルデヒド溶液に15分間浸漬し、十分量の水で15分間、2回洗浄する。暗所で新鮮な銀染色用硝酸銀試液に15分間浸漬し、十分量の水で5分間、3回洗浄する。約1分間、十分に染色されるまで現像試液に浸漬する。停止試液に15分間浸漬し、現像を停止させ、水で洗浄する。

4.7. 結果の記録

ゲルをぬれたまま又は適切な乾燥操作により乾燥後、写真を撮るかスキャンする。最近では、データ解析ソフトウェアを備えたゲルスキャニングシステムが市販で入手でき、濡れたゲルの写真を直ちに撮影し解析することができる。

用いた染色方法に応じて、ゲルの処理方法は若干異なる。クーマシー染色の場合は、脱色後、少なくとも2時間100 g/Lのグリセリン溶液にゲルを浸漬する(一晚放置しても良い)。

銀染色の場合では、20 g/Lのグリセリン溶液中に5分間浸漬する。

染色したSDSポリアクリルアミドゲルの乾燥は、恒久的にゲルを保存する一つの方法である。この方法はセルロースフィルムの間で乾燥させる間にゲルに亀裂が生じる頻度が高い。

多孔性のセルロースフィルム2枚を水に浸し、5～10分間放置する。一方のシートを乾燥用枠にのせる。注意してゲルを取り上げ、そのフィルム上に置く。気泡を取り除き、ゲルの周囲に2～3 mLの水を注ぎ、その上にもう1枚のフィルムをのせ、気泡を取り除く。乾燥用枠を組み立て、オープン中又は室温で乾燥するまで放置する。

4.8. 分子量の測定

タンパク質の分子量はそれぞれの移動度を分子量既知の幾つかのマーカータンパク質のそれと比較して算出する。一様に染色されるように混和された分子量既知の既染色又は未染色タンパク質の混合液がゲルのキャリブレーション用に市販されている。各種の分子量範囲のものが入手できる。分子量既知のマーカータンパク質の高濃度ストック溶液を適切な試料緩衝液で希釈し、測定しようとするタンパク質試料と同一のゲルに添加する。

泳動の完了後、直ちに泳動イオンの先端を確認するためトラッキング色素であるプロモフェノールブルーの位置に印を付ける。これにはゲルの端に切り込みを入れる、又は墨汁に浸した針でゲルを刺すという方法がある。染色後、各タンパク質のバンド(マーカータンパク質及び試料)について分離ゲルの上端からの移動距離を測定する。各タンパク質の移動距離をトラッキング色素の移動距離で割る。このようにして得られた移動距離はタンパク質の(色素の先端に対する)相対移動度又は R_f と呼ばれる。マーカータンパク質の相対分子量(M_r)の対数を R_f 値に対してプロットする。未知のタンパク質の分子量は直線回帰分析(より正確には非直線回帰分析)によって、又は未知試料で得られた相対移動度がほぼグラフの直線部分に位置する場合には R_f に対する M_r の対数曲線に内挿することによって推定することができる。

4.9. 実施した試験の適合性(バリデーション)

目的とする分離範囲が適切な分子量マーカーの分布によって示される(例えば、分子量マーカーの分布が、ゲル長の80%にわたる)場合以外は、試験は無効である。予測されるタンパク質で得られた分離は、分子量の対数値と R_f 値をプロットするとき、直線関係を示す必要がある。プロットがシグモイド形状となる場合は、カーブの直線領域に含まれるデータのみ分子量の計算に用いることができる。試験試料について、追加のバリデーション要件は、各条で規定する。

感度についてもバリデーションを行う必要がある。試験試料と並行して泳動する望ましい濃度限界に相当する標準タンパク質コントロールは、システム適合性試験に用いることができる。

4.10. 不純物の定量

SDS-PAGEは、不純物の限度試験として良く用いられる。デントメーター又は画像解析により主バンドに対する不純物の相対量を定量する場合、直線性に関するバリデーションが必要である。“ゲル中のタンパク質の検出”の項目の序文に記載したように、検出方法及びタンパク質に依存して、直線性のある範囲は変動するが、適切な範囲のタンパク質濃度を含む一つ以上のコントロール試料を用いることで、各泳動ごとに評価できる。

各条に不純物の存在許容限度が規定されている場合は、試験溶液を希釈して不純物の限度規格値に相当する標準溶液を調製する。例えば、限度規格値が5%なら、標準溶液は試験溶液を20倍に希釈したものになる。試料溶液から得た不純物のバン

ドは標準溶液から得た主バンドより濃くない。

バリデートされた条件下では、デンストメーター又は画像解析により、主バンドに対して相対的な濃度を測定することにより不純物を定量できる。

5. 試薬・試液

(i) 30%アクリルアミド/ビスアクリルアミド(29:1)試液: アクリルアミド290 g及びメチレンビスアクリルアミド10 gを水に溶かし、1000 mLとし、ろ過する。

(ii) SDS-PAGE泳動緩衝液: 2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール151.4 g, グリシン721.0 g及びドデシル硫酸ナトリウム50.0 gを水に溶かして5000 mLとする。使用直前に水を加えて10倍に希釈する。希釈溶液のpHを測定するときpHは8.1～8.8である。

(iii) SDS-PAGE試料緩衝液(高濃度): 2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール1.89 g, ドデシル硫酸ナトリウム5.0 g及びブロモフェノールブルー50 mgを水に溶かす。グリセリン25.0 mLを加え、水を加えて100 mLとする。塩酸を加えてpH 6.8に調整した後、水を加えて125 mLとする。

(iv) SDS-PAGE試料緩衝液(高濃度), 還元条件用: 2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール3.78 g, ドデシル硫酸ナトリウム10.0 g及びブロモフェノールブルー100 mgを水に溶かす。グリセリン50.0 mLを加え、水を加えて200 mLとする。この液に2-ME 25.0 mLを加え、塩酸を加えてpH 6.8に調整した後、水を加えて250 mLとする。又は2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール3.78 g, ドデシル硫酸ナトリウム10.0 g及びブロモフェノールブルー100 mgを水に溶かす。グリセリン50.0 mLを加え、水を加えて200 mLとする。塩酸を加えてpH 6.8に調整した後、水を加えて250 mLとする。使用する直前にDTTを最終濃度が100 mMになるよう加える。

(v) クーマシー染色試液: クーマシーブリリアントブルーR-250 1.25 gを水/メタノール/酢酸(100)混液(5:4:1) 1000 mLに溶かし、ろ過する。

(vi) 現像試液: クエン酸一水和物2 gを水に溶かし、100 mLとする。この液2.5 mLにホルムアルデヒド液0.27 mL及び水を加えて500 mLとする。

(vii) 固定試液: メタノール250 mLにホルムアルデヒド液0.27 mL及び水を加えて500 mLとする。

(viii) 硝酸銀試液, 銀染色用: 水酸化ナトリウム試液40 mLにアンモニア水(28) 3 mLを加え、更にかき混ぜながら硝酸銀溶液(1→5) 8 mLを滴加する。次に水を加えて200 mLとする。

(ix) 脱色試液: 水/メタノール/酢酸(100)混液(5:4:1)

(x) 1.5 mol/Lトリス塩酸試液, pH 8.8: 2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール90.8 mgを水400 mLに溶かし、塩酸を加えてpH 8.8に調整した後、水を加えて500 mLとする。

(xi) 停止試液: 水/酢酸(100)混液(9:1)

表1 分離ゲルの調製

溶液の組成		各溶液の容量(mL)/ゲル容量							
		5 mL	10 mL	15 mL	20 mL	25 mL	30 mL	40 mL	50 mL
6 % ア ク リ ル ア ミ ド	水	2.6	5.3	7.9	10.6	13.2	15.9	21.2	26.5
	アクリルアミド溶液 ^{*1}	1.0	2.0	3.0	4.0	5.0	6.0	8.0	10.0
	1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8) ^{*2}	1.3	2.5	3.8	5.0	6.3	7.5	10.0	12.5
	100 g/L SDS ^{*3}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	100 g/L APS ^{*4}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	TEMED ^{*5}	0.004	0.008	0.012	0.016	0.02	0.024	0.032	0.04
8 % ア ク リ ル ア ミ ド	水	2.3	4.6	6.9	9.3	11.5	13.9	18.5	23.2
	アクリルアミド溶液 ^{*1}	1.3	2.7	4.0	5.3	6.7	8.0	10.7	13.3
	1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8) ^{*2}	1.3	2.5	3.8	5.0	6.3	7.5	10.0	12.5
	100 g/L SDS ^{*3}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	100 g/L APS ^{*4}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	TEMED ^{*5}	0.003	0.006	0.009	0.012	0.015	0.018	0.024	0.03
10 % ア ク リ ル ア ミ ド	水	1.9	4.0	5.9	7.9	9.9	11.9	15.9	19.8
	アクリルアミド溶液 ^{*1}	1.7	3.3	5.0	6.7	8.3	10.0	13.3	16.7
	1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8) ^{*2}	1.3	2.5	3.8	5.0	6.3	7.5	10.0	12.5
	100 g/L SDS ^{*3}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	100 g/L APS ^{*4}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	TEMED ^{*5}	0.002	0.004	0.006	0.008	0.01	0.012	0.016	0.02
12 % ア ク リ ル ア ミ ド	水	1.6	3.3	4.9	6.6	8.2	9.9	13.2	16.5
	アクリルアミド溶液 ^{*1}	2.0	4.0	6.0	8.0	10.0	12.0	16.0	20.0
	1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8) ^{*2}	1.3	2.5	3.8	5.0	6.3	7.5	10.0	12.5
	100 g/L SDS ^{*3}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	100 g/L APS ^{*4}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	TEMED ^{*5}	0.002	0.004	0.006	0.008	0.01	0.012	0.016	0.02
14 % ア ク リ ル ア ミ ド	水	1.4	2.7	3.9	5.3	6.6	8.0	10.6	13.8
	アクリルアミド溶液 ^{*1}	2.3	4.6	7.0	9.3	11.6	13.9	18.6	23.2
	1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8) ^{*2}	1.2	2.5	3.6	5.0	6.3	7.5	10.0	12.5
	100 g/L SDS ^{*3}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	100 g/L APS ^{*4}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	TEMED ^{*5}	0.002	0.004	0.006	0.008	0.01	0.012	0.016	0.02
15 % ア ク リ ル ア ミ ド	水	1.1	2.3	3.4	4.6	5.7	6.9	9.2	11.5
	アクリルアミド溶液 ^{*1}	2.5	5.0	7.5	10.0	12.5	15.0	20.0	25.0
	1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8) ^{*2}	1.3	2.5	3.8	5.0	6.3	7.5	10.0	12.5
	100 g/L SDS ^{*3}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	100 g/L APS ^{*4}	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3	0.4	0.5
	TEMED ^{*5}	0.002	0.004	0.006	0.008	0.01	0.012	0.016	0.02

*1 アクリルアミド溶液：30%アクリルアミド/ビスアクリルアミド(29：1)試液

*2 1.5 mol/L トリス溶液(pH 8.8)：1.5 mol/L トリス塩酸塩試液，pH 8.8

*3 100 g/L SDS：100 g/L ドデシル硫酸ナトリウム溶液

*4 100 g/L APS：100 g/L 過硫酸アンモニウム溶液。過硫酸アンモニウムはフリーラジカルを生成してアクリルアミドとビスアクリルアミドの重合を促す。過硫酸アンモニウムは次第に分解するので，溶液は用時調製すること。

*5 TEMED：N,N,N',N'-テトラメチルエチレンジアミン

表2 濃縮ゲルの調製

溶液の組成		各溶液の容量(mL)/ゲル容量							
		1 mL	2 mL	3 mL	4 mL	5 mL	6 mL	8 mL	10 mL
水		0.68	1.4	2.1	2.7	3.4	4.1	5.5	6.8
アクリルアミド溶液 ^{*1}		0.17	0.33	0.5	0.67	0.83	1.0	1.3	1.7
1.0 mol/L トリス溶液(pH 6.8) ^{*2}		0.13	0.25	0.38	0.5	0.63	0.75	1.0	1.25
100 g/L SDS ^{*3}		0.01	0.02	0.03	0.04	0.05	0.06	0.08	0.1
100 g/L APS ^{*4}		0.01	0.02	0.03	0.04	0.05	0.06	0.08	0.1
TEMED ^{*5}		0.001	0.002	0.003	0.004	0.005	0.006	0.008	0.01

*1 アクリルアミド溶液：30%アクリルアミド/ビスアクリルアミド(29：1)試液

*2 1.0 mol/L トリス溶液(pH 6.8)：1 mol/L トリス塩酸塩試液，pH 6.8

*3 100 g/L SDS : 100 g/Lドデシル硫酸ナトリウム溶液

*4 100 g/L APS : 100 g/L過硫酸アンモニウム溶液、過硫酸アンモニウムはフリーラジカルを生成してアクリルアミドとビスアクリルアミドの重合を促す。過硫酸アンモニウムは次第に分解するので、溶液は用時調製すること。

*5 TEMED : N,N,N',N' -テトラメチルエチレンジアミン

キャピラリー電気泳動法

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

キャピラリー電気泳動法は、毛細管内の電解質液中に存在する荷電試料が直流電場の影響下で移動することに基づいた物理的な分析法である。

電場 E における移動速度は、試料の電気泳動移動度と毛細管内の緩衝液の電気浸透移動度により決まる。電気泳動移動度 μ_{ep} は試料の特性(電荷、分子の大きさと形)と緩衝液の特性(電解液の種類とイオン強度、pH、粘性及び添加剤)に依存する。球形を想定した物質の電気泳動速度 v_{ep} は、次式により与えられる：

$$v_{ep} = \mu_{ep} E = \left(\frac{q}{6 \pi \eta r} \right) \left(\frac{V}{L} \right)$$

q : 粒子の有効電荷

η : 緩衝液の粘度

r : 溶質イオンのStokes半径

V : 電圧

L : 毛細管の全長

緩衝液で満たされた毛細管に電圧を印加すると、電気浸透流と呼ばれる溶媒の流れが毛細管内に発生する。電気浸透流の速度は毛細管内壁の電荷密度及び緩衝液の特性に依存する電気浸透移動度 μ_{eo} により決まる。電気浸透速度 v_{eo} は次式により与えられる：

$$v_{eo} = \mu_{eo} E = \left(\frac{\epsilon \zeta}{\eta} \right) \left(\frac{V}{L} \right)$$

ϵ : 緩衝液の誘電率

ζ : 毛細管内壁のゼータ電位

試料の移動速度(v)は次式により与えられる：

$$v = v_{ep} + v_{eo}$$

試料の電気泳動移動度と電気浸透移動度は試料の電荷により、同方向又は反対方向に働く。通常のキャピラリー電気泳動法では陰イオンは電気浸透流と逆方向に泳動され、移動速度は電気浸透流より遅い。陽イオンは電気浸透流と同方向に泳動され、移動速度は電気浸透流より速い。試料イオンの電気泳動速度と比べて速い電気浸透流が存在する条件下では、陽イオン、陰イオンの両者を一斉分析することが可能である。

毛細管の試料導入末端から検出部までの距離(有効長、 l)を試料が移動するのに要する時間(t)は、次式により与えられる：

$$t = \frac{l}{v_{ep} + v_{eo}} = \frac{l \times L}{(\mu_{ep} + \mu_{eo}) V}$$

通常、内面未処理の溶融シリカ毛細管は、pH 3以上で内壁

に存在するシラノール基が解離することにより負電荷を帯びる。したがって、陽極側から陰極側へと向かう電気浸透流が発生する。試料の移動速度において高い再現性を得るために電気浸透流を一定に保つ必要がある。分析の目的によっては、毛細管の内壁を修飾したり、緩衝液の濃度、組成及びpHを変えることにより電気浸透流を抑制することが必要な場合がある。

試料導入後、各試料成分イオンは、それぞれのゾーンとして電気泳動移動度に応じて電解質内を移動する。ゾーンの分散、すなわちそれぞれの試料バンドの広がりはいろいろな現象によって起こる。理想的な条件では試料ゾーンの広がりに対する唯一の原因は毛細管に沿った方向への試料成分の分子拡散(軸方向拡散)である。理想的な場合のゾーンの分離効率(理論段数(N))として次式により表される：

$$N = \frac{(\mu_{ep} + \mu_{eo}) \times V \times l}{2 \times D \times L}$$

D : 緩衝液中での試料の分子拡散

実際には、熱放散、毛細管壁への試料吸着、試料と緩衝液間の伝導率の不均一性、試料プラグ(層)の長さ、検出セルのサイズ、泳動液槽の水位差なども、ゾーンの広がりの原因となりうる。

二つのバンド間の分離(分離度 R_s として表される)は、試料の電気泳動移動度、キャピラリー内に発生する電気浸透移動度を変更して各試料イオンのゾーンの分離効率を向上することにより達成される。

$$R_s = \frac{\sqrt{N} (\mu_{epb} - \mu_{epa})}{4(\mu_{ep} + \mu_{eo})}$$

μ_{epa} 及び μ_{epb} : 分離した2種類の試料イオンの電気泳動移動度

$\bar{\mu}_{ep}$: 2種類の試料イオンの電気泳動移動度の平均

$$\left\{ \bar{\mu}_{ep} = \frac{1}{2} (\mu_{epb} + \mu_{epa}) \right\}$$

装置

キャピラリー電気泳動装置は下記のものから構成される。

- (1) 電圧可変高電圧電源
- (2) 規定の陽極液及び陰極液を入れ、同じ水位に保持された二つの泳動液槽
- (3) 泳動液槽に浸され、電源に接続した一対の電極(陰極と陽極)
- (4) 光学検出用ウインドウを設けた分離用毛細管(通常溶融石英製)。毛細管の両端は泳動液槽中に置かれる。この毛細管は各条で規定する溶液で満たされる。
- (5) 適切な試料導入システム
- (6) 所定の時間に毛細管の検出部を通過する目的物質の量をモニターできる検出器。通常、紫外可視吸光度測定法あるいは蛍光光度法によるが、分離目的によっては電導度測定、電流測定又は質量分析による検出も有用である。紫外吸収又は蛍光性

を持たない化合物には間接的な検出法が用いられる。

(7) 再現性のよい分離が得られるように毛細管内の温度を一定に保つことのできる温度調節システムが勧められる。

(8) レコーダー及び適切なインテグレーター又はコンピューター

注入操作とその自動化は正確な定量分析のために重要である。注入方法として、落差法、加圧法あるいは吸引法及び電気的な導入法がある。電気的に導入される各試料成分の量は、各々の電気泳動移動度に依存し、この試料導入法の採否を決定する要素となる。

各条に規定された毛細管、泳動液、毛細管の分析前処理法、試料溶液及び分析条件を用いる。分析中に検出を妨害したり、気泡が発生して通電が遮断されることを防ぐため、泳動液はろ過及び脱気を行う。泳動時間について、高い再現性を得るためには、各分析法において厳密な毛細管の洗浄手順を設定しておくべきである。

1. キャピラリーゾーン電気泳動法

キャピラリーゾーン電気泳動法では、対流を防ぐ支持体を含まない緩衝液のみを満たした毛細管内で試料を分離する。この方法では、試料中のそれぞれの成分が、異なる速度で不連続のバンドとして移動することにより分離が起こる。各バンドの移動速度は毛細管内での溶質の電気泳動移動度と電気浸透流に依存する(概論参照)。シリカ表面に吸着しやすい物質の分離能を高めるために内面修飾された毛細管も使用できる。

本分離モードを用いて、低分子試料($M_r < 2000$)並びに高分子試料($2000 < M_r < 100000$)を分析できる。キャピラリーゾーン電気泳動法の高い分離効率により、質量電荷比が僅かしか異なる分子間の分離も可能となる。この分離法ではキラルセクター(chiral selectors)を分離用緩衝液に加えることによってキラル化合物の分離も可能となる。

分離の最適化

複数のパラメーターが分離に関与する場合には、分離条件の最適化が複雑になる。この分離法の条件設定では、機器及び電解質溶液が主要なパラメーターである。

機器に関するパラメーター

(1) 電圧 印加電圧及びカラム温度の決定には、ジュール熱プロットが有用である。分離時間は印加電圧に反比例する。しかし、電圧を上げると過剰な熱が発生し、毛細管内部の緩衝液の温度が上昇し泳動液の粘度にむらが生じる。結果としてバンドが広がり、分離度を低下させる。

(2) 極性 電極の極性については通常の電圧印加(試料導入側が陽極、廃液側が陰極)で、電気浸透流は陰極側へ流れる。極性を逆にした場合には電気浸透流は廃液側から導入側へ向かって発生し、電気浸透流よりも速い電気泳動移動度を持つ試料のみが検出部を通過する。

(3) 温度 温度の影響は主に、泳動液の粘度と導電率に対して見られ、移動速度に影響を与える。場合によっては毛細管温度の上昇がタンパク質の立体構造を変化させ、それらの移動時間や分離効率に変化することもある。

(4) 毛細管 毛細管の寸法(長さ及び内径)は分析時間、分離効率及び試料容量に影響を与える。全長の増加は電場を減少(定電圧時)させ、有効長及び全長の増加により泳動時間が長くなる。緩衝液と電場が一定ならば、熱放散効率は毛細管内径により異なる。したがって、それによって起こされる試料バンド

の拡散は毛細管の内径によっても変化する。また、使用する検出法にもよるが、内径が変わると試料導入量が増えるため、検出限界にも影響を及ぼす。

毛細管内壁への試料成分の吸着が分離効率を低下させるため、分離法の設定で吸着を防ぐ方法を考慮する必要がある。特にタンパク質を試料とする場合、吸着を防ぐ幾つかの方法が工夫されている。その方法として緩衝液組成の工夫(高又は低pHや陽イオン性添加剤の内壁への吸着)をするだけでタンパク質の吸着を防ぐ方法もある。その他、タンパク質と負電荷を帯びたシリカ表面との相互作用を防ぐために、毛細管内壁を共有結合によりポリマーで被覆する手法がある。この目的のために、親水性の中性ポリマーや陽イオン性又は陰イオン性ポリマーで修飾された毛細管を入手することができる。

電解質溶液に関するパラメーター

(1) 緩衝液の種類と濃度 キャピラリー電気泳動法に適した緩衝液は、使用するpH範囲内で適当な緩衝能を持ち、また、電流発生を最少に抑えることができる低移動性のものである。

可能ならば緩衝液イオンの移動度を溶質の移動度に合わせることで、ピーク形状のゆがみを最少にすることができる。分離効率を高め検出感度を向上するために、キャピラリー内において試料ゾーンの収束を図る上で、試料溶媒の種類も重要である。

一定のpHにおいて緩衝液濃度を高くすると電気浸透流及び試料の移動速度は減少する。

(2) 緩衝液のpH 緩衝液のpHは、試料や添加剤の電荷及び電気浸透流に影響するので、試料の分離に影響を及ぼす。タンパク質及びペプチドの分離において、緩衝液のpHを試料の等電点より高いpHから等電点より低いpHに変えることにより、試料の正味の電荷が負から正に変化することになる。一般に、緩衝液のpHを高めると電気浸透流は速くなる。

(3) 有機溶媒 試料又は泳動液添加剤の溶解度を高めたり、試料成分のイオン化度を変えるために水性緩衝液に有機溶媒(メタノール、アセトニトリルなど)を添加する場合がある。一般にこれらの有機溶媒の緩衝液への添加は電気浸透流を低下させる。

(4) キラル分離のための添加物質 光学異性体を分離するためには、泳動液にキラルセクターを添加する。最も一般的に用いられるキラルセクターはシクロデキストリン類であるが、クラウンエーテル類、多糖類若しくはタンパク質が使用される場合もある。光学異性体の認識はキラルセクターとそれぞれの鏡像異性体との相互作用が異なることによるため、その分離度は用いるキラルセクターの種類により著しく異なる。内腔の大きさの異なるシクロデキストリン類(α -, β -, γ -シクロデキストリン)、中性基(メチル、エチル、ヒドロキシアルキルなど)又は極性基(アミノメチル、カルボキシメチル、スルホブチルエーテルなど)を持つシクロデキストリン類を用いることができる。修飾シクロデキストリンを使用するとき、製品間で修飾率にばらつきがあるため、キラル分離に影響を及ぼすことがあるので、注意する必要がある。キラル分離で分離度に影響を与えるそのほかの因子として、キラルセクターの濃度、緩衝液の組成とpH、及び分析温度がある。メタノール又は尿素のような有機系添加剤の使用も分離度に影響を与える。

2. キャピラリーゲル電気泳動法

キャピラリーゲル電気泳動法では、分子ふるい効果を持つゲル

ルを充填した毛細管内で分離が行われる。類似した質量電荷比を持つ分子において、分子サイズの小さい成分が大きい成分よりもゲルのネットワーク内を自由に移動できることから、小分子が大分子よりも速い速度で泳動されることで分離が達成される。キャピラリーゲル電気泳動法は類似した質量電荷比を持つ生体高分子(例えばタンパク質及びDNA断片)をそれらの分子量に従って分離できる。

ゲルの特徴

二種類のゲルが用いられる。架橋型ゲルと非架橋型ゲルである。架橋されたポリアクリルアミドゲルのような化学ゲルは、毛細管内でモノマーを重合させて調製する。通常ゲルは溶融シリカ内壁と結合しているため、毛細管を破壊しない限り取り去ることはできない。ゲルを還元条件下でタンパク質の分析に使用するときは、泳動液は通常ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)を含み、試料を導入する前にSDSと2-メルカプトエタノール又はジチオスレイトールの混液と加熱して変性させる。非還元的条件の分析(例えば未変性の抗体)では、2-メルカプトエタノール及びジチオスレイトールを使用しない。架橋ゲル中での分離において(「1.キャピラリーゾーン電気泳動法」で述べたように)、泳動液の調節やゲル調製時のアクリルアミドの濃度や架橋剤の比率を変更してゲルのポアサイズを調節することによって最適化できる。一般に、ポアサイズが小さい場合は試料の移動度も小さくなる。ゲルは強固なため試料導入は電気的方法を利用する必要がある。

流動性(非架橋型)ゲルとして、直鎖ポリアクリルアミド、セルロース誘導体、デキストランなどの水溶性ポリマーも分子ふるいの効果を有する。これらの分離媒体は、架橋型ポリマーと比べて調製が容易である。バイアル中で調製し、電気浸透流が発生しないように内壁が修飾された毛細管に圧力によって充填することができる。一般に試料を導入する前にゲルを交換することにより分離の再現性は高くなる。高分子量のポリマー(一定の濃度で)を使うか、ポリマー濃度(一定の分子量で)を低くすることで、ゲルのポアサイズを大きくすることができる。ゲルのポアサイズを小さくすると同一緩衝液では試料の移動度は小さくなる。これらのポリマーは緩衝液に溶解しても粘性は低いので、試料の導入は落差法及び電気的導入法のいずれでも行える。

3. キャピラリー等電点電気泳動法

等電点電気泳動法では、分離緩衝液に溶解した広範囲の等電点(pI)を持つ両性電解質(ポリアミノカルボン酸)により形成されたpH勾配中で、試料分子はそのpI以外のところでは電荷を持つため電場の影響下で移動する。

等電点電気泳動法の三つの基本的なステップは、試料添加(loading)、集束(focusing)及び移動(mobilization)である。

(1) 試料添加 二つの方法を利用できる。

(i) ワンステップ添加：試料を両性電解質と混和し、加圧又は吸引により毛細管に導入する。

(ii) 連続的な添加：リーディング緩衝液(leading buffer)、両性電解質、両性電解質と混和した試料、両性電解質、最後にターミナル緩衝液(terminating buffer)の順に毛細管に導入する。試料の容量はpH勾配を乱さないように少量でなければならない。

(2) 集束 電圧を印加すると、両性電解質はそれぞれの電荷により陰極あるいは陽極へと移動し、陽極(低いpH)から陰極

(高いpH)へpH勾配が形成される。同時に分離する成分は、それらの等電点(pI)に対応するpHのところに移動し、集束すると電流が著しく低下する。

(3) 移動 分離した成分のバンドを検出部まで移動させる。三種の方法を利用できる：

(i) 第1の方法では、電気浸透流により集束中に成分移動が達成される。ただし、成分を集束させるために電気浸透流を小さくする必要がある。

(ii) 第2の方法では、集束終了後に圧力を用いて移動させる。

(iii) 第3の方法では、集束終了後に陰極又は陽極側の泳動液(移動させたい方向により選択)に塩類を加えて電圧を印加すると毛細管中のpHが変化し、成分が移動する。pHが変化することによってタンパク質と両性電解質は塩類を加えた液槽の方向へ移動し、検出器を通過する。

得られる分離はpH勾配(dpH/dx)、異なる等電点を持つ両性電解質の数、分子拡散係数 D 、電場の強さ E 及びそのpHにおける試料の電気泳動移動度の変化($-d\mu/dpH$)から ΔpI により表すことができる。

$$\Delta pI = 3 \sqrt{\frac{D (dpH/dx)}{E (-d\mu/dpH)}}$$

最適化

分離条件を決定する主要なパラメーターを以下に示す。

(1) 電圧 キャピラリー等電点電気泳動法では集束時に300～1000 V/cmの高電場を利用する。

(2) 毛細管 試料を検出部まで移動させる方法(上記参照)によっては電気浸透流を消失若しくは最小限に抑えなければならない。内面修飾された毛細管は電気浸透流を抑えるものが多い。

(3) 溶液類 陽極槽には等電点が最も酸性の両性電解質の等電点より低いpHの液を満し、陰極槽には最も塩基性の両性電解質の等電点より高いpHの液を満す。陽極側にはリン酸が、陰極側には水酸化ナトリウムがしばしば使用される。

両性電解質液にメチルセルロースのようなポリマーを添加すると、粘性が増すことによって対流や電気浸透流が抑制される。市販の両性電解質にはいろいろなpH範囲のものがあ、広いpH範囲が必要なときには、混和して使用する。広いpH範囲は試料の等電点を推定するために用い、狭い範囲のものは測定精度を上げるために用いられる。標準タンパク質マーカーの等電点と移動時間の関係からpHを校正することができる。

必要ならば、グリセリン、界面活性剤、尿素、両性イオン緩衝剤などを緩衝液に添加することにより等電点でタンパク質が沈殿することを防ぐことができる。しかし、尿素は濃度によってはタンパク質を変性させてしまう。

4. ミセル動電クロマトグラフィー(MEKC)

ミセル動電クロマトグラフィー(MEKC)では、臨界ミセル濃度(cmc)以上の濃度で界面活性剤を含む電解質溶液中で分離が行われる。試料分子は水性緩衝液とミセルからなる疑似固定相へ、試料の分配係数に基づいて分配される。したがって、この方法は電気泳動とクロマトグラフィーの両者の特徴を有する。

MEKCは、キャピラリー電気泳動の効率、スピード及び装置への適応性を兼ね備え、かつ中性及び荷電した試料の両者の分離に利用できる電気泳動法である。MEKCで最も広く用いられる界面活性剤は陰イオン性のSDSであるが、セチルトリメチルアンモニウム塩のような陽イオン性界面活性剤も用いられる。

MEKCにおける分離のメカニズムは以下のとおりである。中性及びアルカリ性pHにおいては、強い電気浸透流が発生し、泳動液は陰極方向に移動する。SDSを用いると負電荷を持つミセルは電氣的に逆の陽極方向へ移動する。その結果、泳動液に比べてミセルの移動速度は遅くなる。中性物質の場合には、ミセルと水性緩衝液の間で分配が起こり、電気泳動されないため、その移動速度はミセルと水性緩衝液間の分配係数のみに依存する。電気泳動図において、中性物質由来のピークは常に電気浸透流マーカーのピークとミセルのピークの間に存在する（これらの二つのピーク間はseparation windowと呼ばれる）。電荷を持つ試料の場合、その移動速度はミセルと水性緩衝液間の分配係数とミセルが存在しない場合の電気泳動移動度との両者に依存する。

中性又は弱くイオン化した試料のMEKCにおける分離原理は本質的にはクロマトグラフィーであるので、試料の移動度と分離は試料の(k')、すなわちミセル中の溶質のモル数と移動相中のモル数の比である質量分布比(D_m)で一般化することができる。

$$k' = \frac{t_R - t_0}{t_0 \left(1 - \frac{t_R}{t_{mc}}\right)} = K \frac{V_S}{V_M}$$

t_R : 試料の移動時間

t_0 : 保持されない物質の移動時間(ミセルに取り込まれない電気浸透流マーカー、例えばメタノールの移動時間)

t_{mc} : ミセルの移動時間(ミセルに常時取り込まれて、ミセルと共に移動するズダンⅢ (Sudan Ⅲ)のようなミセルマーカーの移動時間)

K : 試料の分配係数

V_S : ミセル相の容積

V_M : 移動相の容積

同様に、2種類の隣接して移動する試料間の分離度(R_s)は次式で得られる：

$$R_s = \frac{\sqrt{N}}{4} \times \frac{\alpha - 1}{\alpha} \times \frac{k'_b}{k'_b + 1} \times \frac{1 - \left(\frac{t_0}{t_{mc}}\right)}{1 + \left(\frac{t_0}{t_{mc}}\right) k'_a}$$

N : 一方の成分の理論段数

α : 選択性

k'_a, k'_b : 両成分の質量分布比($k'_b > k'_a$)

同様の関係から、電氣的に荷電した試料に対する k' 値及び R_s 値が得られる。

最適化

MEKCにおける分析条件を決定する際に考えられる主なパラメーターとして以下に示すものがある。

機器に関するパラメーター

(1) 電圧 分析時間は電圧に反比例する。しかし電圧を上げると熱を発生し、毛細管の断面で熱及び粘度の勾配が生じる。この効果はミセルを含むような高導電性の泳動液で著しく起こりやすい。熱放散が不十分な場合にはゾーンの拡散を引き起こし、分離度が低下する。

(2) 温度 毛細管の温度の変動は試料の緩衝液とミセルへの

分配係数、臨界ミセル濃度及び泳動液の粘度に影響を及ぼす。

これらのパラメーターは試料の移動時間に影響する。適切な冷却システムを用いることで試料の移動時間の再現性が改善される。

(3) 毛細管 キャピラリーゾーン電気泳動法におけるように、毛細管の寸法(長さ及び内径)が分離時間及び分離効率に影響を与える。有効長及び全長を長くすると(定電圧下では)電場が低くなり、移動時間が長くなるため分離効率が向上する。内径は(同一泳動液及び同一電場下で)熱放散に関与し、結果として試料ゾーンの拡散にかかわる。

電解質溶液に関するパラメーター

(1) 界面活性剤の種類と濃度 界面活性剤の種類はクロマトグラフィーの固定相と同様に分離の選択性を変えるので分離度に影響を与える。界面活性剤の濃度の増加に伴い、中性化合物の $\log k'$ 値は直線的に増加する。 k' が $\sqrt{t_m/t_0}$ 値に近づくとMEKCにおける分離度は最大に達するので、移動相中の界面活性剤の濃度が変わると分離度は変化する。

(2) 緩衝液のpH pHはイオン化していない試料の分配係数を変えないが、コーティングしていない毛細管中の電気浸透流を変化させる。MEKCにおいて、pHが下がると電気浸透流が減少し、そのため分析時間が長くなり、中性試料の分離度が向上する。

(3) 有機溶媒類 疎水性化合物のMEKCにおける分離を改善するため、電解質溶液にメタノール、プロパノール、アセトニトリルなどを添加することができる。これらの溶媒の添加により一般に移動時間及び分離の選択性が減少する。有機溶媒の添加は臨界ミセル濃度に影響を与える。有機溶媒濃度を高くするとミセル形成が阻害されるので、MEKCの分配メカニズムが失われるような高濃度では使用できない。高濃度の有機溶媒の存在によるミセルの消失が必ずしも分離を不可能にするということではなく、イオン性の界面活性剤モノマーと中性の試料との疎水性相互作用により電気泳動的に分離可能な親溶媒性の複合体が形成される場合もある。

(4) 光学分離用添加物質 MEKCで光学異性体を分離するためにはキラルセクターを界面活性剤と共有結合させたり、泳動液に添加するなどしてミセル分離系に加える。光学識別できる部位を持つミセルにはN-ドデカノイル-L-アミノ酸塩、胆汁酸塩などがある。光学活性体の分離は、光学認識能のない界面活性剤を含む電解質溶液にシクロデキストリン類のようなキラルセクターを添加することによっても達成される。

(5) その他の添加剤 泳動液に化学物質を添加して、選択性を変更させる方法が幾つかある。数種のシクロデキストリン類を添加してミセルと疎水性試料間の相互作用を競合させ、選択性を高めることもできる。

ミセルに吸着する化合物を加えて試料とミセル間の相互作用を調節し、MEKCにおける分離を改善できる。これらの添加剤にイオン性あるいは非イオン性の他種の界面活性剤を添加して混合ミセルを形成したり、ミセルに溶けて試料と錯体形成が可能な金属陽イオンを加えることもできる。

定量分析

ピーク面積は、以下の理由から対応するピークの泳動時間で除することにより正しい面積を求める。

(1) 分析ごとの移動時間の変動によるピークレスポンスの補正

(2) 異なる泳動時間で観察される試料成分間のレスポンスの補正

内標準物質を使用する場合は、定量しようとする物質のピークが内標準物質のピークと重ならないことを確認する。

計算

得られた値から目的成分の含量を算出する。処方されている試料の場合は、測定しようとする一成分又は複数成分の含量%を、溶媒や添加剤以外の全ピークの補正した総面積に対する目的ピークの面積%として求める。自動積分システム(インテグレーター又はデータ読み込み処理装置)の使用が推奨される。

適合性パラメーター

キャピラリー電気泳動システムのチェックには適合性パラメーターを使用する。これらのパラメーターは用いるキャピラリー電気泳動法の分離モードにより選択する。質量分布比(k' 、ミセル動電クロマトグラフィーの場合のみ)、理論段数(N)、シンメトリー係数(A_s)及び分離度(R_s)がある。 N 及び R_s に関する理論的説明は上述のとおりであるが、電気泳動図から次式によってこれらのパラメーターを算出することができる。

理論段数

$$N = 5.54 \left(\frac{t_R}{w_h} \right)^2$$

t_R ：目的成分のピークの移動時間又は試料導入点から目的成分のピークの頂点から垂直に下ろした点までのベースラインに沿った距離

w_h ：ピークの半値幅

分離度

ほとんど同じピーク高さを持つ2種類の成分間の分離度(R_s)は次の式で表される。

$$R_s = \left\{ \frac{1.18 (t_{R2} - t_{R1})}{w_{h1} + w_{h2}} \right\}$$

$t_{R2} > t_{R1}$

t_{R1} , t_{R2} ：泳動時間又は試料注入点から隣り合う二つのピークのそれぞれの頂点から垂直に下した各線のベースラインに沿った各点までの距離

w_{h1} , w_{h2} ：各ピークの半値幅

一部分離しているピークの場合は二つのピーク間の谷の高さ(H_v)と小さい方のピークの高さ(H_p)を測定し、その比を計算して分離度を算出してもよい。

$$p/v = \frac{H_p}{H_v}$$

ピークの対称性

ピークの対称性を示すシンメトリー係数は次式により計算することができる：

$$A_s = \frac{w_{0.05}}{2d}$$

$w_{0.05}$ ：ピーク高さの1/20におけるピーク幅

d ：ピーク頂点から垂直に下した点とピーク高さの1/20におけるピークの立上がり部分との距離

面積の再現性(面積又は面積と移動時間の比の標準偏差)及び移動時間の再現性(移動時間の標準偏差)の試験を適合性パラメーターに加えるべきである。移動時間の再現性は、毛細管の洗浄操作の適合性の試験になる。移動時間の再現性が低い場合には、内標準物質との相対移動時間を用いて再現性を補うことができる。

標準試料に対するSN比を調べる(又は定量限界の測定)試験も有用である。

シグナルーノイズ比

検出限界値及び定量限界値はそれぞれSN比3以上及び10以上に相当する。SN比は次式を用いて計算する。

$$S/N = \frac{2H}{h}$$

H ：規定の標準試料溶液で得られた電気泳動図中の目的成分に相当するピークの高さ、ピークトップから半値幅の20倍に相当する範囲から推定できるベースラインまでの距離を測定する。

h ：ブランクの注入後に得られた電気泳動図で、規定の標準試料溶液から得られた泳動図中のピークの半値幅の20倍に相当する時間範囲で、かつこのピークが現れる位置の前後の範囲を観察したときの、バックグラウンドの幅。

単糖分析及びオリゴ糖分析／糖鎖プロファイル法

糖鎖試験法は、糖タンパク質医薬品等に結合している糖鎖の恒常性を確認する方法である。糖タンパク質に結合した糖鎖が有効性及び安全性に影響を及ぼす場合や、その可能性を否定できない場合は、糖鎖を管理すべき重要な品質特性と位置づけ、恒常性を確認するための方策を講じる必要がある。その一つが糖鎖試験法であり、1)単糖に分解して分析する方法(単糖分析)、2)遊離糖鎖として分析する方法(オリゴ糖分析／糖鎖プロファイル法)、3)糖ペプチドとして分析する方法(糖ペプチド分析)、4)糖タンパク質として分析する方法(グリコフォーム分析)がある。それぞれ単糖の組成、タンパク質全体に結合している糖鎖の種類とその分布、特定の部位に結合した糖鎖の種類とその分布、及び糖タンパク質の糖鎖修飾の全体的な特徴とその分布を確認することができる。糖鎖試験策定に当たっては、糖鎖の構造と生物活性、薬理作用、体内動態、免疫原性、安定性及び溶解性等の関係を考慮し、適切な方法を選択し、又は組み合わせる用いる。糖鎖の恒常性は、糖鎖試験法だけでなく、製造工程段階で管理されることもある。糖鎖試験法は工程内管理試験として、また、工程開発過程における糖鎖の恒常性を確認する方法として利用可能である。以下に、単糖分析及びオリゴ糖分析／糖鎖プロファイル法について分析方法と一般的な要件を示す。糖ペプチド分析方法はペプチドマップ法及び質量分析法が、また、グリコフォーム分析法は等電点電気泳動、キャピラリー電気泳動及び質量分析法が参考になる。

1. 単糖分析

酸加水分解、酵素消化又はメタノリシスなどによりグリコシド結合を切断し、単糖を遊離する。遊離した単糖は、必要に応じて蒸発乾固、精製し、液体クロマトグラフィー、ガスクロマ

トグラフィー及びキャピラリー電気泳動などにより分析を行い、内標準法又は絶対検量線法により定量する。測定結果は、通例、タンパク質1モル当たりの各単糖のモル数として示す。

1.1. 糖タンパク質の分離及び精製

添加物や塩は、加水分解、単糖の誘導体化及び単糖のクロマトグラフィーによる分離に影響を及ぼすことがあるので、単糖分析は、一般に、適切な方法で糖タンパク質をあらかじめ分離・精製してから行われる。精製が必要な場合には、その方法を各条に規定する。

1.2. 単糖の遊離

1.2.1. 酸加水分解

酸加水分解は、中性糖及びアミノ糖の遊離に用いられる最も一般的な方法である。通例、2～7 mol/Lトリフルオロ酢酸に溶解し、100℃で加熱するなどによりグリコシド結合を加水分解し遊離する。タンパク質に直接結合したアミノ糖は遊離しにくいいため、アミノ糖の正確な定量には、別途2～6 mol/L塩酸に溶解し、100℃で加熱するなどの条件で加水分解を行うことが望ましい。糖の種類及び結合様式により加水分解速度が異なることから、加水分解の経時変化をとり、単糖の生成と分解を確認することが推奨される。酸加水分解によりアミノ糖に結合したN-アセチル基が脱離するので、必要に応じて再N-アセチル化する。シアル酸は分解しやすいため、別途0.1 mol/L塩酸、0.1 mol/L硫酸又は2 mol/L酢酸中に溶解し、80℃で加熱するなどの条件にて酸加水分解を行い遊離する。

1.2.2. 酵素消化

シアル酸の遊離には、酵素消化も利用される。通常、*Arthrobacter ureafaciens*や*Clostridium perfringens*由来のシアリダーゼなど対象となる基質の範囲が広い酵素が使用される。試料に含まれるシアル酸の種類、結合様式及びO-アセチル化等を考慮して酵素消化の条件を最適化する。結合様式の異なるシアル酸を区別するために、特異性の高い酵素を用いる場合もある。

1.2.3. メタノリシス

十分に乾燥させた試料を塩酸を含むメタノール中で加熱することにより、単糖をメチル配糖体として遊離する。酸加水分解と比べ、遊離した単糖が分解されにくい。

1.3. 単糖の定量

1.3.1. 高pHイオン交換クロマトグラフィー／パルス式電気化学検出法

酸加水分解した試料から必要に応じて酸を除去する。単糖は誘導体化することなく高pHイオン交換クロマトグラフィー／パルス式電気化学検出により分離及び検出できる。単糖のpKaは12～14であり、強アルカリ条件(pH 12～13)下で水酸基が解離することを利用して、四級アミンを含むポリマー担体を充填したカラムなどを用いた陰イオン交換クロマトグラフィーにより分離する。電気化学検出は、作用電極において物質が酸化還元されるときに電流を測定することにより電気化学的に活性な物質を検出する方法である。糖は強アルカリ条件下で陰イオンとなり、電気化学検出により検出することができる。糖の酸化物は電極の反応性を抑制するため、データ取込み後、電位を正及び負に変化させることにより電極表面の洗浄を行うパルス式電気化学検出が用いられる。アミノ酸も電気化学検出で検出されるため、糖含量の少ない糖タンパク質試料では妨害を受ける場合があることに留意する。本法は、中性糖、アミノ糖及びシ

アル酸などの単糖だけでなく、オリゴ糖の分析にも用いられる。

1.3.2. 誘導体化及び液体クロマトグラフィー

(1) 中性糖及びアミノ糖

酸加水分解により得た単糖は酸を除去し、必要ならばN-アセチル化した後、2-アミノ安息香酸、2-アミノピリジン又はエチル-4-アミノ安息香酸等を用いて還元的アミノ化、又は3-メチル-1-フェニル-5-ビラズロンにより誘導体化を行う。試薬由来の不純物のピークにより分析が妨害されることがあるので、使用する試薬の純度に留意する必要がある。誘導体化に用いた過剰の試薬が試験結果に影響を及ぼさないように、必要に応じて誘導体化単糖の精製を行う。誘導体化単糖は、逆相クロマトグラフィーやホウ酸錯体の形成を利用した陰イオン交換クロマトグラフィーなどにより分離する。分離された単糖は蛍光光度計若しくは紫外吸光光度計を用いて検出する。イオン交換クロマトグラフィーで単糖を分離した後、アルギニンなどで誘導体化して検出する方法もある。

(2) シアル酸

酸加水分解又はシアリダーゼで遊離したシアル酸を、 α -ケト酸と特異的に反応する1,2-ジアミノ-4,5-メチレンジオキシベンゼンや1,2-フェニレンジアミンにより誘導体化する。酸性条件下で誘導体化反応が進むので、酸加水分解した溶液をそのまま誘導体化に用いることができる。誘導体化したシアル酸は、逆相液体クロマトグラフィーにより分離し、蛍光光度計で検出する。

1.3.3. ガスクロマトグラフィー

メタノリシスで遊離した単糖をN-アセチル化及びトリメチルシリル化して分析する方法、酸加水分解により遊離した糖を還元及び全アセチル化して分析する方法等がある。前者はシアル酸も分解せずに定量することができるが、メタノリシスの際に α -及び β -のアノマー構造などに由来する複数のメチル配糖体が生成するのでクロマトグラムが複雑となる。

糖鎖の全ての遊離水酸基をメチル化後、酸加水分解し、得られた部分O-メチル化単糖を還元及び全アセチル化しガスクロマトグラフィーで分離し定量することにより、各単糖の糖結合部位推定することができ、糖鎖の構造情報を得ることができる。

1.4. 適否の判定基準

検体が規格に適合するかの評価は、通例、タンパク質当たりの各単糖の含量などが規定した範囲内であることを確認することなどにより行われる。規格を適切に設定するには、糖鎖修飾の特徴と有効性及び安全性との関連性を考慮する必要がある。

1.5. 単糖標準物質

標準物質として測定対象の単糖が用いられることが多く、この場合、各単糖を等量ずつ又は試料中の含量と類似した割合で混合して用いる。

1.6. システム適合性

システム適合性試験用溶液は、単糖標準物質を用いて適切に調製する。単糖は類似した性質を持つため各単糖ピークを完全に分離することが難しいこともある。適切に判定基準を設定する。

2. オリゴ糖分析／糖鎖プロファイル法

糖タンパク質から酵素の遊離法又は化学的遊離法により糖鎖を遊離し、液体クロマトグラフィー、キャピラリー電気泳動、質量分析法又はこれらの組み合わせにより分析する。結果は糖鎖の種類と分布を表す糖鎖プロファイルとして取得される。

2.1. 糖タンパク質の分離及び精製

必要に応じて、添加物、塩及び界面活性剤などを取り除く。精製が必要な場合には、その方法を各条に規定する。

2.2. 糖鎖の遊離及び精製

糖タンパク質からのN-結合型糖鎖の遊離は、酵素消化又はヒドラジン分解により行う。O-結合型糖鎖の遊離は、アルカ

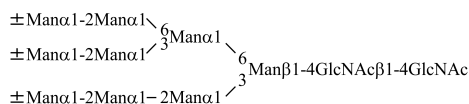
リによるβ脱離、ヒドラジン分解又はO-グリカナーゼ消化により行う。結合位置やその構造によらずタンパク質に結合した全ての糖鎖を再現良く回収できるように糖鎖の遊離条件を最適化する。表1に糖鎖の酵素的遊離に一般的に用いられる試薬及びその特異性について示す。遊離した糖鎖は、必要に応じて適切な方法により精製する。

表1 糖鎖遊離酵素の例

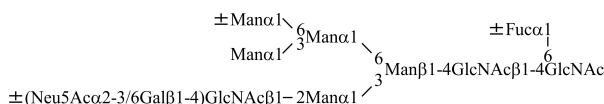
酵素	特異性
N-結合型糖鎖の遊離	
ペプチド-N ⁴ -(N-アセチル-β-D-グルコサミニル)-アスパラギンアミダーゼ(EC 3.5.1.52)	ペプチド-N ⁴ -(N-アセチル-β-D-グルコサミニル)アスパラギン残基(グルコサミン残基は更に糖残基が付加されている)を加水分解し、(糖残基が付加された)N-アセチル-β-D-グルコサミニルアミンとアスパラギン酸残基を含むペプチドに加水分解する。
・ペプチドN-グリコシダーゼ F (PNGase F)	N-結合型糖鎖を遊離する。ただし、(α1,3)-結合したコアフコースを含むN-結合型糖鎖は遊離しない。
・ペプチドN-グリコシダーゼ A (PNGase A)	N-結合型糖鎖を遊離する。(α1,3)-結合したコアフコースを含むN-結合型糖鎖も遊離する。
マンノシル糖タンパク質エンド-β-N-アセチルグルコサミニダーゼ(EC 3.2.1.96)	[Man(GlcNAc) ₂]Asn 構造を含む高マンノース型糖ペプチド/糖タンパク質のN,N'-ジアセチルキトビオースの間を加水分解する。N-アセチルグルコサミン残基がタンパク質に残る。残りの部分の糖鎖が遊離する。
・エンド-β-N-アセチルグルコサミニダーゼ F (endo F)	高マンノース型、ハイブリッド型及び複合型糖鎖を遊離する。
・エンド-β-N-アセチルグルコサミニダーゼ H (endo H)	高マンノース型及びハイブリッド型糖鎖を遊離する。
O-結合型糖鎖の遊離	
グリコペプチドα-N-アセチルガラクトサミニダーゼ(EC 3.2.1.97)*	セリン/トレオニン残基にα-結合したD-ガラクトース-(β1,3)-N-アセチルガラクトサミンを遊離させる。

* 本酵素は特異性が限られているため使用は限られる。

高マンノース型

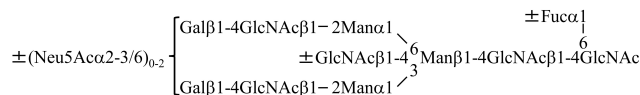


混成型

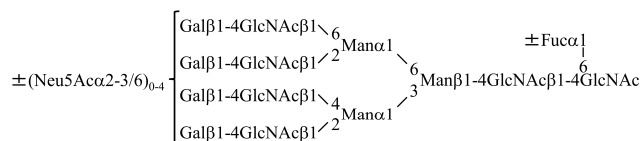


複合型

二本鎖



四本鎖



Fuc : L-フコース

Gal : D-ガラクトース

GalNAc : N-アセチル-D-ガラクトサミン

Glc : D-グルコース

GlcNAc : N-アセチル-D-グルコサミン

LacNAc : N-アセチルラクトサミン

Man : D-マンノース

Neu5Ac : N-アセチルノイラミン酸

図 一般的なN-結合型糖鎖の構造

2.2.1. 酵素的遊離

N-結合型糖鎖の遊離には，*Flavobacterium meningosepticum*由来のペプチドN-グリコシダーゼF (PNGase F)又はアーモンド由来のペプチドN-グリコシダーゼA (PNGase A)などが用いられる。これらの酵素は，糖鎖の還元末端のN-アセチルグルコサミンとアスパラギン残基の間の結合を切断し，グリコシルアミン誘導体とアスパラギン酸残基にする。グリコシルアミン誘導体は弱酸性条件下で非酵素的に加水分解され，アンモニアと遊離糖鎖に分解する。O-結合型糖鎖を遊離できる酵素として*Diplococcus pneumoniae*由来のO-グリカナーゼがあるが，この酵素の基質特異性は限られている。

2.2.1.1. PNGase F消化

PNGase Fの至適pHは7～9であり，糖タンパク質をそのまま，又は還元剤，界面活性剤及び変性剤等の存在下で反応させる。還元アルキル化した後，又は糖ペプチドにした後，消化する場合もある。ある種の昆虫細胞や植物由来の糖タンパク質はキトビオースコアにフコースが α 1,3結合した構造を含む場合があり，この構造を持つN-結合型糖鎖は本酵素では遊離されない。

2.2.1.2. PNGase A消化

PNGase Aの至適pHは4～6である。本酵素は，糖タンパク質に直接作用して糖鎖を遊離させることが難しいので，糖タンパク質試料をエンドペプチダーゼなどにより糖ペプチドとした後，作用させ糖鎖を遊離させる。

2.2.2. 化学的遊離

2.2.2.1. ヒドラジン分解法

よく乾燥させた糖タンパク質に無水ヒドラジンを加えて加熱する。ペプチド結合の切断と共に，糖鎖とペプチド間の結合も

切断される。反応条件を調節することにより，N-結合型糖鎖及びO-結合型糖鎖を遊離させることができる。糖鎖中に含まれるアミノ糖やシアル酸の脱アシル化が起こるので，ヒドラジンを除去した後，アミノ基をアセチル化する。シアル酸の脱離，及び遊離したO-結合型糖鎖の還元末端からの逐次分解(ピーリング反応)が起きる可能性があることに留意する。

2.2.2.2. アルカリによる β 脱離法

糖タンパク質をアルカリ条件下加熱すると， β 脱離によりO-結合型糖鎖が遊離する。ピーリング反応を防ぐため，水素化ホウ素ナトリウムなどの還元剤存在下で行う。得られた糖鎖は還元末端が還元されているので，還元末端の誘導体化は利用できないことに留意する。その他の方法として，遊離と同時に3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾロンと反応させて誘導体化する方法もある。

2.3. 遊離糖鎖の分析

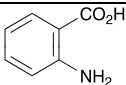
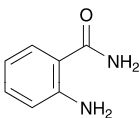
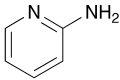
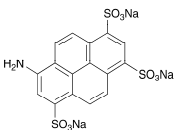
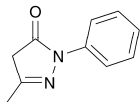
糖鎖は，直接，又は誘導体化した後分析される。表2に一般的な誘導体化剤及びこれに適した分析法を示す。糖鎖の分離に用いる方法は，個々の糖鎖又は有効性及び安全性に大きな影響を与える構造を持つ糖鎖群を分離及び検出できる必要がある。

2.3.1. 液体クロマトグラフィー〈2.01〉

2.3.1.1. 誘導体化及び液体クロマトグラフィー／蛍光又は紫外吸収検出法

誘導体化糖鎖の液体クロマトグラフィーによるプロファイル法は最も一般的である。2-アミノベンズアミド，2-アミノ安息香酸，2-アミノピリジン等で誘導体化した糖鎖を，順相，逆相，イオン交換，又はこれらの混合モードのクロマトグラフィーにより分離し，蛍光光度計などを用いて検出する方法，3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾロンで誘導体化した糖鎖を逆相クロマトグラフィーで分離し，紫外吸光検出する方法等

表2 誘導体化剤と適した分析法の例

試薬名		頭文字	分析法	蛍光又はUV検出の条件
2-アミノ安息香酸		2-AA	LC, CE, MS	Ex : 360 nm, Em : 425 nm Ex : 325 nm, Em : 405 nm
2-アミノベンズアミド		2-AB	LC, MS	Ex : 330 nm, Em : 420 nm
2-アミノピリジン		2-AP	LC, MS	Ex : 310 nm, Em : 380 nm Ex : 320 nm, Em : 400 nm
8-アミノビレン-1,3,6-トリスルホン酸三ナトリウム塩		APTS	CE	Ex : 488 nm, Em : 520 nm
3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾロン		PMP	LC, MS	UV 245 nm

がある。親水性相互作用クロマトグラフィーにおいては、糖鎖は親水性(糖鎖のサイズやシアル酸結合数など)に応じて分離される。逆相クロマトグラフィーでは、糖鎖は疎水性(糖鎖の種類、分岐、シアル酸結合数など)に応じて分離される。イオン交換クロマトグラフィーでは、電荷に応じて糖鎖が分離される。イオン交換と順相クロマトグラフィーの混合モードでは、糖鎖は電荷の違いだけでなく構造の違いに応じて分離される。

2.3.1.2. 高pH陰イオン交換クロマトグラフィー／パルス式電気化学検出法

遊離した糖鎖をそのまま、四級アミンを含むポリマー担体を充填したカラムなどを用いて陰イオン交換クロマトグラフィーにより分離し、パルス式電気化学検出器を用いて糖鎖を検出する。本方法は、シアル酸結合数の異なる糖鎖及び異性体を分離して検出することができる。誘導体化及び精製に伴うシアル酸の脱離や糖鎖の損失のリスクがないこと、並びにシアロ糖鎖の分離がよいことから、シアロ糖鎖の試験に用いられることが多い。個々の糖鎖の検出器に対する感度が異なることから、ピーク面積比は糖鎖のモル比と対応しないことに留意する。

2.3.2. キャピラリー電気泳動

誘導体化糖鎖を、適切な緩衝液を用いてキャピラリーゾーン電気泳動により分離し、レーザー誘起蛍光光度計などにより検出する。糖鎖は、電荷、サイズ、形状等に応じて分離される。一般に、電気浸透流を抑制するために、キャピラリーは内面を中性のポリマー等を用いて共有結合又は物理的吸着により修飾して用いられる。誘導体化剤の種類、並びに泳動液のpH及び成分は、良好な分離が得られるように選択する。ピークの分離能が高いこと及び一回の分析に必要な試料量が少ないことが特徴である。

2.3.3. 質量分析

質量分析は、誘導体化糖鎖だけでなく非誘導体化糖鎖の分析にも用いられる。得られた糖鎖の質量から単糖組成を推測することが可能である。イオン化には一般的に、ソフトイオン化法であるエレクトロスプレーイオン化法及びマトリックス支援レーザー脱離イオン化法が用いられる。シアル酸を含む糖鎖では、シアル酸の脱離が起こりやすいことに留意する。

2.4. ピークの帰属・同定

糖タンパク質に結合している糖鎖の同定は、試験方法の開発及び糖鎖プロファイルの評価のために重要である。通常、質量分析法を用いて決定した分子の質量、タンデム質量分析により得られたフラグメントイオンのパターン、各種のエキソグリコシダーゼ又はエンドグリコシダーゼ消化に対する感受性、構造が明らかな標準糖鎖とのクロマトグラム又は電気泳動図のパターンの一致、メチル化分析並びに用いた細胞種により生合成される糖鎖のパターンなどの情報を基に帰属する。表3に糖鎖の構造解析に利用されるエキソグリコシダーゼ及びエンドグリコシダーゼの例を示す。試験においては、標準物質より得られた糖鎖プロファイルとの比較によりピークを帰属する。

2.5. 適否の判定基準

適否の判定は、一般的に、検体に対する標準物質を用いて並行して得られた糖鎖プロファイルと比較し、ピーク位置や面積の比率等が同等であること、又は、各糖鎖の全糖鎖のピーク面積の合計に対する百分率(面積百分率法)や相対ピーク面積比が、設定された範囲内であることを確認する。規格を適切に設定するには、糖鎖構造と有効性及び安全性の関連を考慮し、管理す

表3 糖鎖構造解析に利用されるエキソグリコシダーゼ及びエンドグリコシダーゼの例

試薬名	由来	基質特異性
エキソ- α -シアリダーゼ (EC 3.2.1.18)	<i>Arthrobacter ureafaciens</i>	α 2-3,6,8,9
	<i>Vibrio cholerae</i>	α 2-3,6,8
	<i>Clostridium perfringens</i>	α 2-3,6,8
	Newcastle disease virus	α 2-3
	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	α 2-3
β -ガラクトシダーゼ (EC 3.2.1.23)	Bovine testes	β 1-3,4
	<i>Streptomyces pneumoniae</i>	β 1-4
α -L-フコシダーゼ (EC 3.2.1.51)	Almond meal	α 1-3
	<i>Xanthomonas</i> sp.	α 1-3,4
	Bovine kidney	α 1-2,3,4,6
α -マンノシダーゼ (EC 3.5.1.24)	Jack Bean	α 1-2,3,6
α -ガラクトシダーゼ (EC 3.2.1.22)	Green coffee beans	α 1-3,4,6
ケラタン硫酸-エンド- β -ガラクトシダーゼ (EC 3.2.1.103)	<i>Bacteroides fragilis</i>	β 1-3,4/poly LacNAc

べき糖鎖構造を明らかにすることが重要である。

2.6. 標準物質

標準物質は糖鎖分析法への使用の妥当性が検証されていることが重要である。

2.7. システム適合性

システム適合性は、試験の目的に応じて設定する。例えば、標準物質、又は、製品と同様な特性を持つ既知のよく特性解析された糖タンパク質を試料と同様に処理して得た糖鎖プロファイルに関して、特定のピークの存在、隣接するピークの分離度、検出されるべきピークの数、あらかじめ取得された参照プロファイルとの一致等を指標とした判定基準を設定する。若しくは、糖鎖標準物質、例えば、試験される製品からあらかじめ調製され、適格性が確認された標準糖鎖やシステム適合性糖鎖マーカー等を試料からの遊離糖鎖と同様に処理して得られた糖鎖プロファイルに関して、上記と同様の判定基準を設定する。

タンパク質定量法

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

なお、三薬局方で調和されていない部分は「 \diamond 」で囲むことにより示す。

以下の方法は薬局方医薬品に含まれるタンパク質の定量法の例を示したものである。HPLCなどの他の方法であっても、全てのタンパク質が回収されることを示すことができれば利用して差し支えない。以下に記載したタンパク質定量法の多くは市販のキットを用いて測定することが可能である。

注：水を用いる際は精製水を用いること。

方法1 (紫外吸収法)

溶液中のタンパク質は、芳香族アミノ酸、主としてチロシン及びトリプトファンにより、波長280 nmの紫外線を吸収する。この性質を利用したのが本法である。波長280 nmにおける吸光度を用いたタンパク質定量は主にタンパク質のチロシンと

リプトファン含量に依存する。タンパク質の溶解に用いる緩衝液が水よりも高い吸収を示す場合、緩衝液に妨害物質が存在していることを示している。この妨害は分光光度計で緩衝液の吸光度をゼロに調整することにより補正可能である。妨害物質による吸収が大きく、分光光度計の感度の限界に近づく場合、正確な結果が得られない可能性がある。更に、低濃度ではタンパク質はキュベットに吸着し、溶液中のタンパク質含量の低下を引き起こす可能性がある。これは高濃度の試料を調製するか、若しくは試料調製に非イオン性界面活性剤を用いることにより防止可能である。

注：試料溶液、標準溶液、緩衝液は試験中、同じ温度に置くこと。

標準溶液 医薬品各条に規定するもののほか、試料タンパク質の標準品又は標準物質を、試料溶液と同じ緩衝液に、試料溶液と同じ濃度で溶かした液を調製する。

試料溶液 試料タンパク質の適当量を適切な緩衝液に溶かし、1 mL当たり0.2 ～ 2 mgのタンパク質を含む液を調製する。

操作法 標準溶液及び試料溶液につき、緩衝液を対照とし、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、石英製のセルを用いて、波長280 nmにおける吸光度を測定する。正確な結果を得るには、試験するタンパク質の濃度が直線性の得られる範囲にある必要がある。

光散乱 タンパク質の紫外吸収測定の精度は試料による光散乱の影響で低下する可能性がある。溶液中のタンパク質が測定光の波長(250 ～ 300 nm)に匹敵するサイズである場合、光散乱により試料の吸光度は明らかな増加を示す。光散乱による波長280 nmの吸光度を算出するには、試料溶液につき、波長320 nm, 325 nm, 330 nm, 335 nm, 340 nm, 345 nm及び350 nmにおける吸光度を測定し、直線回帰法を用いて、測定したみかけの吸光度の対数を波長の対数に対してプロットし、各点に最も近似した標準曲線を求め、外挿により波長280 nmにおける光散乱による吸光度を求める。波長280 nmにおける総吸光度から光散乱による吸光度を差し引くことにより溶液中のタンパク質の吸光度が得られる。特に溶液が明らかに濁っている場合は、0.2 μmのメンブランフィルターを通すか、若しくは遠心分離することにより、光散乱の影響を減らすことが可能である。

計算法 次式により試料溶液中のタンパク質濃度 C_U を求める。

$$C_U = C_S \left(\frac{A_U}{A_S} \right)$$

C_S ：標準溶液のタンパク質濃度

A_U ：試料溶液の補正した吸光度

A_S ：標準溶液の補正した吸光度

方法2 (Lowry法)

本法は一般にローリー(Lowry)法と呼ばれる方法で、Folin-Ciocalteuのフェノール試液(フォリン試液)に含まれるリンモリブデン酸・タングステン酸混合物の発色基がタンパク質により還元されて、波長750 nmに吸収極大が得られることを利用した方法である。フォリン試液は主としてタンパク質のチロシン残基と反応するため、タンパク質の種類が異なると呈色度に差異を生じる場合がある。本法は妨害物質の影響を受けやすいため、試料からタンパク質を沈殿させる操作を入れることもで

きる。試料中のタンパク質から妨害物質を分離する必要がある場合には、試料溶液の調製に先立ち、後述する「妨害物質」の項に示す方法により操作する。妨害物質の影響は、試料タンパク質を正確に測定できる濃度範囲内で希釈することにより影響を減らせる可能性がある。公定書^{*1}に記載されているローリー法の変法は以下の方法に代えて用いることができる。

標準溶液 医薬品各条に規定するもののほか、試料タンパク質の標準品又は標準物質を、試料溶液の調製に用いた緩衝液に溶解する。この液の一部を同じ緩衝液で希釈して、1 mL当たり5 ～ 100 μgのタンパク質を含む、標準曲線上等間隔の5種類以上の濃度の標準溶液を調製する。

試料溶液 試料タンパク質の適当量を適切な緩衝液に溶かし、標準溶液の濃度範囲内の液を調製する。適切な緩衝液はpH 10 ～ 10.5の範囲である。

対照液 試料溶液及び標準溶液の調製に用いた緩衝液を用いる。

試薬・試液

硫酸銅試液 硫酸銅(Ⅱ)五水和物100 mg及び酒石酸ナトリウム二水和物200 mgを水に溶かして50 mLとし、A液とする。無水炭酸ナトリウム10 gを水に溶かして50 mLとし、B液とする。B液をゆつくりとA液に振り混ぜながら加える。この試液は毎日新たに調製する。

SDS試液, 5% ドデシル硫酸ナトリウム5 gを水に溶かして100 mLとする。

アルカリ性銅試液 5%SDS試液、硫酸銅試液、水酸化ナトリウム溶液(4→125)の混液(2:1:1)を調製する。室温で2週間保存できる。

希フオリン試液 フオリン試液10 mLに水50 mLを加える。

室温で遮光容器に保存する。

操作法 標準溶液、試料溶液及び対照液、各1 mLにアルカリ性銅試液1 mLを加えて混和し、室温で10分間放置する。各液に希フオリン試液0.5 mLを加えて直ちに振り混ぜた後、室温で30分間放置する。標準溶液及び試料溶液から得た液につき、対照液から得た液を対照とし、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、波長750 nmにおける吸光度を測定する。

計算法 吸光度とタンパク質濃度に直線関係が成立する濃度範囲の標準溶液を用いて、直線回帰法により標準溶液の吸光度をタンパク質濃度に対してプロットし、各点に最も近似した標準曲線を求める。得られた標準曲線と試料溶液の吸光度から、試料溶液中のタンパク質の濃度を求める。

妨害物質 以下の操作法では、試験に先立ち、デオキシコール酸・トリクロロ酢酸を試料に加えてタンパク質を沈殿させることにより妨害物質を除去する。この方法はタンパク質を希釈溶液から濃縮するためにも利用することができる。

デオキシコール酸ナトリウム試液 デオキシコール酸ナトリウム150 mgを水に溶かし、100 mLとする。

トリクロロ酢酸試液 トリクロロ酢酸72 gを水に溶かし、100 mLとする。

操作法 試料タンパク質溶液1 mLにデオキシコール酸ナトリウム試液0.1 mLを加え、攪拌機を用いて混和する。室温で10分間放置した後、トリクロロ酢酸試液0.1 mLを加え、同様に混和する。次に3000×gで30分間遠心分離し、上澄液を捨て、更に残った水分をピペットで取り除く。タンパク質の沈殿をアルカリ性銅試液1 mLに溶解し、試料溶液の項に準じて操作する。[注：呈色は室温で放置する間、20 ～ 30分で最高となり、

その後徐々に低下する。妨害物質のほとんどは呈色度を低下させるが、界面活性剤の中には呈色を僅かに強めるものがある。塩濃度が高いと沈殿を生じる場合がある。タンパク質の種類が異なると呈色強度が変わることもあるので、標準タンパク質と試料タンパク質は同じでなければならない。]

方法3 (Bradford法)

本法は一般にブラッドフォード(Bradford)法とよばれる方法で、クーマシーブリリアントブルーG-250色素の吸収極大波長が、タンパク質と結合することにより470 nmから595 nmにシフトすることを利用した方法である。クーマシーブリリアントブルーG-250は主にタンパク質のア르기ニン残基及びリシン残基に結合するため、タンパク質の種類が異なると反応性が変わることもある。

標準溶液 医薬品各条に規定するもののほか、試料タンパク質の標準品又は標準物質を、試料溶液の調製に用いた緩衝液に溶解する。この液の一部を同じ緩衝液で希釈して、1 mL当たり100 µg ～ 1 mgのタンパク質を含む、標準曲線上等間隔の5種類以上の濃度の標準溶液を調製する。

試料溶液 試料タンパク質の適当量を適切な緩衝液に溶かし、標準溶液の濃度範囲内の液を調製する。

対照液 試料溶液及び標準溶液の調製に用いた緩衝液を用いる。

クーマシー試液 クーマシーブリリアントブルーG-250^{※2} 100 mgをエタノール(95) 50 mLに溶かす。[注：色素の含有量は製品により異なるため、製品が違っていると異なる結果が得られることがある。]この液にリン酸100 mLを加え、水を加えて1000 mLとする。この液をろ紙(ワットマンNo.1又は相当品)を用いてろ過し、室温で遮光容器に保存する。[注：試液の保存中に徐々に沈殿が生じる。用時ろ過する。]

操作法 標準溶液、試料溶液及び対照液、各100 µLにクーマシー試液5 mLを加え、転倒混和する。再現性に影響を与えるので泡立たせないようにする。標準溶液及び試料溶液から得た液につき、対照液を対照とし、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、波長595 nmにおける吸光度を測定する。[注：石英製のセルは色素を吸着するため用いてはならない。タンパク質の種類が異なると呈色強度が異なることもあるので、標準タンパク質と試料タンパク質は同じでなければならない。]妨害物質は比較的少ないが、界面活性剤やアンフォライト類を試料に共存させることは避けるべきである。塩基性の高い試料は酸性の試液を妨害することがある。

計算法 吸光度とタンパク質濃度に直線関係が成立する濃度範囲の標準溶液を用いて、直線回帰法により標準溶液の吸光度をタンパク質濃度に対してプロットし、各点に最も近似した標準曲線を求める。得られた標準曲線と試料溶液の吸光度から試料溶液中のタンパク質濃度を求める。

方法4 (ビシンコニン酸法)

本法は一般にビシンコニン酸(BCA)法とよばれる方法で、タンパク質が銅II (Cu²⁺)イオンを銅I (Cu⁺)イオンに還元することを利用した方法である。BCA試液は銅I (Cu⁺)イオンの検出に用いられる。本法に対する妨害物質はほとんど存在しない。妨害物質が共存するときは、試料タンパク質を正確に測定できる濃度範囲内で希釈することにより影響を減らせる可能性がある。

標準溶液 医薬品各条に規定するもののほか、試料タンパク質の標準品又は標準物質を、試料溶液の調製に用いた緩衝液に溶

かす。この液の一部を同じ緩衝液で希釈して、1 mL当たり10 ～ 1200 µgのタンパク質を含む、標準曲線上等間隔の5種類以上の濃度の標準溶液を調製する。

試料溶液 試料タンパク質の適当量を適切な緩衝液に溶かし、標準溶液の濃度範囲内の液を調製する。

対照液 試料溶液及び標準溶液の調製に用いた緩衝液を用いる。

試薬・試液

BCA試液 ビシンコニン酸10 g、炭酸ナトリウム一水和物20 g、酒石酸ナトリウム二水和物1.6 g、水酸化ナトリウム4 g及び炭酸水素ナトリウム9.5 gを水に溶かし、必要なら水酸化ナトリウム又は炭酸水素ナトリウムを加えてpH 11.25に調整した後、水を加えて1000 mLとする。

硫酸銅試液 硫酸銅(II)五水和物2 gを水に溶かし、50 mLとする。

銅・BCA試液 硫酸銅試液1 mLとBCA試液50 mLを混和する。

操作法 標準溶液、試料溶液及び対照液、各0.1 mLに銅・BCA試液2 mLを加え、混和する。これらの液を37℃で30分間放置した後、時刻を記録し、室温になるまで放置する。標準溶液及び試料溶液から得た液につき、記録した時刻より60分以内に、対照液を対照とし、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、石英製のセルを用いて波長562 nmにおける吸光度を測定する。これらの液の呈色強度は室温に戻った後も徐々に増加する。試験を妨害する物質が共存するときは、方法2の「妨害物質」の項を準用して処理する。タンパク質の種類が異なると呈色強度が異なることもあるので、標準タンパク質と試料タンパク質は同じでなければならない。

計算法 吸光度とタンパク質濃度に直線関係が成立する濃度範囲の標準溶液を用いて、直線回帰法により標準溶液の吸光度をタンパク質濃度に対してプロットし、各点に最も近似した標準曲線を求める。得られた標準曲線と試料溶液の吸光度から試料溶液中のタンパク質濃度を求める。

方法5 (Biuret法)

本法は一般にビウレット(Biuret)法とよばれる方法で、アルカリ性溶液中でタンパク質と銅II (Cu²⁺)イオンが反応し、波長545 nmの吸光度が生じることを利用した方法である。

標準溶液 医薬品各条に規定するもののほか、あらかじめ窒素分析によりタンパク質含量を測定したヒトアルブミン(窒素-タンパク質換算係数は6.25を用いる)、若しくは試料タンパク質の標準品又は標準物質を、塩化ナトリウム溶液(9→1000)に溶かす。この液の一部を塩化ナトリウム溶液(9→1000)で希釈し、1 mL当たり0.5 ～ 10 mgのタンパク質を含む、標準曲線上等間隔の3種類以上の濃度の標準溶液を調製する。[注：試料とヒトアルブミンでプロリン含量が大きく異なるとき、反応性が低い場合がある。その場合は別の標準タンパク質を用いること。]

試料溶液 試料タンパク質の適当量を塩化ナトリウム溶液(9→1000)に溶かし、標準溶液の濃度範囲内の液を調製する。

対照液 塩化ナトリウム溶液(9→1000)を用いる。

ビウレット試液 硫酸銅(II)五水和物3.46 gを水10 mLに溶かし、必要ならば加温して溶かした後、放置冷却する(A液)。クエン酸三ナトリウム二水和物34.6 g及び無水炭酸ナトリウム20.0 gを水80 mLに溶かし、必要ならば加温して溶かした後、放置冷却する(B液)。A液及びB液を混和し、水を加えて200

mLとする。ビウレット試液は室温で6箇月間安定であるが、濁りや沈殿を生じたものは使用しない。

操作法 標準溶液及び試料溶液の一定量に等量の水酸化ナトリウム溶液(6→100)を加え、混ぜる。直ちに試料溶液の0.4容量のビウレット試液を加えて振り混ぜた後、15～25℃で15分以上放置する。標準溶液及び試料溶液から得た液につき、ビウレット試液を加えてから90分以内に、対照液を対照とし、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、波長545 nmにおける吸光度を測定する。〔注：濁りや沈殿を生じた溶液はタンパク質濃度の算出に用いてはならない。〕

計算法 最小二乗直線回帰法を用いて、標準溶液のタンパク質濃度と吸光度をプロットし、最も近似する標準曲線を求め、この線の相関係数を計算する。〔注：標準品の濃度範囲内ではタンパク質濃度と吸光度はほぼ直線関係が成立する。〕相関係数が0.99以上の直線が得られるのが理想である。標準曲線と試料溶液の吸光度から、必要な補正を行い、試料中のタンパク質の濃度を求める。

妨害物質 妨害物質の影響を最小にするため、次のように試料からタンパク質を沈殿させることができる。試料の溶液1容量に50%トリクロロ酢酸0.1容量を加え、上清を捨てた後、沈殿物を0.5 mol/L水酸化ナトリウム試液少量に溶かし、これを試料溶液の調製に用いる。

解説 本試験では、等量のIgGとアルブミンでごく僅かな相違が見られる。水酸化ナトリウム溶液とビウレット試液を一緒に加えたり、水酸化ナトリウム溶液を加えた後の混和が不十分であったり、水酸化ナトリウム溶液を加えてからビウレット試液を加えるまでに時間をあけた場合などでは、アルブミンよりIgGのほうが大きな値が得られる。妨害物質の影響を減らすためにトリクロロ酢酸を用いる方法は、試料中のタンパク質の濃度が500 µg/mL以下の場合にも利用することができる。

方法6 (蛍光法)

本蛍光法は、タンパク質の第一級アミン(例えばN末端アミノ酸やリシン残基のε-アミノ基など)と反応するo-フタルアルデヒド(OPA)によるタンパク質の誘導体化を利用した方法である。試験に先立ち、タンパク質を加水分解することにより試験感度を増加させることができる。加水分解により、タンパク質を構成するアミノ酸のα-アミノ基がOPA試薬と反応できるようになる。本法は極微量のタンパク質でも測定可能である。

トリス緩衝液やアミノ酸緩衝液では、トリスヒドロキシメチルアミノメタンやアミノ酸のような第一級アミンがOPAと反応するため、使用を避けるか除去する必要がある。高濃度のアンモニアもOPAと反応する。アミンがOPAと反応して得られる蛍光は不安定である。標準的な操作を自動化することにより試験の正確さ、精度は改善される。

標準溶液 医薬品各条に規定するもののほか、試料タンパク質の標準品又は標準物質を、試料溶液の調製に用いた緩衝液に溶かす。この液の一部を同じ緩衝液で希釈して、1 mL当たり10～200 µgのタンパク質を含む、標準曲線上等間隔の5種類以上の濃度の標準溶液を調製する。

試料溶液 試料タンパク質の適当量を適切な緩衝液に溶かし、標準溶液の濃度範囲内の液を調製する。

対照液 試料溶液及び標準溶液の調製に用いた緩衝液を用いる。

試薬・試液

ホウ酸緩衝液 ホウ酸61.83 gを水に溶かし、水酸化カリウ

ムを加えてpH 10.4に調整した後、水を加えて1000 mLとする。

OPA試液原液 o-フタルアルデヒド120 mgをメタノール1.5 mLに溶かし、ホウ酸緩衝液100 mLを加えて混和する。これにポリオキシエチレン(23)ラウリルエーテル0.6 mLを加える。室温で3週間安定である。

OPA試液 OPA試液原液5 mLに2-メルカプトエタノール15 µLを加える。使用する30分以上前に調製しておく。この試液は1日は安定である。

操作法 試料溶液及び各標準溶液をpH 8.0～10.5に調整する。試料溶液及び各標準溶液10 µLをOPA試液100 µLと混和し、室温で15分間放置した後、0.5 mol/L水酸化ナトリウム試液3 mLを加えて混和する。これらの液につき、蛍光光度法により試験を行い、励起波長340 nm、蛍光波長440～455 nmにおける蛍光強度を測定する。〔注：励起のための照射は蛍光強度を低下させるため、各測定は1回限りとする。〕

計算法 タンパク質濃度と蛍光強度は直線関係が成立する。直線回帰法を用いて、標準溶液の蛍光強度をタンパク質濃度に対してプロットし、各点に最も近似した標準曲線を求める。得られた標準曲線と試料溶液の蛍光強度から、試料中のタンパク質濃度を求める。

方法7 (窒素測定法)

本法はタンパク質定量の手段として窒素定量を利用した方法である。試料タンパク質に他の窒素含有物質が共存すると本法を妨害することになる。窒素定量を行うと試料は破壊されるが、溶液中以外のタンパク質にも適用可能である。

操作法A 窒素定量法により試験を行い、試料タンパク質の窒素含量を測定する。ケルダール法用の市販の装置が利用できる。

操作法B 窒素分析用の市販の装置が利用できる。窒素分析装置のほとんどは熱分解(例えば1000℃近い温度で酸素中の試料を燃焼する)を利用し、試料タンパク質に含まれる窒素から一酸化窒素(NO)及び他の窒素酸化物(NO_x)を産生させる。装置によっては生じた酸化窒素を窒素ガスに変え、熱伝導度検出器で量を測定するものもある。その他、一酸化窒素(NO)をオゾン(O₃)と混和して二酸化窒素ラジカル(NO₂・)とし、それが減衰するときに発する光をケミルミネッセンス検出器で測定する装置もある。装置への注入や熱分解条件を最適化し、分析の恒常性を評価するには、比較的純粋で試料タンパク質と同一組成のタンパク質標準品又は標準物質を用いる。

計算法 試料の窒素含量をそのタンパク質の既知の窒素含量で割ることにより、タンパク質の含量を算出する。タンパク質の既知の窒素含量はタンパク質の化学組成から求めるか、若しくは適切な標準品又は標準物質の窒素含量と比較することにより求めることができる。

◆※1 例：生物学的製剤基準及び薬局方医薬品各条◆

※2 試液の調製において色素の純度が重要である。

等電点電気泳動法

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

なお、三薬局方で調和されていない部分は「◆」で囲むことにより示す。

はじめに

等電点電気泳動法は等電点の違いを利用してタンパク質を分離できる電気泳動法である。分離は両性電解質(アンフォライト)の混合物を含むポリアクリルアミド又はカンテン平板ゲルを用いて行う。このようなゲルに電圧をかけることによりアンフォライトがゲル内を移動し、pH勾配が形成される。ゲルの調製時にゲル自体に弱酸又は弱塩基の解離基を導入した固定化pH勾配を持ったゲルを用いる場合もある。添加したタンパク質がその等電点と同じpHのゲルの位置にまで泳動されると、タンパク質の相対電荷が中和されて移動が止まる。混合するアンフォライトを選択することにより、いろいろな範囲のpH勾配を作ることが可能である。

理論

タンパク質は電場がかけられたゲル内の等電点の位置では実効荷電が0となり移動度がゼロとなるが、拡散作用による移動は認められる。タンパク質は通電により形成されたpH勾配の各々の等電点位置で移動が停止し、そこに濃縮される。この濃縮効果を“フォーカシング(focusing)”とよぶ。電圧をかけることにより発生する熱を放散させなければならぬため、かけられる電圧には制限があるが、試料量を少なくして高電圧で分析することにより、タンパク質の分離度を向上できる。薄いゲルや自動温度調節循環装置を利用した冷却板を用いることによりゲルの発熱を防ぎ、切れのよいフォーカシングが可能となる。分離度 R は隣り合う二つのバンドを分離するのに必要な最小pI差(ΔpI)を測定することで算出される。

$$R: \Delta pI = 3 \sqrt{\frac{D (dpH/dx)}{E (-d\mu/dpH)}}$$

式中、 D はタンパク質固有の拡散係数、 dpH/dx はpH勾配、 E は電界強度(V/cm)、 $-d\mu/dpH$ はタンパク質のpH移動度曲線上におけるpIに等しいpHでの傾きである。 D 及び $-d\mu/dpH$ はタンパク質固有の値であり変えることはできないが、より狭いpH範囲を用い、電界強度を大きくすることにより分離をよくすることができる。アンフォライト担体を用いて作製された等電点ゲルによるタンパク質の分離は非常に良好な結果が得られる。ゲル自体にアンフォライト担体と同様の解離基を導入した固定化pH勾配を用いることにより分離度を更に向上させることができる。アンフォライト担体を用いて作製した等電点ゲルでは、pH値0.02以上異なる等電点を持つタンパク質を分離できるが、固定化pH勾配を用いたゲルでは、pH値約0.001以上異なる等電点を持つタンパク質を分離できる。

操作

試料の特性並びにその調製には、特に注意を払う必要がある。必要に応じて透析又はゲルろ過法により、試料を脱イオン水ないしは2%アンフォライトを含む溶液に調製することが最も望ましい。

ポリアクリルアミド平板ゲルでフォーカシングが完了するのに要する時間は色素タンパク質(例えばヘモグロビン)をゲル表面の別々の位置に添加し、電圧をかけることによって確認できる。すなわち、異なる位置に添加した色素タンパク質のバンド位置が同一になった時点でフォーカシングが完了したことが確認できる。プロトコールによってはフォーカシングの完了を泳動開始後の経過時間で定めることができる。

適切に調製された標準品又は等電点電気泳動用マーカータン

パク質と泳動パターンを比較することにより、等電点電気泳動を目的タンパク質の確認試験に用いることができる。また、標準品の泳動バンドとの濃淡を比較することにより、限度試験として等電点電気泳動を用いることもできる。更には、デンストメーターを用いてバンドの濃淡を測定することにより定量法として用いることも可能であり、若しくは同様の操作により目的タンパク質のバンドに含まれるタンパク質の相対量を測定することも可能である。

装置

装置の構成は以下のとおりである。

定電圧定電流定電力電源装置。2500 Vの電圧を供給できるものが汎用されているが、このような電源装置が操作上、最適と考えられる。また30 W以上の出力を持つ装置が望ましい。

適当な材質でできたゲル支持用冷却板を含むプラスチック製等電点電気泳動装置。

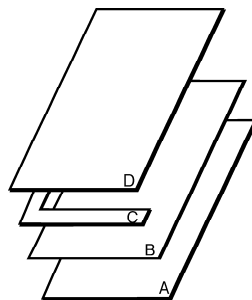
白金電極が付いたプラスチック製カバー。各電極はそれぞれ陽極液及び陰極液で浸された適当な幅、長さ及び厚さの紙芯でゲルと接続される。

ポリアクリルアミドゲル等電点電気泳動法：操作の詳細

以下はポリアクリルアミド平板ゲルを用いる等電点電気泳動操作法の詳細であり、医薬品各条に特に規定がない限り本法を用いる。

平板ゲルの調製法

型枠 型枠(図参照)はガラス板(A)、ゲルの取扱いを容易にするためのポリエステルフィルム(B)、一つ以上のスペーサー(C)、ガラス板(D)及びこれらを固定するためのクランプからなっている。



7.5%ポリアクリルアミドゲル アクリルアミド29.1 g及び N,N' -メチレンビスアクリルアミド0.9 gを水100 mLに溶かす。この液2.5容に医薬品各条に規定されたアンフォライト混液を加え、水で10容とする。この液を注意深く混和した後、脱気する。

型枠の組立て 一番下のガラス板にポリエステルフィルムをのせ、スペーサーを置き、2枚目のガラス板をその上に置き、それらをクランプで固定する。上記で用時調製した7.5%ポリアクリルアミドゲルをマグネチックスターラーでかき混ぜながら、10%ペルオキソ二硫酸アンモニウム溶液0.25容及び N,N,N',N' -テトラメチルエチレンジアミン0.25容を加え、この液を直ちに型枠のガラス板間の隙間に流し込む。

方法

型枠を外し、冷却した支持板を適当な液体2 ~ 3 mLでぬらし、その上に気泡が生じないように注意しながらポリエステルフィルム上に重合させたゲルを移す。医薬品各条に規定されたよ

うに試料溶液及び標準溶液を調製する。約10 mm×5 mmの試料添付用の紙片(複数)をゲル板上に置き、各紙片に試験する試料の規定量を浸み込ませる。また、等電点既知のタンパク質溶液の規定量をpHマーカーとしてゲルにのせる。プロトコールによっては紙片の代わりに試料液を添付する溝を持ったゲル板を使用する。ゲルの幅に届く長さに切った2枚のろ紙をそれぞれの電極液(陽極液は酸性、陰極液はアルカリ性)に浸す。陽極液及び陰極液のそれぞれの組成は医薬品各条に規定される。これらの紙芯をゲルの両端に端から数ミリメートル重なるように置く。両電極が各紙芯に接触するようにカバーをかける。医薬品各条に規定された電気泳動条件に従って泳動を開始する。標準タンパク質混合物の泳動が終了した時点で電流を止め、ピンセットで試料添加用紙片と両電極紙芯を取り除き、ゲル平板を“ポリアクリルアミドゲル等電点電気泳動用固定液”に浸す。室温で30分間穏やかに振とうした後、固定液を除き、“脱色液”200 mLを加えて1時間、振とうする。脱色液を捨て、“クーマシー染色試液”を加えて30分間放置する。次に“脱色液”に浸して透明な背景にバンドが見えるようになるまでゲルを脱色する。医薬品各条に記載されている染色パターンのバンドの位置及び濃度を調べる。

本試験法の細部の変更 (検証の必要な項目)

本法を準用して、試験法又は操作法の変更を行う場合には適切な検証が必要である。変更には次のようなケースが含まれる。

- (1) 市販平板ゲル、染色及び脱色液のキットの使用
- (2) 固定pH勾配ゲルの使用
- (3) ディスクゲルの使用
- (4) 種々のサイズの超薄層(0.2 mm)平板ゲルカセットの使用
- (5) 異なるサンプル量若しくは紙以外のサンプル添加手段を含むサンプル添加操作法の変更
- (6) ゲルの寸法や装置に応じた電流、電圧等の変更や、バンドの移動度から判断するのではなく定められた泳動時間の分離等、種々の泳動条件の利用
- (7) プレフォーカシング段階の組入れ
- (8) 自動装置の使用
- (9) カンテンゲルの使用

等電点電気泳動操作法の検証

本法と異なる方法を採用する場合にはその検証を行う必要がある。次の判断基準により分離能を評価することができる。

- (1) 例えば等電点既知の着色pHマーカーを用いる場合は目的とする安定なpH勾配が形成されているかどうかの評価
- (2) 被験物質の標準物質の泳動パターンと被験物質の電気泳動パターンとの比較
- (3) 医薬品各条に記述された以外での評価基準

本法の規定の変更

特定の物質の分析に必要な本法の変更は各医薬品各条に詳細に規定することができる。これらには次のものが含まれる。

- (1) 泳動ゲル中への尿素の添加(3 mol/Lの濃度がタンパク質を可溶化しておくのに必要な量としてしばしば用いられるが、8 mol/Lまで用いることもできる)：等電点において沈殿を生じるタンパク質がある場合には、沈殿を起こさせないようにゲルの組成に尿素を加える。尿素を使う必要がある場合には、タンパク質のカルバミル化を防ぐために用時調製した溶液を用いるべきである。

- (2) 他の染色法の利用

- (3) タンパク質の凝集や沈殿を防ぐために非イオン性の界面活性剤(例えばオクチルグルコシド)や両親媒性の界面活性剤(例えば3-[(3-Cholamidopropyl)dimethylammonio]-1-propanesulfonate(CHAPS)や3-[(3-Cholamidopropyl)dimethylammonio]-2-hydroxy-1-propanesulfonate(CHAPSO))を添加したゲルの使用や試料へのアンフォライトの添加

注意

試料はゲルのどの場所にもでも添加できるが、極端なpH環境に試料をさらすことのないように電極付近に試料を添加することは避けるべきである。試験法を開発する場合に、被験試料をゲルの三つのポイント(中心と両端)に添加することができるが、両端に添加したタンパク質の泳動パターンは同一にはならないことも起こりうる。

フォーカシングを長時間行うとpH勾配が崩れて「pHドリフト(陰極流)」とよばれる現象が起こる可能性がある。その機構は完全に解明されているわけではないが、電氣的浸透圧と二酸化炭素の吸収が陰極流を引き起こす要因であると考えられている。pHドリフトはゲルの陰極側からフォーカスしたタンパク質が外へ泳動してしまう現象である。固定化pH勾配を用いることによりこの問題を解決することができる。

泳動中はゲルを支えるゲル支持板を十分に冷却(約4℃)することが重要である。電気泳動中に高い電場をかけると発熱することがあり、ゲルのフォーカシングにも影響する。

試薬・試液

ポリアクリルアミドゲル等電点電気泳動用固定液 5-スルホサリチル酸二水和物35 g及びトリクロロ酢酸100 gに水を加えて溶かし、1000 mLとする。

◆クーマシー染色試液 クーマシーブリリアントブルー R-250 125 mgを水/メタノール/酢酸(100)混液(5:4:1) 100 mLに溶かし、ろ過する。

脱色液 水/メタノール/酢酸(100)混液(5:4:1)◆

日局生物薬品のウイルス安全性確保の基本要件

はじめに

日局に収載された医薬品の品質規格は、当該医薬品の品質管理や品質の恒常性確保はもとより、有効性、安全性を確保する上にも基本的な役割を果たすべきものと考えられている。一方、近年、医薬品の品質や安全性等の確保に関する時代の要請は極めて厳しいものとなってきている。生物起源由来の医薬品やバイオテクノロジー技術応用医薬品などの生物薬品に関しては、特に安全性確保の面での懸念が強くなってきていることに留意した対応が望まれている。生物薬品の場合、最終製品の品質規格のほかに、その起源の選択と適格性評価、製造工程の妥当性評価とその恒常性維持及び特異的な物性をいかにコントロールするかが品質、安全性確保上のキーポイントとなる。これらの点をふまえ、局方の枠組みの中でいかにその品質、安全性などを確保するかが改めて問われてきていると考えられる。そこで、本参考情報はこれらの課題を解決するためにどのようなアプロ

一チがあるかについて述べている。

日局収載医薬品の品質・安全性などの確保は、科学の進歩、経験の蓄積を反映してその時代における最も先端的な方法、考え方でなされることが望ましい。本参考情報では、現時点における科学的考察の到達点を示すことを試みた。これにより、日局収載医薬品のみならず、生物薬品の品質・安全性確保が時代を反映したより科学的根拠に基づくものとなり、また、各条収載に関する効率的な審議の推進につながることを期待される。

1. 日局生物薬品のウイルスに対する安全性確保のための基本方針

日本薬局方生物薬品には、ほ乳類などの生体組織や体液(尿、血液など)に由来するものが含まれる。ヒト又は動物細胞株由来のタンパク質性医薬品(組換え医薬品、細胞培養医薬品などのバイオ医薬品)も含まれる。これら日局生物薬品のウイルスに対する総合的な安全性確保を図るための必要な基本的方針には、次のようなものが挙げられる。1)ウイルス汚染の可能性(汚染源)について熟知すること、2)原材料及びその起源たるヒトや動物の適格性に関して慎重に吟味すること、及び医薬品の製造基材と定めた段階の試料(例えばプールした体液や細胞バンクなど)において徹底的な解析とスクリーニングを行い、ウイルスの存在の有無及び存在するウイルスの種類・性質について検討すること、3)ウイルスやウイルス様粒子が存在した場合、どの程度ヒトへの有害性が高いかを検討・確認すること、4)ヒトに感染性や病原性を示すウイルスが存在しないような製造関連物質(試薬、抗体カラムなど)を選択すること、5)必要に応じて最終製品を含む製造工程の適当な段階の製品のウイルス否定試験を実施すること、6)製造工程によるウイルスクリアランスを達成するために工程中にウイルスの除去・不活化に関する効果的な方法を用いること、各種の方法の組合せによるより高いウイルスクリアランスの達成に留意すること、7)周到なウイルスクリアランス試験計画を立てること、8)ウイルス不活化及び除去を評価する試験を実施し、評価すること。これらの方策を、段階的にかつ相互補完的に活用していくことによって、生物薬品のウイルス面での安全性を確保、向上させることが可能になるものと考えられる。

2. 各条及び参考情報におけるウイルス安全性確保策

1.で示した日局生物薬品のウイルスに対する安全性確保のための方策は、本参考情報に一括して必要な留意事項、具体的情報を記載している。各条では、当該各条に特殊な留意事項がある場合は別にして、一般には、「健康な動物から製し、原材料又は医薬品の製造基材及び生物起源由来の製造関連物質にはヒトに感染性や病原性を示すウイルスの存在は否定されている」こと、又は「ウイルス安全性に関し適格性及び妥当性が評価された細胞株及び培養方法を用いて製し、生物起源由来の製造関連物質にはヒトに感染性や病原性を示すウイルスの存在は否定されている」こと、及び「感染性や病原性を示すウイルスを除去できるような製造工程で製造されている」などの趣旨を記載して、ウイルス安全性を考慮すべき製品との注意を喚起すると共に、安全性上懸念されるウイルスについての必要な試験や工程評価試験はなされていることを明らかにしておくべきと思われる。

3. 本参考情報において盛り込んだ事項と内容

ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品のウイルス安全性については、ICH国際合意文書を受けた国内版通知

「ヒト又は動物細胞を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」(平成12年2月22日付医薬審第329号厚生省医薬安全局審査管理課長通知)があり、また、血漿分画製剤については、「血漿分画製剤のウイルスに対する安全性確保に関するガイドライン」がある。日局生物薬品のウイルスに対する安全性確保のための本参考情報は、基本的にこれらのガイドラインに盛り込まれた事項を参考にしながら、日局に収載されている生物薬品はもとより、将来収載される可能性のある全ての生物薬品、すなわち生体組織や尿などの体液に由来する生物薬品、更にはヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品などのウイルス安全性確保に必要な一般的留意事項及び各論を盛り込んでいる(表1)。

表1 日局生物薬品のウイルスに対する安全性確保のための参考情報に含まれる事項

I	はじめに
1.	日局生物薬品のウイルスに対する安全性確保のための基本方針
2.	各条及び参考情報におけるウイルス安全性確保策
3.	本参考情報において盛り込んだ事項と内容
II	一般的事項
1.	目的
2.	背景
3.	ウイルス安全性確保策における未知のリスク問題
4.	適用範囲
5.	日局生物薬品がウイルスに汚染される可能性(ウイルスの汚染源)
6.	ウイルス安全性確保の基本
7.	ウイルス試験の限界
8.	ウイルスクリアランス試験の役割
III	原材料・医薬品製造基材
1.	原材料・医薬品製造基材の起源たる動物種と採取部位に依存した問題と対策
2.	原材料・医薬品製造基材の供給源としてのヒトや動物の適格性評価試験
IV	製造及びウイルス試験にかかわる留意事項
1.	精製工程前のウイルス試験
2.	中間原料等の受入れ試験としてのウイルス検査
3.	最終製品におけるウイルス試験
V	ウイルスクリアランスに関する工程評価
1.	ウイルスクリアランスの工程評価の意義、目的、一般的留意事項
2.	ウイルスの選択
3.	ウイルスクリアランス試験の設計
4.	ウイルスクリアランス試験結果の解釈
1)	ウイルスクリアランス指数の評価
2)	ウイルスクリアランス指数の計算法
3)	結果の解釈及び評価上留意すべき事項
VI	統計
1.	ウイルス力価測定における統計学とその留意点
2.	ウイルスクリアランス試験の再現性、信頼限界
VII	ウイルスクリアランスの再評価が必要な場合
VIII	ウイルスクリアランス試験にかかわる測定法
1.	ウイルス感染価の測定法
2.	核酸増幅法(NAT)による検査
IX	記録と保存
X	その他

3.1. 目的

ほ乳類などの生体組織や体液に由来する生物薬品及びヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品のウイルスに対する総合的な安全性確保策についての考え方について提示することを目的とする。すなわち、①ウイルス汚染源についての配慮、②原材料の選択及びその起源たるヒトや動物の適格性に関する適切な評価、③医薬品の製造基材段階におけるウイルス試験と

その解析・評価、④生物起源の製造関連物質(試薬、抗体カラムなど)の選択に関する適切な評価、⑤製造工程の適当な段階の製品における必要に応じたウイルス否定試験の実施、⑥ウイルスクリアランス試験計画の立案、⑦ウイルスクリアランス試験の実施と評価、などに関する方策や留意事項について記述し、これらの要素を相補的に適切に組み合わせることによって、生物薬品のウイルス面での安全性を確保、向上させることを包括的に示すことを目標とする。

3.2. 背景

ヒト又は動物を直接起源とする生物薬品や、ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品(組換え医薬品、細胞培養医薬品などのバイオ医薬品)において留意すべき安全性上の極めて重要な課題の一つにウイルス汚染の可能性がある。ウイルス汚染が発生すれば、臨床使用において深刻な事態を招く可能性がある。ウイルス汚染は、原材料・医薬品製造基材に由来して起きる可能性がある。また、製造工程中に外来性因子として混入した結果生じる可能性もある。

日局生物薬品や細胞株由来タンパク質性バイオ医薬品は、従来から医療に多大の貢献を果たしてきており、また、過去にウイルスによる安全性上の問題が生じたことはない。しかし、より慎重なかつ科学的合理性に基づいた安全性確保措置をとることにより、不測の事態を未然に防ごうとすることは、健康被害の未然防止に関する社会の強い関心を考慮すると社会的要請として重要である。生物起源由来の医薬品のウイルス安全性をどのような視点でどこまで追求すべきかは、関係者にとって常に大きな関心事であり課題でもある。

この課題を論ずるにあたって、まず二つの基本的なことを再確認しておく必要がある。その一つは、医薬品が持つ科学的側面、医学的側面、社会的側面を考慮する必要があるということである。すなわち、「医薬品はリスクとベネフィットを科学的、社会的に勘案して医療のために活用するという特徴を持つ社会的資産である」ということである。社会的資産である医薬品を医療現場へいかに速やかに効率的に安定供給し、患者に福音をもたらすかが医薬品関係者の目標であり使命であるということである。

もう一つは、ウイルス安全性は個別医薬品の成分本体にかかわる安全性(狭義の安全性)とは独立した、いわばより一般的な医薬品安全性(広義の安全性)にかかわる課題であると整理して考える必要があるということである。日局医薬品のように当該医薬品が長期間にわたり臨床で使用されてきたものの場合、広義の安全性については疫学的に立証されているものと考えられるので、その実績は極めて重い意味を持つ。しかし、個別医薬品(成分)本体の安全性とは異なり、ウイルス汚染の可能性ということの本質を考えれば、実績のみで将来にわたる当該医薬品のウイルス安全性を必ずしも保証できないことも考慮しなければならない。実績を評価しつつ、適切な予防的措置についても配慮を尽くすという方策が、日局生物薬品のウイルス安全性という広義の医薬品安全性を確保する上での基本となるべきであると考えられる。

予防的措置に対する取組みとしては、とりあえず規制や試験実施を理論的に考えられる最大限行って安全性を保証するという方策もないわけではない。しかしそうした方策を科学的吟味や使用実績に対する評価を十分に行うことなく一般的に適用すると、必ずしも科学的合理性を持たない過度な規制や試験実施

の要求となる。その結果、実績がある医療上重要な医薬品の医療現場への速やかで効率的な供給に支障をきたし、医薬品という社会的資産が必ずしも有効に活用されない結果になる可能性がある。医薬品の最大の特徴は、有効性と安全性上の要件という両刃を持ちながら医療に活用しようとする剣である。有効性と安全性上の要件というのはその時点での科学の結晶として導き出され、有用性というバランスシートで相対的に評価されるべきものである。適正な科学的合理性に基づかない安全性上の過度な懸念にウエイトを置くあまり、有用性評価がバランスを欠くものになってはならない。バランスのとれた適切な科学的有用性評価に時の社会的関心、評価が加味され、当該医薬品は社会的資産として活かされることになる。言い換えれば、医薬品という社会的資産は、その時点での科学の結晶を社会が医療のために活用するという特徴を持つ共通の資産であり、活用にあたってのキーポイントは科学的、社会的評価に基づくリスクとベネフィットのバランスにある。生物起源由来の日局医薬品のウイルス安全性をどのような視点でどこまで追求すべきかは、これらの要素を勘案しながら検討する必要がある。

また、一般に医薬品のリスクとベネフィットは、当該医薬品が使用される分野における他の医薬品や治療法との相対的な比較において論じられるべきものであり、代替薬や類薬、代替治療法の有無とそれらのリスクとベネフィットの比較評価によって当該医薬品の有用性が最終的に評価されることになる。

このような背景の下、本稿の目的は、科学的に合理性のある日局生物薬品のウイルス安全性に関する方策を論じることにある。科学的合理性のある方策とはあくまで現時点の科学的知識で想定できる問題に対して、現状の科学水準に基づき、適切かつ効果的に対応することである。言い換えれば、汚染の可能性を想定するウイルスは、種類、形態、粒子サイズ、物理的・化学的性質などにおいて既存のウイルス学の知見の範囲にあるものであり、また、当該生物薬品の起源であるヒト又は動物、組織や体液、製造過程に使用する試薬、資材、添加物などに存在が予測されるウイルスである。試験としては、これらのウイルスを対象とした検出法を適用し、ウイルスクリアランス試験を考慮することになる。

3.3. ウイルス安全性確保策における未知のリスク問題

リスクの問題には既知のリスクと未知のリスクがある。

医薬品(医薬品成分)が本質的に有しているか、品質上の限界から不可避免的に存在するいわば既知のリスクに対しては、試験方法や評価基準を明確にしやすいし、リスクをいわば定量化することも可能である。すなわち、既知のリスクはベネフィットとの関係においてバランスシートにのせて評価しやすい。日局医薬品はこの点に関しては既に相応の評価が定まっているものと考えられる。

一方、ウイルス安全性確保上、不可避免的に課題となる未知のリスクは対象も特定できず、量的な概念も適用しにくいので、対策や評価は必ずしも容易ではない。これは、医薬品関係者が英知を結集して対処しなければならない課題である。

未知のリスクについて考慮するとき、“未知であるから危険である”という視点と、“何が未知でそれに対していかに安全性確保を図るか”という視点がある。

“未知であるから危険である”というのは、それ自体既の一つの評価であり、医薬品としての可否を決定づける最終判断につながるものである。こうした評価・判断に至るときは、合理

性のある科学的又は社会的な判断根拠に立脚しているべきである。

例えば、「医薬品生産のある工程にウイルス、ウイルス様粒子又はレトロウイルス様粒子が検出されたが、同定確認ができず、したがって危険性も否定できない」というケースでは、“未知であるから危険である”という評価に科学的合理性、妥当性がある。しかし一方、「医薬品生産のある工程にウイルス、ウイルス様粒子又はレトロウイルス様粒子が検出されないが、未知の何かがあるかもしれない‘おそれ’がある」として“未知であるから危険である”とするような評価の仕方は、その限りでは合理性のある科学的又は社会的な判断根拠に立脚しているとはいえない。ウイルス安全性問題に関しては、慎重の上にも慎重であるべきことはいうまでもないが、少なくとも‘おそれ’の内容について明確に説明できるのでなければ、‘おそれ’は、社会的資産である医薬品を医療に活用しようとする意義ある使命との間で齟齬をきたす可能性がある。

科学的観点から英知を発揮すべきは、「未知の何かがあるかもしれない‘おそれ’がある」として、「危険である」とするのではなく、“何が未知でそれに対していかに安全性確保を図るか”という課題に取り組むことであろう。その際、現段階での科学的知識を基に、“何が未知であるか”という問題を立てられるもの、立てるべきものを明確にすることが重要である。それによって初めて“安全性確保を図る”ための方策を考えることが可能になるからである。

ウイルス安全性における未知のリスクの防止という概念を“何が未知であるか”という前提なしにつきつめていけば、理論的には「未知なるものは」どこまでも残るので際限のない問いかけになる。このようなアプローチをすると、「問題」と「対策」を科学的に関係付けることはできなくなり、結果的には過度な規制や試験実施の要求につながることになる。しかし、そうしてみても科学的に関係付けのない「対策」が「何が未知であるかわからないという問題」に有効である可能性は極めて少ないであろう。

例えば、「製造工程中にどのようなウイルスが迷入してきても、精製工程がウイルスをクリアランスできる十分な能力を有することを評価する」という場面における“何が未知であるか”は、「どのような既存ウイルスが迷入してくるかが未知」という問題設定であるべきである。「どのようなウイルスが世に存在しているかが未知」ということではない。前者の問題設定では、DNAウイルス又はRNAウイルス、エンベロープを有するウイルス又は有しないウイルス、粒子サイズ、物理的・化学的性質など、現在われわれが知り得るウイルスを前提とした上での問題設定となる。迷入してくるウイルスは未知でも、そのウイルスは種類、形状、諸性質などにおいて既存の学問、知識の範囲内にあるものという前提である。そうした前提をふまえ、既存の学問、知識の範囲内にあるウイルスのいずれかが迷入した場合の工程が持つクリアランス能力を評価するということであれば、核酸の種類、エンベロープの有無、粒子サイズ、物性等の異なる3種類程度のモデルウイルスを適切に組み合わせて精製工程のウイルスクリアランス特性解析試験を行えば、既存の全てのウイルスのクリアランス状況をシミュレートしたことになり、“安全性確保を図る”ための方策になる。

「どのようなウイルスが世に存在しているかが未知」という点に関しては、ウイルス学の将来の研究課題としてあり得るが、

ウイルスクリアランス試験における問題設定としては適切とはいえない。また仮に、現在知られているいかなるウイルスよりも粒子サイズが小さい未知ウイルス、又はいかなるウイルスも持たない物理的・化学的性質を持つ未知ウイルスが存在するかもしれないという問題設定が机上でできたとしても、そのようなウイルスモデルが現に存在しない以上、現在の科学水準では実験的には対応のしようがない。また、想定されるウイルス粒子サイズや性質が不明な以上、既存のいかなる方法や技術を駆使してウイルスクリアランス試験を行ってみても“安全性確保を図る”ための方策にはならない。同様に、現在のスクリーニング法では検出できない「未知」のウイルスが存在するかもしれないと問題設定してみても、対応のしようはなく、どのような段階で、どのようなウイルス検出試験を課してみても“安全性確保を図る”ための方策とはならない。

科学的合理性を過度に超えた規制や試験実施の要求は、医薬品供給側に人的、経済的、時間的負担の増大をもたらすことになるが、これはひいては医療現場への迅速、効果的、経済的な医薬品供給に影響を及ぼすことになる。医薬品が科学的に評価されるべきものであり、社会的資産であることを考慮すれば、いかに科学的に合理性のあるアプローチで人的、経済的、時間的負担を最小限にして最大限の安全性を確保するかが課題であると思われる。

ここで、これらの課題の達成は、医薬品供給側の適切な対応を全ての前提にしていることを改めて確認する必要がある。例えば、前述の「医薬品生産のある工程にウイルス、ウイルス様粒子又はレトロウイルス様粒子が検出されないが、未知の何かがあるかもしれない‘おそれ’がある」という問題設定では、「医薬品生産のある工程にウイルス、ウイルス様粒子又はレトロウイルス様粒子が検出されない」と判断した試験が、その時点の科学的水準から見て妥当なものであることを当然の前提条件としている。こうした前提の成立に疑問がある場合は、「未知の何かがあるかもしれない‘おそれ’がある」と問われるのは当然である。

3.4. 適用範囲

国内で使用される生体組織や体液に由来する日局生物薬品及びヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品を適用対象とする。ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品の場合、前述の医薬審第329号「ヒト又は動物細胞を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」通知施行後に開発・承認された製品は通知に従った対応がなされているはずであるが、それ以前に承認された製品では対応が必ずしも十分になされていないものもあると思われる。これらバイオ製品については日局収載時まで参考情報に適合するよう必要十分な検討が行われることが期待される。一方、血液製剤に関しては、生物学的製剤基準に収載され、また「血漿分画製剤のウイルスに対する安全性確保に関するガイドライン」が適用されるので、日局参考情報の適用対象外とする。更に生物起源由来物質でもアミノ酸、糖類、グリセリンなどのような比較的低分子の化合物や、感染性や病原性を示す高分子化合物でもゼラチンのようなものは、その製法や精製法からウイルスの迷入の可能性が考えられないケースが多く、また、タンパク質には適用できないような強力なウイルス不活化／除去操作を適用することも可能なので、これらについては、適用対象外とするのが合理的である。ただし、本情報に盛り込まれた事

項のうち合理的に適用できる部分があれば、参考にすればよい。なお、日局には収載されていない生物薬品であっても、本文書の適用対象となる日局生物薬品と同様なものについては、本参考情報を参考にしてウイルスに対する総合的な安全確保対策をとることが推奨される。

3.5. 日局生物薬品がウイルスに汚染される可能性(ウイルスの汚染源)

日局生物薬品がウイルスに汚染される可能性(ウイルスの汚染源)について注意を喚起し、また対応策について言及しておくことは、ウイルス汚染の可能性をもとから絶ち、安全性確保の確率を高めるという意味において重要である。生物薬品の多くはヒト又は動物の組織、体液等を起源・原材料とした「医薬品製造基材」から製造され、その精製過程や製剤化の過程においても生物起源由来の試薬、カラム材料又は医薬品添加剤として生物起源由来物質を用いる場合があることより、これらを汚染源として伝播するウイルスについて十分な安全対策を実施しなければならない。また、ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品についても医薬品製造基材である細胞株及びそれ以降の製造過程におけるウイルス汚染の可能性について配慮が必要であることは医薬審第329号通知に述べられているとおりである。

なお、ここで「医薬品製造基材」とは、原薬の品質・安全性を確保する上で決定的に重要な位置付けにあると定めた原薬製造のための出発素材と定義する。「医薬品製造基材」は、ヒト又は動物の組織、体液等そのものである場合もあり、尿等であってもブルーしたものである場合もあり、また、一定の処理を経たものである場合もある。ウイルス汚染に関する本格的な試験、評価及び管理は「医薬品製造基材」を起点とする考え方で実施するのが合理的であることも多いと思われる。「医薬品製造基材」段階で試験、評価、又は品質管理の程度を徹底化すればするほど、より上流段階の原材料や個体レベルでの評価や管理は合理化することができる。逆に、上流段階の原材料や個体レベルでの評価や管理の程度を厳密にすることによって、「医薬品製造基材」段階での試験、評価、又は品質管理の程度を合理化することもできる。

現在日局に収載されている生物薬品のウイルスに対する安全性確保のための方策は、個々の製剤に規定された製造方法や規格試験法にうかがわれるが、起源・原材料・医薬品製造基材から精製工程、最終製品に至る全体を俯瞰した、総合的かつ合理的なウイルス安全性確保対策についての統一された方針や情報については明確にされてこなかった。まず第一に重要な要素は、起源動物、原材料、医薬品製造基材のいずれかの段階でウイルス汚染の可能性を徹底的に排除する方策を講ずることである。生物薬品の例ではないが、原材料・医薬品製造基材からのウイルス汚染の例としては、古くは血液分画製剤においてA型肝炎ウイルス(HAV)やC型肝炎ウイルス(HCV)が混入したケースが知られている。また、1980年代の血漿分画製剤によるヒト免疫不全ウイルス(HIV)感染も記憶に新しいところである。今回の参考情報ではこのような歴史的教訓に学びながら、日局生物薬品のウイルスに対する総合的な安全性を確保するための具体的な指針を示そうとするものである。ヒト由来で病原性を持つ感染性ウイルスで、医薬品原材料等に混入する可能性があり、注意すべきものとして現在までに明らかになっているものには、HIV、HAV、B型肝炎ウイルス(HBV)、HCV、ヒトT細胞白血

病ウイルス(HTLV-I/II)、ヒトパルボウイルスB19、サイトメガロウイルス(CMV)などがある。ヒト又は動物由来の組織、体液などを原材料・医薬品製造基材とする生物薬品には、常にこのようなヒトに対して病原性が知られているウイルスによる汚染やその他のウイルス潜在の可能性があり、安全対策は徹底して実施する必要がある。また、原材料・医薬品製造基材とする生体成分以外の材料からのウイルス汚染の可能性、例えば、製造工程で酵素やモノクローナル抗体カラムを用いる場合又は安定化剤にアルブミンなどを用いる場合には、それぞれの起源動物あるいは細胞由来のウイルスなどによる汚染の可能性に対する注意も必要である。更に、製造施設環境から汚染される可能性や製造従事者より汚染される場合、又は製品取扱い中におけるウイルス汚染の可能性も考えられないわけではないので、これらにも留意した対策が必要である。

ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品の場合、細胞には、潜伏感染又は持続感染状態のウイルス(例えば、ヘルペスウイルス)又は内在的なレトロウイルスが存在している可能性がある。また、1)感染した動物からの細胞株の入手、2)細胞株を樹立するためのウイルスの使用、3)汚染された生物起源由来の試薬(例：動物血清成分)の使用、4)細胞取扱い中における汚染などにより、外来性のウイルス汚染が発生する可能性がある。医薬品製造過程では、1)培養などに使用する血清成分のような生物起源由来の試薬の汚染、2)目的タンパク質をコードする特定の遺伝子の発現を誘導するためのウイルスの使用、3)精製等に使用するモノクローナル抗体アフィニティーカラムのような試薬の汚染、4)製剤化に使用する添加剤の汚染、5)細胞及び培養液の取扱い中における汚染などの原因により外来性ウイルスが最終製品に迷入する可能性がある。なお、細胞培養パラメーターをモニターすれば、外来性ウイルスの汚染の早期発見に役立つとされている。

3.6. ウイルス安全性確保の基本

ヒト又は動物由来の組織、体液、細胞株等を原材料・医薬品製造基材とする生物薬品のウイルスに対する安全対策は、次に示す複数の方法を適切かつ相補的に行うことにより達成される。

- (1) ウイルス汚染の可能性(汚染源)について熟知すること
- (2) 原材料及びその起源たるヒトや動物の適格性に関して慎重に吟味すること、及び医薬品の製造基材と定めた段階の試料において徹底的な解析とスクリーニングを行い、ウイルス存在の有無及び存在するウイルスの種類・性質について検討すること
- (3) ウイルスやウイルス様粒子が存在した場合、どの程度ヒトへの有害性が高いかを検討・確認すること
- (4) ヒトに感染性や病原性を示すウイルスが存在しないような生物起源製造関連物質(試薬、抗体カラムなど)を選択すること
- (5) 必要に応じて最終製品を含む製造工程の適当な段階の製品のウイルス否定試験を実施すること
- (6) 製造工程によるウイルスクリアランスを達成するために工程中にウイルスの除去・不活化に関する効果的な方法を用いること。各種の方法の組合せによるより高いウイルスクリアランスの達成に留意すること
- (7) 周知なウイルスクリアランス試験計画を立てること
- (8) ウイルス不活化及び除去を評価する試験を実施し、評価すること

製造業者は、それぞれの製品や製造工程について、ウイルスに対する安全性を保証するための総合戦略の中で採用したアプローチを説明し、その妥当性を示す必要がある。その際、参考情報で推奨されているアプローチを合理性がある限り適用するべきである。

3.7. ウイルス試験の限界

ウイルスの存在の有無を検出するにはウイルス試験を実施する。しかし、ウイルス試験には、それだけでウイルスが存在しないことを決定的に結論づけたり、製品の安全性を確立するのに十分であるというものはなく、限界があることを認識しておく必要がある。例えば、1)統計的理由により低濃度のウイルスを検出するときの感度がサンプルサイズに依存するなど定量性の面で固有の限界がある。また、2)通常、いかなるウイルス試験法にも検出限界が存在するため、ウイルス試験の結果が陰性であってもウイルスの存在を完全に否定できないこともある。更に、3)用いたウイルス試験法がヒト又は動物由来の組織、体液等に存在するウイルスの検出に特異性や感度において必ずしも適切ではなく、それらを検出できない場合もあり得る。

ウイルス試験の方法は学問や技術の進歩と共に向上するため、試験の実施にあたりその時点での科学的に最高水準の技術を取り入れ、適切に行うことでウイルス検出の確度を高める努力を前提とすることはいうまでもないが、それでも、上記の様々な限界を完全に乗り越えることはできない。また一方、生物薬品の製造過程では、ウイルスが混入してくる可能性を完全には否定できないので、これらを念頭に置いた上で安全対策を講ずる必要がある。

したがって、最終製品に感染性ウイルスが存在しないという、より確実な保証は、多くの場合、原材料・医薬品製造基材や製品を直接試験して否定することのみでは得られず、その精製法のウイルス不活化／除去能力を併せて示すことによって得られると考えるべきである。

3.8. ウイルスクリアランス試験の役割

前項で述べたウイルス試験の限界及びヒト・動物由来の生物薬品の原材料・医薬品製造基材にはウイルス潜在の可能性があること、又は製造過程での外来性ウイルス迷入の可能性を前提にすると、ウイルスに対する安全対策の上で重要なことの一つは、原材料などにおいて検出できなかったウイルス及びその後の不測の事態で迷入したウイルスを製造工程でいかに除去や不活化ができるかである。ウイルススクリアランス試験を実施する目的は、精製工程や、製造工程中に組み込まれたウイルス除去や不活化過程が、どのようなウイルス除去／不活化能力を有しているかを実験的に評価することである。このためにウイルス粒子のサイズ、形状、エンベロープの有無、核酸の種類(DNA型、RNA型)、耐熱性や化学的処理に対する抵抗性などの特性を考え、適切なウイルスを選択し、実験室規模での添加試験(スパイク試験)を実施することにより、原材料などにおいて検出できなかったウイルス及びその後の不測の事態で迷入したウイルスに対する除去及び不活化能力を検討・評価することが必要である。

このように、ウイルススクリアランス試験の役割は、製造工程が有するウイルス除去及び不活化能力をモデル試験により推測することであり、ヒト又は動物由来の個々の生物薬品がウイルス安全性に関して受け入れられるレベルに達しているという科学的根拠を得ることに寄与するものである。

ウイルススクリアランス試験の実施に際しては、個々の製品ごとにその起源、原材料・医薬品製造基材や製造方法の特徴を十分に考慮して、最終製品がウイルス安全性において問題がないことを最も確実にかつ合理的に保証できるよう適切なアプローチ法を採用する必要がある。

4. 原材料・医薬品製造基材

4.1. 原材料・医薬品製造基材の起源たる動物種と採取部位に依存した問題と対策

現在日局に収載されている生物薬品でウイルスに対する安全対策が必要なものの原材料・医薬品製造基材は、動物種としては主にヒト、ウシ、ブタ、ウマなどより得ている。いずれも健康な個体由来であるべきことは当然である。動物の場合、野生の動物は避け、可能な限り適切に規定された特定病原体感染防止条件(SPF: specific pathogen-free)に適合したコロニー由来で、適切な微生物汚染防止策や汚染監視システムを含む衛生管理の行き届いた環境下で飼育された動物個体を使用する。食肉基準がある動物種についてはこれを満たした動物個体を使用する。動物種に応じて考慮対象とすべきウイルスが異なってくるが、動物個体の衛生管理状況、食肉基準等への適合状況によっては、検討すべきウイルスを更に絞り込むことも可能であろう。一方、同一の動物種であっても、原材料・医薬品製造基材を採取した部位に応じて対策を講じる必要がある。例えば、血液やある特定の組織から原材料・医薬品製造基材を得る場合には、それぞれに特徴的に存在する可能性があるウイルスのリスク度やそのウイルスが増殖するリスクについて考慮する必要がある。その方策は、尿や乳汁などの体外排泄物や分泌物が原材料・医薬品製造基材である場合のそれとは異なるかもしれない。なお、下垂体などの原材料を用いる場合は伝達性海綿状脳症(TSEs)に対する考慮も必要となるであろうが、これらの病原体に対する方策は本参考情報では対象範囲外とする。基本は、当該動物にTSEsの汚染の報告がない国(地域)由来の原材料などやTSEsに感染していない動物あるいは感染の危険性が報告されていない動物種由来の原材料などを使用することである。使用する原材料などとTSEsに対する考慮事項について明確でない点がある場合にはあらかじめ規制当局と協議することが推奨される。

わが国における生物薬品の製造に用いられる原材料・医薬品製造基材としては以下のものがある。

(1) ヒト由来生物薬品

ヒト由来生物薬品の原材料を得るソースとしては、血漿、胎盤、尿などが用いられている。これらの原材料については、各々の原材料を得た個人ごとにその適格性を問診したり検査したりすることが可能なケースと原材料の種類によっては個人レベルでの十分な検査ができない場合がある。個体レベルで十分な検査が不可能な場合は、その後の製造工程における適切な段階、例えば医薬品製造基材と規定した段階でウイルス汚染を否定する検査を行う必要がある。

(2) ヒト以外の動物を用いて製造される生物薬品

動物由来の生物薬品としては、ウシ、ブタ、ウマなどの血漿や各種組織より、ヘパリンや性腺刺激ホルモンなどが製造されている。

(3) ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品

ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品の場合、ヒト又は動物起源細胞株が実質的な原材料であり、医薬品製造の直接の製造基材はクローン化された細胞株から調製された細

胞バンク(マスター・セル・バンク, ワーキング・セル・バンク)である。ウイルス安全性面での適格性は、一般には細胞バンクレベルで十分に検討すればよいと考えられるが、起源たる動物のウイルス面に関しての情報やマスター・セル・バンクの基である細胞株樹立の経緯が詳細であればあるほど、マスター・セル・バンクの適格性評価試験をより適切かつ合理的に計画及び実践できることはいままでのない。

4.2. 原材料・医薬品製造基材の供給源としてのヒトや動物の適格性評価試験

(1) ヒト由来生物薬品

ヒト由来生物薬品にあっては、健康なヒトから得た体液などを用いることが必須である。更に、各々の原材料を得た個人ごとにその適格性を問診したり検査したりすることが可能でかつ必要なケースでは、適切なプロトコールに従って問診を行うと共に、特異性や感度、精度が十分に評価された試験法を用いて血清学的検査を行い、少なくともHBV、HCV及びHIVの存在が否定されたヒトより得た原材料を用いるべきである。また、特異性、感度及び精度が十分に評価された核酸増幅法(NAT)を用いてHBV、HCV及びHIVの遺伝子の検査を実施する必要がある。

一方、ヒト尿のように各々の個人レベルでは通常健康診断程度以上の十分な検査を行うことができないか又は個別検査することが合理的ではない原材料にあっては、プールした原材料を医薬品製造基材として、特異性、感度及び精度が十分に評価された抗原検査や核酸増幅法(NAT)などを用いて少なくともHBV、HCV及びHIVの存在を否定しておくべきである。

(2) ヒト以外の動物を用いて製造される生物薬品

生物薬品の製造に用いられる動物は、適切な健康管理を行われており、様々な検査によりその動物が健康であることが明らかにされている必要がある。更には、飼育されている群が適切に管理された飼育条件にあって全く異常な個体が発生していないことも必要である。また、ヒトに感染症や疾病をもたらすことが知られている各々の動物特有のウイルスの存在については、否定できる情報や科学的根拠を示すか、血清学的又は核酸増幅法(NAT)などを用いて否定しておくべきである。各々の動物に感染することが知られている人獣共通感染ウイルスの例を表2に暫定的に示した。表2は更に吟味して完成する必要があるが、これら全てについて、各動物個体、原材料となる組織、体液など、又はプールした原材料(医薬品製造のための直接の基材)のレベルなどで実際に試験を行って否定することが必須であるという意味では必ずしもない。表2は動物の由来、健康状態、健康管理や飼育状況、食肉基準に適合しているか否かなど、多くの関連情報を含め、ある特定の動物種を起源とした場合にどのようなウイルスに着目して試験を行うべきか、必ずしも行う必要がないかなどを総合的に考察するための参考資料の一つとして利用するためのものである。個々のケースについてはどのようなウイルスを対象にどのような検討を行えば現実問題として合理的なのかについて十分に吟味し、その根拠を明らかにすることが重要である。

(3) ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品

医薬品製造基材であるマスター・セル・バンク(MCB)において、医薬審第329号通知「ヒト又は動物細胞を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」に記載された要領に沿って内在性及び非内在性のウイルスによる

汚染の有無を徹底的に検討する必要がある。また、医薬品製造のためにイン・ビトロ細胞齢の上限にまで培養された細胞(CAL)についても、適切な外来性ウイルス試験(例えば*in vitro*及び*in vivo*試験)及び内在性ウイルスの存在の有無について試験を実施し、評価する必要がある。医薬品製造のための出発細胞基材としての各ワーキング・セル・バンク(WCB)については、それ自体を対象に又は各WCBを培養したCALの段階で、外来性ウイルスに関する試験を実施すること。適切な非内在性ウイルスの試験がWCBのもとであるMCBで実施され、かつ、そのWCBに由来するCALにおいて外来性ウイルスの試験が実施されている場合、同様の試験は当該WCBでは不要である。

5. 製造及びウイルス試験にかかわる留意事項

ヒトあるいは動物由来の組織、体液などからウイルス面で安全性が高い生物薬品を製造するには、3.5.で述べたようなウイルスの汚染源に配慮しつつ、原材料となる組織や体液など又は医薬品製造基材からのウイルス汚染の可能性を排除すると共に、製造工程や製品取扱い中の汚染、製造従事者や製造施設環境からのウイルスなど汚染の可能性を極力低減させるため、適切な製造条件及び技術の採用、製造環境の整備などを行う必要がある。

更に、近年のめざましい技術進歩をふまえ、有用なウイルス検査技術やウイルス不活化/除去技術を積極的に導入する必要がある。ウイルス不活化/除去については、原理の異なる二つ以上の工程を採用することが望ましい。また、医薬品と同程度の品質を持つ試薬を用いることによりウイルスの迷入の可能性に対する安全性を高める必要がある。代表的な不活化/除去工程としては、①加熱(例えば、55～60℃、30分の加熱で肝炎ウイルスのような一部の例外を除き大部分のウイルスが不活化するとされている。血液や尿由来の製品では液状60℃、10～24時間処理、乾燥加熱処理の例もある)、②有機溶媒・界面活性剤処理(S/D処理)、③膜ろ過(15～50 nm)処理、④酸性処理、⑤放射線処理(γ線照射など)、⑥カラムクロマトグラフィー処理(例えば、アフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー)、⑦分画処理(例えば有機溶媒分画、硫酸アンモニウム分画処理)、⑧抽出処理、などがある。

5.1. 精製工程前のウイルス試験

(1) ヒト由来生物薬品

精製工程前のウイルス試験の試験試料として想定されるのは、多くの場合、原材料として得られた個人の体液や組織、又はこれらをプールしたり、抽出物とした医薬品製造基材である。これらのケースでは、既に4.2.(1)で述べたように、特異性や感度、精度が十分に評価された試験法を用いて少なくともHBV、HCV及びHIVの存在を否定しておく必要がある。精製工程前の末精製バルクが医薬品製造基材より下流にある場合でも、医薬品製造基材段階で適切なウイルス試験がなされ、ウイルスの存在が否定されていれば、製造基材段階から生物起源由来の試薬などを用いて調製される特別なケースなどを除いて、精製工程前ウイルス試験を重複して実施する必要は必ずしもないと思われる。

(2) ヒト以外の動物を用いて製造される生物薬品

5.1.(1)と同様に、精製工程前のウイルス試験の試験試料として想定されるのは、多くの場合、原材料として得られた動物の体液や組織、又はこれらをプールしたり、抽出物とした医薬品製造基材である。これらのケースでは、生物薬品の製造に用い

表2 各々の動物に感染することが知られている人畜共通感染ウイルス

	ウシ	ブタ	ヒツジ	ヤギ	ウマ
牛痘ウイルス(Cowpox virus)	◎				
偽牛痘ウイルス(Paravaccinia virus)	◎	◎	◎	◎	
マレーバレー脳炎ウイルス(Murray valley encephalitis virus)	◎	◎			
羊跳躍病ウイルス(Loupingill virus)	◎	◎	◎	◎	
ウェッセルズブロンウイルス(Wesselsbron virus)			◎		
口蹄疫ウイルス(Foot-and-mouth disease virus)	◎	◎			
日本脳炎ウイルス(Japanese encephalitis virus)		◎			
水疱性口内炎ウイルス(Vesicular stomatitis virus)		◎			
ウシ丘疹性口内炎ウイルス(Bovine papular stomatitis virus)	◎				
オルフウイルス(Orf virus)			◎		
ボルナ病ウイルス(Borna disease virus)			◎		◎
狂犬病ウイルス(Rabies virus)	◎	◎	◎	◎	◎
インフルエンザウイルス(Influenza virus)		◎			
E型肝炎ウイルス(Hepatitis E virus)		◎			
脳心筋炎ウイルス(Encephalomyocarditis virus)	◎	◎			
ロタウイルス(Rotavirus)	◎				
東部ウマ脳炎ウイルス(Eastern equine encephalitis virus)					◎
西部ウマ脳炎ウイルス(Western equine encephalitis virus)					◎
ベネズエラウマ脳炎ウイルス(Venezuelan equine encephalitis virus)					◎
ウマモービリウイルス(Morbillivirus)					◎
ヘンドラウイルス(Hendra virus)					◎
ニパウイルス(Nipah virus)		◎			
伝染性胃腸炎ウイルス(Transmissible gastroenteritis virus)		◎			
ブタ呼吸器コロナウイルス(Porcine respiratory coronavirus)		◎			
ブタ流行性下痢症ウイルス(Porcine epidemic diarrhea virus)		◎			
血球凝集性脳髄膜炎ウイルス(Hemagglutinating encephalomyelitis virus)		◎			
ブタ繁殖呼吸器病症候群ウイルス(Porcine respiratory and reproductive syndrome virus)		◎			
ブタコレラウイルス(Hog cholera virus)		◎			
パラインフルエンザ3型ウイルス(Parainfluenza virus Type 3)		◎			
エンテロウイルス1型(Talfan/Teschen disease virus)		◎			
レオウイルス(Reovirus)		◎			
内在性レトロウイルス(Endogenous retrovirus)		◎			
ブタアデノウイルス1～4型(Porcine adenovirus)		◎			
ブタサーコウイルス(Porcine circovirus)		◎			
ブタパルボウイルス(Porcine parvovirus)		◎			
ブタボックスウイルス(Porcine poxvirus)		◎			
ブタサイトメガロウイルス(Porcine cytomegalovirus)		◎			
仮性狂犬病ウイルス(Pseudorabies virus)		◎			
ロシア春夏脳炎ウイルス(Russian spring-summer encephalitis virus)			◎	◎	
リフトバレー熱ウイルス(Rift Valley fever virus)			◎	◎	
クリミア・コンゴ出血熱ウイルス(Crimean-Congo hemorrhagic fever virus)	◎		◎	◎	
(ナイロウイルス(Nairovirus))					
トロウイルス(Torovirus)	◎				

られる動物に存在することが知られており、ヒトに感染症や疾病をもたらすことが明らかな又はその可能性が高いウイルスについて、既に4.2.(2)で述べたように存在を否定できる情報を示すか、特異性や感度、精度が十分に評価された血清学的検査あるいは核酸増幅法(NAT)などを用いてその存在を否定しておく必要がある。精製工程前の未精製バルクが医薬品製造基材より下流にある場合の考え方は、(1)の場合と同様である。

(3) ヒト又は動物起源細胞株由来のタンパク質性医薬品

この場合は、一般に、医薬品製造基材は細胞バンクであり、細胞培養後ハーベストされた細胞及び培養液の単一又は複数のプールからなる未加工／未精製バルクが精製工程前の試験試料となる。未加工／未精製バルクが必ずしも細胞を含まず培養液からなる場合もある。MCBやWCBレベルでのウイルス試験によるウイルス存在の否定は、培養終了後の未加工／未精製バルクにおけるウイルス存在の否定を必ずしも意味するものではない。また、CALでの試験も通常一回行われるのみなので、バ

リデーションとしての意味合いは大きい。恒常的なウイルス否定を保証するものではない。培地に血清や生物起源由来の成分が使用されるときには、これらのロット更新という変動要因もあるので、CALでの試験をロット更新ごとに行わない限り未加工／未精製バルクレベルでの恒常的なウイルス否定を保証することはできない。

未加工／未精製バルクとして典型的なサンプルは培養槽から取り出された後、処理を行っていないものである。これは、細胞培養中に迷入した外来性ウイルス汚染の可能性を高確率で検出するのに最も効果的な段階の一つである。ウイルス試験はこの未加工／未精製バルクの段階で適切に実施されるべきである。ただし、ごく一部工程を進めることによってウイルス試験がより高感度に行える場合には、この限りではない(例：未加工／未精製バルクがウイルス試験に用いる培養細胞に毒性を示すが、部分的に処理したバルクにおいては毒性を示さないようなケース)。培養槽から取り出されたそのままの細胞、破碎細胞及び

培養上清からなる混合物を処理を施すことなく試験することが適切な場合もある。

未加工／未精製バルクについては、パイロットプラントスケール又は実生産スケールから得た未加工／未精製バルクの少なくとも3ロットについてウイルス試験を行うことが最低限の要求として求められる。更に、それ以降の各製造バッチについても何らかの外來性ウイルス試験を実施することを考慮して、ことが望まれている。この未加工／未精製バルクにおけるウイルス試験の範囲、程度及び頻度を決定するにあたっては、以下のような諸点を考慮する必要がある。例えば、目的産物を生産するために用いられる細胞株の種類・性質、細胞株の適格性試験のため実施されたウイルス試験の程度と試験結果、培養方法、原材料の起源とウイルスクリアランス試験の結果などである。未加工／未精製バルクにおける試験として一般に用いられているのは、一種又は数種の細胞株を用いる *in vitro* スクリーニング試験である。なお適宜、NAT試験その他の適切な試験法を用いるとよい。

一般に、外來性ウイルスが検出されたハーベストは、医薬品などを製造するために用いるべきではない。もしこの段階で何らかの外來性ウイルスが検出されたならば、その汚染の原因を突きとめるために製造工程を注意深く点検し、適切な対応をとるべきである。

5.2. 中間原料などの受入れ試験としてのウイルス検査

ヒト又は動物由来の組織、体液などから生物薬品を製造する場合、原材料や医薬品製造基材として部分的に加工された中間原料を他の製造業者より購入し製造に用いる場合もある。この場合、原材料など製造者により既に本参考情報に沿った試験が行われている場合は、これらの中間原料を購入し、生物薬品を製造するメーカーにおいて、受入れ試験としてどのようなウイルス検査を実施すれば適切かについて検討し、検査の実施の有無、検査する試験の内容を含めてその合理的根拠を明らかにしておく必要がある。

一方、原材料など製造業者により本参考情報に沿った試験が行われていない場合は、本文書に沿い中間原料を直接の医薬品製造基材とみなし、必要な全てのウイルス否定試験を行う必要がある。

5.3. 最終製品におけるウイルス試験

最終製品(又はそれに至る製造段階のいずれかの製品)においてどの程度のウイルス試験を実施すべきかは、原材料や医薬品製造基材の種類、原材料や医薬品製造基材の各種ウイルス検査、製造工程におけるウイルス除去及び不活化工程の評価試験の結果、及び製造工程においてウイルスが迷入する可能性がどの程度あるかなどを勘案して総合的に決定する必要がある。原材料・医薬品製造基材の選択、原材料・医薬品製造基材又は中間原料に対するウイルス試験、製造工程中の適切な段階でのウイルス試験、ウイルスクリアランス試験を的確に実施することなどによりウイルス汚染に対する総合的な安全確保が図られるであろうことは当然期待される。しかし、原材料が例えば不特定多数のヒト由来のものであり、ウインドウ期のウイルスの存在の可能性があり、若しくはウイルス試験に固有の検出上の限界などがあるといった特殊な事情が背景にあった場合で、万一、製造プロセスに何らかの欠陥(例えば、ろ過膜が破損)や人為ミスによる原材料などの取違えなどが生じると、最終製品にウイルスが汚染してくる可能性もある。このような偶発性のウイル

ス汚染を防ぐために、最終製品において原材料などに存在する可能性があるものでも特に危険度の高いウイルスに着目した核酸増幅法(NAT)による検査などを行うことが推奨される場合もあるかも知れない。

6. ウイルスクリアランスに関する工程評価

6.1. ウイルスクリアランスの工程評価の意義、目的、一般的留意事項

ウイルス不活化や除去に関する工程評価はヒト又は動物由来の組織、体液などに由来する生物薬品の安全性を確立するため重要である。このウイルスクリアランスに関する評価を行うことは、原材料などに存在する可能性がある、若しくは不測の事態により迷入する可能性があるウイルスを除去できるということの一定限の保証となる。ウイルスクリアランス試験は、綿密な試験のデザインの下、適切な方法により実施し、合理的に評価される必要がある。

ウイルスクリアランス試験の目的は、ウイルスの不活化や除去に有効であると考えられる工程について評価すること、それらの各工程を合わせて全体としてウイルスがどの程度減少したかを定量的に評価することにある。この目的を達成するには、製造・精製工程における様々な段階にしかるべき量のウイルスを意図的に添加し、以降のそれぞれの工程を経る間に添加されたウイルスがどの程度除去又は不活化されるかを示す必要がある。その際、必ずしも製造工程の全ての工程について評価する必要はなく、十分なクリアランスが示される幾つかの工程について試験し、評価することでよい。しかし、評価対象以外のステップがウイルスの不活化／除去に関する結果に間接的に影響を与える可能性についても留意しておくべきである。なお、ウイルスクリアランス試験に用いたアプローチについて説明し、その妥当性を明らかにできるようにしておく必要がある。

ウイルス量(感染性)は、ウイルス粒子の除去又はウイルス感染性の不活化により減少する。ウイルスクリアランスに関して評価の対象とした各製造工程については、ウイルス量の減少のメカニズムが不活化によるのか除去によるのかに関して推定しておく必要がある。不活化を評価しようとする工程における試験に際しては、検体を時間を変えてサンプリングし、不活化曲線が描けるように計画するべきである。

6.2. ウイルスの選択

ウイルスクリアランス試験に使用されるモデルウイルスとしては、広範囲にウイルス除去／不活化の情報を得るという観点から、DNAウイルス及びRNAウイルス、エンベロープの有無や粒子径の大小において差異があるもの、及びウイルスクリアランス能力を試験する目的に叶う物理的・化学的処理に対する抵抗性が高いものなどを含む広範な特性を持つウイルス類を選択することが望ましい。これらの特性を網羅するには3種類程度のモデルウイルスを組み合わせることが必要になる。

モデルウイルスを選択する際、原料に存在している可能性のあるウイルスに類似している、若しくは同じ特性を持っているなどの理由でウイルスを選択する場合もある。この際、2種類以上のウイルスが候補として選択可能な場合には、原則としてウイルス除去及び不活化処理に対して、より抵抗性の強いウイルスを選択する。また、高力価の材料が調製できるウイルスが望ましい(ただし、これがいつも可能であるとはいえない)。更に、使用するそれぞれのウイルスの検出法に関しては、試験対象の各製造工程段階における試料の状態などによって検出感度

表3 ウイルスクリアランス試験に用いられたことのあるウイルスの例

ウイルス	科	属	宿主	ゲノム	エンベロープ	サイズ (nm)	形状	耐性
水疱性口内炎ウイルス (Vesicular Stomatitis Virus)	ラブドウイルス科 (Rhabdo)	ベジクロウイルス属 (Vesiculovirus)	ウマ ウシ	RNA	有	70×150	弾丸形	低
パラインフルエンザウイルス (Parainfluenza Virus)	パラミクソウイルス科 (Paramyxo)	1型・3型 Respirovirus属 2型・4型 Rubulavirus属	多種	RNA	有	100～200+	多様な形	低
マウス白血病ウイルス (MuLV)	レトロウイルス科 (Retro)	C型オンコウイルス属 (Type C oncovirus)	マウス	RNA	有	80～110	球形	低
シンドビスウイルス (Sindbis Virus)	トガウイルス科 (Toga)	アルファウイルス属 (Alphavirus)	ヒト	RNA	有	60～70	球形	低
ウシ下痢症ウイルス (BVDV)	フラビウイルス科 (Flavi)	ペスチウイルス属 (Pestivirus)	ウシ	RNA	有	50～70	多様な形	低
仮性狂犬病ウイルス (Pseudorabies Virus)	ヘルペスウイルス科 (Herpes)	アルファヘルペス亜科 Varicellovirus属	ブタ	DNA	有	120～200	球形	中
ポリオウイルスSabin 1型 (Poliovirus Sabin Type 1)	ピコルナウイルス科 (Picorna)	エンテロウイルス属 (Enterovirus)	ヒト	RNA	無	25～30	正20面体	中
脳筋炎ウイルス (Encephalomyocarditis Virus)	ピコルナウイルス科 (Picorna)	カルジオウイルス属 (Cardiovirus)	マウス	RNA	無	25～30	正20面体	中
レオウイルス3型 (Reovirus 3)	レオウイルス科 (Reo)	オルトレオウイルス属 (Orthoreovirus)	多種	RNA	無	60～80	球形	中
シミアンウイルス40 (SV 40)	パポーバウイルス科 (Papova)	ポリオーマウイルス属 (Polyomavirus)	サル	DNA	無	40～50	正20面体	高
パルボウイルス(ウシ, ブタ) (Parvovirus : canine, porcine)	パルボウイルス科 (Parvo)	パルボウイルス属 (Parvovirus)	イヌ ブタ	DNA	無	18～24	正20面体	高

が影響される可能性もあるので、それぞれの段階において効果的で信頼性の高いアッセイができるようなウイルスを選択する必要がある。なお、ウイルスの選択にあたっては、クリアランス試験従事者に健康被害をもたらす可能性も考慮するべきである。

その他ウイルスの選択に際しての留意事項は、医薬審第329号通知を適宜参考にするとよい。また、ウイルススクリアランス試験に用いられるウイルスの例を表3に示した。これは医薬審第329号通知から引用したものである。ただし、医薬審第329号通知はヒト又は動物細胞株由来の製品のウイルス安全性を対象としているので、生物薬品の起源・原料によっては、より適切なモデルウイルスを選択する必要があると思われる。

6.3. ウイルスクリアランス試験の設計

ウイルススクリアランス試験は、目標とする特定の製造工程段階で意図的にウイルスを添加し、当該製造工程のウイルス除去や不活化能力を定量的に評価するものである。

ウイルススクリアランス試験の計画を立案する際、検討することが望ましい留意点を以下に示す。

- (1) 高力価の材料が調製できるウイルスを選択することが望ましいが、その場合には凝集を避けるよう注意を払うべきである。凝集が起これば、物理的除去が過大に評価されたり、不活化が過小に評価され、実際の製造での状況を反映しなくなる可能性が生じる。
- (2) 使用するそれぞれのウイルスの検出法は、ウイルススクリアランス指数の算定に大きく影響するので、可能な限り検出感度の高い方法を用い、事前に、用いる方法の検出感度を把握しておく必要がある。それぞれの製造工程段階において十分な感度と再現性を有し、有用で信頼性の高い結果が得られるアッセイ法である必要がある。結果に関して統計的に適切で妥当な処理が行えるよう、十分な測定サンプル数で実施する必要がある。感染性試験を行う際には、感度保証のために適切なウイルスコントロールを含むべきである。感染性を指標としない定量試験

もその妥当性を明らかにした上で使用してもよい。また、低濃度のウイルス試料(例えばウイルス粒子数が1 L当たり1～1000)を取り扱う場合、ウイルス試料のサンプリングの仕方によって生じる統計学上の問題を考慮に入れるべきである。

(3) ウイルスクリアランス試験は、製造業者が当該生物薬品の製造工程の規模を縮小した試験系で実施する。GMP上、製造に用いないウイルスを製造施設に持ち込むことはできないので、ウイルススクリアランス試験は、製造設備とは別のウイルス試験設備で行わなければならない。このためウイルススクリアランス試験は、ウイルス学的研究を行う設備のある隔離された別の施設で、ウイルスの専門家と精製工程のスケールダウンを設計し、準備に関与した製造技術者が協同で行う必要がある。その際のウイルススクリアランス試験はGLPの基本理念に基づき実施しなければならない。

(4) この製造規模の縮小版で行うウイルススクリアランス試験における工程の各要素は、実生産規模での製造工程のそれを可能な限り反映したものとし、その妥当性を明らかにする必要がある。クロマトグラフィー装置については、カラムベッド高、線流速、ベッド容量に対する流速の比率(すなわち接触時間)、緩衝液、カラム充填剤の種類、pH、温度、タンパク質濃度、塩濃度、目的物質濃度に関して、全て実生産スケールの製造に相応している必要がある。また、溶出のプロフィールも同様のものが得られなければならない。同様な考え方をその他の工程についても適用すること。やむを得ない事情により実際の製造工程を反映させることができない場合には、それが結果へどのような影響を及ぼすかを考察しておくべきである。

(5) 製造工程のうち、ウイルス不活化／除去に関して原理が異なると考えられる二つ以上の工程を選択し、検討することが望ましい。

(6) ウイルスを不活化／除去することが予想される工程について、そのクリアランス能力を個々に評価し、それぞれが不活化工程なのか、除去工程なのか、又は不活化／除去いずれにも

関与するのか慎重に検討し、試験を計画すべきである。一般にウイルスクリアランス試験では、試験対象となる各段階ごとにウイルスを添加し、当該工程を経た後の感染性の減少度を評価するが、ある工程段階に高力価のウイルスを添加し、工程間のウイルス濃度を試験することで十分である場合もある。ウイルス除去が分離・分画操作による場合、可能な範囲で、ウイルスがどのように分離・分画されたのか(マスバランス)を検討することが望ましい。

(7) ウイルスの不活化を評価するためには、試験対象とする工程前の試料に感染性のウイルスをスパイクし、工程を経る間における減少度を計算すべきである。その際、ウイルスの不活化は単純な一次反応でなく、通常、速い“第一相”と遅い“第二相”から構成される複雑な反応であることに留意すべきである。したがって試験に際しては、時間を変えて検体をサンプリングし、不活化曲線が描けるように計画すべきである。不活化試験においては、最短曝露時間でのポイントに加えて、曝露ゼロ時より長く、かつ最短曝露時間よりも短い時間でのポイントを少なくとも1点はとることが望ましい。少なくとも2回の独立した試験を実施して不活化において再現性があることを示す必要がある。ヒトへの病原性が知られているウイルスが迷入する可能性がある場合には、その不活化に効果的な工程をクリアランス試験に組み込むよう計画し、可能な範囲で当該ウイルス(若しくは同種又は密接に関連しているウイルス)を試験対象として更に詳しいデータ(より多数のポイント)をとることが、特に重要である。ウイルス負荷量は、スパイクした出発物質中のウイルス量の実測値に基づいて定めるべきであるが、實際上これが困難な場合には、スパイクに用いたウイルス溶液の力価からウイルス負荷量を算出することになる。試験対象の工程条件下では不活化があまりにも速く、不活化曲線を作成することができない場合、不活化により事実上感染性が失われていることを適切な試験系により示す必要がある。

(8) 工程前の試料中にウイルスに対する抗体が存在する場合には、ウイルス除去及び不活化工程におけるウイルスの挙動に影響を及ぼす可能性があるため、このことを考慮に入れた上でクリアランス試験を実施する必要がある。

(9) 工程前の試料中に添加するウイルス量は、その製造工程のウイルス除去及び不活化能力を評価するのに十分な量とする。ただし、添加するウイルスが製品の特性を変えたり希釈による製品中のタンパク質の挙動を変えたりすることがないように、工程前の試料の容量に対してできるだけ少量とするのが望ましい。

(10) 被験試料中のウイルスは、可能な限り超遠心分離、透析、保存などの操作を行わずに定量することが望ましい。しかし、阻害物質や毒性物質の除去のための操作、又は全ての試料を同時に定量するために一定期間保存することなど、定量前に何らかの処理をすることが避けられない場合もある。希釈、濃縮、ろ過、透析、保存など、測定試料調製のための操作を伴う場合は、それによるウイルス感染性における変化を評価するために、同様な調製手順を経るコントロール試験を並行して行う必要がある。

(11) 緩衝液又は製品(に含まれる目的タンパク質やその他の成分)が指示細胞に望ましくない影響を及ぼす可能性がある。したがって、これらのウイルス力価測定法に対する毒性作用又は干渉作用をそれぞれ個別に評価して、測定に支障のないような対策を講ずるべきである。仮に、緩衝液がウイルス試験に用

いる指示細胞に対して毒性を有する場合は、希釈、pHの調整、又はスパイクウイルスを含む緩衝液の透析等を試みるとよい。製品(目的タンパク質など)が抗ウイルス活性を持っている場合、クリアランス試験を疑似工程(mock run)、すなわち目的タンパク質などそのものは含まない条件下でのクリアランス試験を実施する必要がある。しかし、製造工程によっては、目的タンパク質などを除くことや抗ウイルス活性を持たない類似タンパク質で代替することがウイルスの挙動に影響することもあり得る。

(12) 同様な緩衝液又はカラムを複数の精製工程で繰り返し使用するケースでは、データを解析する際に、この繰り返し使用の影響を考慮すべきである。ウイルス除去の効果は、その方法が製造工程のどの段階で使用されるかにより変化する可能性があることに留意する必要がある。

(13) 非常に強い殺ウイルス性を有している製造条件を用いている場合又は緩衝液などが指示細胞に対し非常に強い毒性や殺ウイルス性を有している場合には、総ウイルスクリアランス指数は過小評価される可能性があるため、ケース・バイ・ケースの考え方に立脚して考えるべきである。逆に総ウイルスクリアランス指数は、ウイルスクリアランス試験に固有の限界ないしは不適切な試験計画のために過大評価される場合もあることに留意する必要がある。

(14) ある特定のウイルス除去／不活化工程のクリアランス能はウイルスの種類によって異なることを考慮する必要がある。ウイルス除去／不活化工程のうち、特異的な作用原理・機構によりウイルスクリアランスを発揮する工程は、その作用機構に当てはまるウイルス類に対しては極めて有効であるが、それ以外のウイルスに対しては有効でない可能性がある。例えば、S/D(有機溶媒／界面活性剤)処理は、一般に脂質膜を有するウイルスに対しては有効であるが、脂質膜を有しないウイルスに対しては有効でない。また、ウイルスによっては通常の加熱工程(55～60℃, 30分)にも抵抗性を示すものもある。このようなウイルスに対してクリアランスを期待する場合は、条件を更に強くするか、作用原理・機構が異なる工程の導入を考慮する必要がある。S/D(有機溶媒／界面活性剤)処理や加熱処理とは原理が異なるウイルス除去膜処理工程は、膜の特性上、これを通過できないサイズを持つ広範囲のウイルスに対して有効である。一方、目的タンパク質を特異的に吸着させるアフィニティークロマトグラフィー工程は、目的タンパク質以外のウイルスなどを徹底して洗い流すことも可能なため、ウイルス除去に一般に有効である。イオン交換クロマトグラフィーやエタノール分画処理工程などにおいては、製品中の目的タンパク質と各種ウイルス類との分離・分画状況は様々な様相を呈するが、これらの工程が他の処理工程で十分に不活化・除去できないウイルスのクリアランスに有効であるケースも少なくない。

(15) ウイルスクリアランスは、例えば、不活化工程が2段階以上ある場合、相互補完的分離工程が複数ある場合、又は不活化及び分離工程が複数組み合わせられたような場合に効果的に達成される。分離工程においては、個々のウイルスの物理的・化学的特性がゲル・マトリクスとの相互作用や沈降特性に大きく影響し、ウイルスごとに分離状況に違いが生じる可能性がある。しかし、こうした変動要因にもかかわらず、相互補完的分離工程の組合せや、又は不活化工程と分離工程との組合せにより、効果的なクリアランスが達成される。また、クロマトグラフィ

一工程、ろ過工程及び抽出工程などの分離工程で、目的ウイルスとモデルウイルスの分離に影響する項目などをふまえて十分に吟味してデザインしたものは、適切にコントロールされた条件下で操作を行った場合、効果的なウイルス除去工程となり得る。

(16) ウイルスクリアランス工程として有効であることを示すために、少なくとも2回以上の独立した試験により添加ウイルス量の低減に再現性があることを立証できるよう試験計画を立てる必要がある。

(17) クロマトグラフィー用カラムなどのウイルスを除去する能力が、繰り返し使用した後又は経時的に低下する可能性がある。カラムなどの繰り返し使用ができるかどうかはカラムを数回使用した後にウイルススクリアランスに関する性能を示す指標を測定することにより評価できる。

(18) その他、生物薬品のウイルススクリアランス試験の設計に関しては医薬審第329号通知を適宜参考にすること。

6.4. ウイルスクリアランス試験結果の解釈

6.4.1. ウイルスクリアランス指数の評価

ウイルススクリアランス指数は、製造工程においてクリアランス試験の対象とした各製造段階を経る間のウイルス量(ウイルス感染性：力価)の減少度を対数で表したものである。製造工程全体における総ウイルススクリアランス指数は、これら各製造段階でのウイルススクリアランス指数のうち適切に評価できるものを加算することにより得られる。

得られた各ウイルススクリアランス指数及び総ウイルススクリアランス指数が受入れ可能かどうかについて、原材料及び製造過程に混入(迷入)する可能性が現実的に考えられる全てのウイルスを念頭において評価し、その妥当性を示すべきである。

細菌類の細胞基材由来のバイオ医薬品のケースのように医薬品製造基材などに何らかのウイルス粒子の存在が認められる場合、当該ウイルスが排除又は不活化されたということのみでなく、ウイルススクリアランスに関して、必要な度を上回る能力が精製工程に組み込まれていて、最終製品の安全性が適切なレベルに確保されていることを示すことが重要である。製造工程により除去され、又は不活化されたウイルスの量は、医薬品製造基材などに存在が推定されるウイルス量と比較されるべきである。比較をする上で、原材料・医薬品製造基材など中のウイルス量を測定することが重要である。この測定値は、感染性の測定又はその他の方法、例えば電子顕微鏡(TEM)により、得られるべきである。精製工程全体を通して評価した場合、1回の臨床投与量に相当する原材料・医薬品製造基材など中に存在すると推定されるウイルス量よりはるかに上回るウイルス量を排除することができなければならない。しかし、医薬品製造基材などにウイルスの存在が推定されるというケースは、細菌類の細胞基材由来のバイオ医薬品を除いては極めてまれであろう。当該医薬品が他の製法では得られず、臨床上も不可欠であり、存在するウイルス粒子に関する感染性を含む情報が明らかであるなどの特別な場合を除いて、そのような原材料・医薬品製造基材などは、原則として医薬品生産には使用できない。

通常は、生物薬品の製造基材には、何らかの試験・検査によりウイルスの存在は否定されている。そのような場合、可能性が現実的に考えられる特定のウイルスをモデルとすることもありうるが、一般的には、6.2.で述べたように、広範囲なウイルスに関する工程のクリアランス能を示すことができる適切なモ

デルウイルス類の組合せを選択し、クリアランス試験をすることになる。このような場合には、ウイルススクリアランスに関する一般的な数値目標は特に設定できない。工程のウイルススクリアランス指数の妥当性は、医薬品製造基材などのウイルス汚染の現実的可能性をめぐる各種の情報やウイルス否定試験の検出感度、その他文献的事例などを勘案しながら考察することになる。

6.4.2. ウイルスクリアランス指数の計算法

ウイルス除去及び不活化工程のウイルススクリアランス指数 R は、次式で示される。

$$R = \log [(V_1 \times T_1) / (V_2 \times T_2)]$$

ここで、 R =対数で表される減少度であり、 V_1 =工程処理前の試料の容量、 T_1 =工程処理前のウイルス量(力価)、 V_2 =工程処理後の試料の容量、 T_2 =工程処理後の試料のウイルス量(力価)である。

ウイルススクリアランス指数を算出する場合には可能な限り、試料に添加したウイルス力価でなく、添加後の工程処理前の試料中に検出されるウイルス力価に基づき算出する。これが不可能な場合、スパイクに用いられるウイルス溶液の力価からウイルス負荷量を算出することになる。

6.4.3. 結果の解釈及び評価上留意すべき事項

ウイルス不活化／除去工程の有効性に関するデータを解釈、評価する際には、①試験に使用されたウイルスの適切さ、②クリアランス試験のデザイン、③対数で表されるウイルス減少度、④不活化の時間依存性、⑤工程のウイルス不活化／除去に影響する要素・項目、⑥ウイルスアッセイ法の感度、⑦ある不活化／除去工程が特定種類のウイルスに特に有効である可能性など、様々な要因を組み合わせて考察する必要がある。更に補足的事項を以下に示した。

これら様々な要因が結果に影響することをふまえて、適正な解釈、評価に導くようにする必要がある。

(1) 試験に使用したウイルスの挙動

ウイルススクリアランス試験の結果を解釈するにあたって、クリアランスの機構は試験に使用したウイルスの種類によって異なる可能性があることを認識しておく必要がある。また、使用されるウイルスは、通常組織培養で製造されるが、製造工程中において、組織培養ウイルスの挙動は自然界に存在するウイルスの挙動とは異なっている可能性がある。例えば、自然界に存在するウイルスと培養ウイルスとは純度や凝集の程度が異なっている場合がある。また、分離工程の特性によっては、糖鎖付加のようなウイルスの表面特性の変化が、分離状況に影響する可能性がある。これらの点を念頭に置き、結果を解釈する必要がある場合も考えられる。

(2) 試験の設計

製造工程の変動要因、規模縮小における変動要因などを考慮に入れてウイルススクリアランス試験は設定されているはずであるが、実生産スケールそのものではないのでやむを得ず差異が生じている可能性もある。データの解釈上、こうした差異を考慮したり、試験に限界があることに留意する必要がある場合も考えられる。

(3) ウイルス減少度データの取捨選択

総ウイルススクリアランス指数は、対数で表された各製造段階での減少度を加算することによって算出される。しかし、複数

の工程、特にほとんど減少を伴わない工程(例えば $1 \log_{10}$ 以下の工程)の減少率を加算すると、工程全体を通してのウイルス除去／不活化能力を過大評価してしまう可能性がある。したがって、 $1 \log_{10}$ 以下のウイルス力価における除去／不活化は正当な理由がない限り通常計算に入れるべきではない。なお、同一又は近似した方法を繰り返して達成されたウイルスクリアランス指数は、合理的な理由がない限り加算するべきではない。

(4) 不活化の時間依存性

ウイルス感染性の不活化は、急速な初期相とそれに続く遅い相からなる2相性の曲線を示すことも多い。そのような不活化工程で不活化を免れたウイルスは次の不活化工程で抵抗力がより強くなる可能性がある。例えば、不活化を免れたウイルス(抵抗性画分)が凝集形態をとった場合、各種化学処理や熱処理に対しても抵抗性を示す可能性がある。

(5) 対数で表されるウイルス減少度の評価

ウイルス力価の減少度を対数で表してウイルスクリアランス指数とするため、残存感染性ウイルス量が著しく低減することは示せるが、力価は決してゼロにはならないという限界がある。例えば、mL当たり $8 \log_{10}$ 感染単位を含む標品から $8 \log_{10}$ のファクターで感染性の低減があっても、試験の検出限界をも考慮すれば、mL当たりゼロ \log_{10} すなわち1感染単位を残していることになる。

(6) 製造工程の変動因子

スパイクされた試料と緩衝液やカラムとの接触時間などの製造工程の変動因子の僅かな変動に対しウイルスの除去及び不活化効果が影響を受けやすい場合も考えられる。このような場合には、これらの因子の変動が当該製造工程のウイルス不活化効果に対していかに影響していたかを考慮する必要があるかもしれない。

(7) 抗ウイルス抗体の存在

試料中に試験に用いるウイルスに対する抗体が存在すると、ウイルスの分配や不活化処理に対する感受性に影響を与える可能性がある。ウイルスの感染性を中和するのみでなく、試験結果の解釈を複雑化する。したがって、試料中のウイルスに対する抗体の存在は一つの重要な変動要素であると考えられる。

(8) 不活化／除去工程の新規導入

ウイルスクリアランスが製品の安全性確保にとって重要な因子と考えられるにもかかわらず、製造工程による感染性に関するクリアランスの達成度が不十分である場合には、目的に特に叶うと考えられる不活化／除去機構を特徴とする工程を新規に導入したり、既存の工程と相互補完できるような不活化／除去工程を追加導入すべきである。

(9) ウイルスクリアランス試験の限界

ウイルスクリアランス試験は、最終製品がウイルス安全面から見て受け入れられるレベルに達しているという確証を得るのに寄与はするが、それそのものが安全性を保証するわけではない。また、上述のようなウイルスクリアランス試験のデザインや実施にかかわる様々な要因や結果の解釈如何が製造工程のウイルス感染性除去能力について必ずしも適正ではない評価に導く可能性もあることに留意する必要がある。

7. 統計

ウイルスクリアランス試験における結果の評価にあたってはデータを統計学的手法を用いて解析する必要がある。また、得られた結論が支持されるためには、試験結果が統計学的に妥当

性が検証されたものである必要がある。

7.1. ウイルス力価測定における統計学とその留意点

ウイルスの力価測定は他の生物活性の測定と同様、ばらつきが大きい。ウイルスクリアランス試験を信頼性のあるものとするため、ウイルス力価測定の正確さとその測定値から得られるクリアランス指数の正確さ並びに試験方法の妥当性を評価する必要がある。統計学的评价の目的は実施したウイルスクリアランス試験がウイルス学的に適切な水準で実施されていることを裏付けることである。

1. ウイルス力価測定法には半定量法(quantal method)と定量法(quantitative method)があるが、半定量法、定量法共に、統計学的评价の対象となる。

2. 試験の変動は、希釈誤差、統計的な要因、及び測定法に固有で不可避的なばらつきにより生じる。通常、独立して実施した試験間のばらつき(試験間変動)は、一試験内で得られた結果のばらつき(試験内変動)より大きい。

3. 試験内変動の95%信頼限界を求めるとき、通常、平均値 $\pm 0.5 \log$ のレベルに収まるようにするべきである。試験内変動は一般的な方法で計算する。試験間変動は試験にウイルス標準品を用いることでモニターできるが、この際のウイルス標準品の力価の実測値は、別途当該試験法を用いて研究室で測定、確立しておいた試験結果の平均値のおよそ $0.5 \log$ 以内であるべきである。より低い精度の試験を採用するにはそれなりの妥当な理由が必要である。

7.2. ウイルスクリアランス試験の再現性、信頼限界

ウイルス不活化／除去工程として有効であることを示すためには、少なくとも2回以上の独立した試験により添加ウイルス量の低減に再現性があることを立証する必要がある。

一方、クリアランス試験におけるクリアランス指数の95%信頼限界は、可能な範囲で算出することが望ましい。処理工程前の材料中のウイルス測定値の95%信頼限界が $\pm s$ で、工程処理後のウイルス測定値の95%信頼限界が $\pm a$ の場合、ウイルスクリアランス指数の95%信頼限界は

$$\pm \sqrt{(s^2 + a^2)}$$

である。

8. ウイルスクリアランスの再評価が必要な場合

生産工程又は精製工程を変更する場合には、その変更がウイルスクリアランス能力に関して、直接又は間接に影響しないかを考え、必要に応じて変更した工程を含む全体のウイルスクリアランス能力を再度検証する必要がある。精製工程を変更するとウイルスクリアランスの程度が変わる可能性がある。

9. ウイルスクリアランス試験にかかわる測定法

9.1. ウイルス感染価の測定法

ウイルス感染価の測定法には、半定量法と定量法がある。半定量法は動物を用いた感染性試験や、CCID法(Cultured cell infectious dose: 培養細胞感染性価)で、動物や培養細胞の感染の有無をスコアする方法である。感染価は、感染した動物や培養細胞の割合で決められる。定量法においては、ウイルス量と測定される感染性は直線的な関係にある。定量法としてはブランク法などがある。ブランク法では1ブランクが1感染単位に相当する。測定法は、十分な感度と再現性を持つべきであり、コントロールを用いて統計学的に分析可能な結果が得られるようにする。半定量法、定量法共に、統計学的评价の対象となる。

9.2. 核酸増幅法(NAT)による検査

核酸増幅法(NAT)による検査は、各々のウイルスに対する血清学的検査が陰性であるときでも個別の検体やブールされた原材料・医薬品製造基材又は製品中のウイルスゲノムを高感度で検出できる方法である。培養系で測定できないHBVやHCV遺伝子などの検出にも応用できる。また、HBV、HCV及びHIVに関してはウインドウ期の大幅な短縮が可能になり、ウイルス安全性評価手段として寄与することが期待されている。しかし、用いるプライマーの選択によっては検出しようとする目的ウイルスの全てのサブタイプを検出できないこともある。したがって、NATの採用にあたっては、可能な限りの様々なサブタイプに対して検出可能かどうかをあらかじめ検討しておく必要がある。

NATは、ウイルスクリアランス工程評価においてウイルス除去工程の有効な評価法となりうるが、ウイルス不活化工程では、不活化されたウイルスが依然として核酸陽性の結果を示すことがあるために、ウイルス不活化の程度が過小評価される可能性がある。また、NATを導入する場合には、検出感度の妥当性、ランコントロールとして用いる標準品の選定、プライマーなど用いる試薬の品質の保証・維持及び陽性又は陰性の結果の解釈において十分な注意を払わなければならない。

10. 記録と保存

ウイルス試験及びウイルスクリアランス試験にかかわる項目については全て文書化し、保存しなければならない。

11. その他

ウイルス試験及びウイルスクリアランス試験について医薬審第329号が適切に適用できる場合にはこれを参考にとすること。

おわりに

初めに述べたように、日局収載医薬品の品質・安全性などの確保は、科学の進歩、経験の蓄積を反映してその時代における最も先端的な方法、考え方でなされる必要がある。

日局生物薬品のウイルス安全性を確保するための基本要件を本参考情報に示したが、ここで述べられたことは新医薬品開発を行おうとする際の安全性確保策とほぼ同レベルの方策である。これは、新薬、既承認医薬品いずれもウイルス安全面では同等の関心を払うべきとの考えに基づいている。また、その時代における最も先端的な方法、考え方で日局収載医薬品の品質・安全性などの確保を図るべきとの考え方にも基づいている。更に、考えうるあらゆるケースを考慮しながら、全ての生物薬品に対して適用できるよう、網羅的に記述されている。したがって、長年にわたり医薬品として安全に用いられてきたある個別の生物薬品の側から見れば、改めて、本参考情報に全て沿って、新薬に対すると同様のレベルのウイルス試験や工程のウイルスクリアランス試験を実施するのは必ずしも合理的ではない、というケースもあるかもしれない。個々の生物薬品については、その起源、由来、種類、製造方法、特性、臨床上の用法、過去の実績等を勘案しながら、ケース・バイ・ケースの原則で最も合理的に対処していく必要があると考えられる。

日本薬局方の通則等に規定する動物由来医薬品起源としての動物に求められる要件

はじめに

日本薬局方の通則等に、「医薬品又は当該医薬品の製造に用いる医薬品が動物に由来するものを原料として製造されるものであるときは、別に規定する場合を除き、当該動物は、原則として、健康なものでなければならない」旨の規定を追加することが平成14年3月29日付官報で告示された。

同日付、医薬発第0329001号通知では、「ここでいう健康なものとは、各医薬品の適切な使用方法において、ヒトへの感染性を有する疾病又は感染を有さない動物をいうものであり、現時点においては、例えば、経口・外用医薬品などについて、動物由来成分の原料となる動物が食用基準をみたしていることが確認できることをいうこと、なお、この健康なものの基準は人獣共通感染症等に関する新たな知見等を踏まえ、適宜見直されるべきものであること」と記載されている。

本参考情報では、医薬発第0329001号通知の趣旨をふまえ、動物に由来するものを原料として製造される医薬品における感染性面での安全性確保について述べる。

1. 基本的考え方

ヒトを含む動物に由来するものを原料として製造される医薬品を使用する上で、当該医薬品にウイルスなど感染性物質が混入し、それがヒトに感染して感染症を発症若しくは何らかの身体的異常を生じさせる可能性があることに関する配慮が必要になる。この際、医薬品原料の起源としてのヒトを含む動物や医薬品原料にウイルスなど感染性物質が存在しているかどうかはまず重要な留意点であることはいうまでもない。更に重要な点は、それを基に製造した医薬品にウイルスなど感染性物質が存在し、ヒトに投与した場合に、ヒトに感染する可能性があるかどうかということである。医薬品原料の起源としてのヒトを含む動物が、「各医薬品の使用方法において、ヒトへの感染性を有する疾病又は感染を有さないもの」として求められている要件は、「医薬品原料の起源としてのヒトを含む動物の適格性に関する評価、適切な医薬品製造過程の設定と管理及び最終製品の用法・用量の遵守という全体方策をととして、ヒトに感染症を引き起こすことはないもの」である。

2. 医薬品原料起源としてのヒトを含む動物について

ヒトを含む動物由来の医薬品によるヒトへの感染を防止するには、使用する原料にウイルスなど感染性物質が存在していないことを保証すること、すなわち、「ヒトに病原性がある感染性物質に汚染されていないことが証明された」という意味での健康な動物由来の原料を使用するか、動物由来の原材料に適切な処理を施した後、ヒトに病原性がある感染性物質に汚染されていないことを立証したものを医薬品製造原料として使用すること」が最も明快で適切な対応である。

ヒト由来製品の原材料としては、細胞・組織、血液、胎盤、尿などが用いられている。これらの原材料の起源となるドナーについて、個人ごとに問診や検査を行うべき場合や行うことができる場合には、ウイルスなど安全性面での適格性をこの段階で試験すべきである。

例えば、平成12年12月に厚生省医薬安全局より公表された「細胞・組織利用医薬品等の取扱い及び使用に関する基本的考

え方(医薬発第1314号 平成12年12月26日, 別添1)」に基づき、ドナー(ヒト)より提供される細胞・組織が感染性物質に関する十分な不活化・除去工程を経ることなく患者に投与されるところから、ドナーについて、病歴、健康状態、採取細胞・組織を介して感染する可能性がある各種感染症に関する検査項目などを考慮して、選択基準、適格性基準を定め、その妥当性を明らかにすることを求めている。特にB型肝炎(HBV)、C型肝炎(HCV)、ヒト免疫不全ウイルス(HIV)感染症、成人T細胞白血病、パルボウイルスB19感染症については、問診及び検査(血清学的試験や核酸増幅法など)により否定することが求められている。また、サイトメガロウイルス感染及びEBウイルス感染については必要に応じて検査により否定することとされている。そのほか、「梅毒トレポネーマ、クラミジア、淋菌、結核菌などの細菌による感染症」、「敗血症及びその疑い」、「悪性腫瘍」、「重篤な代謝、内分泌疾患」、「膠原病、血液疾患」、「肝疾患」、「認知症(伝達性海綿状脳症及びその疑いのあるもの)」については既往歴、問診などの診断を行うと共に、輸血、移植医療を受けた経験の有無などからドナーとしての適格性を判断することも求められている。検査項目及び検査方法については、その時点で最も適切とされる方法を採用することとするが、感染症などに関する新たな知見及び学問・技術の進歩に鑑み、随時見直しを行う必要があるとされている。また、ドナースクリーニングにあたっては、検査項目、検査方法などにより、ウインドウ期(感染初期に細菌、真菌、ウイルス等又は細菌、真菌、ウイルスなどに対する抗体が検出できない期間)を勘案し、可能な限り適切な時期に再検査を実施することとされている。

国内献血由来血漿分画製剤にあつては、献血者について問診、自己申告によりチェックし、献血血液段階で血清学的検査、HBV、HCV、HIVを対象としたミニブール核酸増幅試験(NAT)を実施している。また、分画用原料血漿は最低4箇月間貯留保管し、採血後情報/輸血後情報を反映する措置を講ずることによりヒトに何らかの感染症を引き起こす可能性のある原料の使用を排除しようとしている。

一方、尿由来製品などのように多数の不特定者から採取され、一定の処理が施された後原料とされるような場合、各個人ごとにウイルスなどの検査をすることは、現実的ではなくまた合理的でもない。この場合プールした原料についてウイルス試験など、適切な試験を行い確認するべきである。

ヒト以外の動物の場合、野生の動物は避け、適切な微生物汚染防止対策や汚染監視システムを含む衛生管理の行き届いた環境条件下で飼育された動物個体を使用するべきである。可能な限り適切に規定された特定病原体感染防止条件(specific pathogen-free : SPF)に適合したコロニー由来の動物を使用することが望ましい。また、食肉基準がある動物についてはこれを満たした動物個体を使用すべきである。必要に応じて適切な試験により病原体などの感染がないことを確認する必要がある。

伝達性海綿状脳症(Transmissible Spongiform Encephalopathies : TSEs)の病原体とされているプリオンによる伝播や汚染を極力回避するための具体的手段は、①ヒツジやヤギにおけるスクレイピー、ウシにおけるBSE、シカのChronic Wasting Disease (CWD)、ヒトにおける新型CJDなどのTSEs発生地域(国)やリスクの高い地域(国)の動物、長期(6箇月以上)滞在者由来の医薬品原料や関連物質の使用を避ける

こと、②スクレイピー、BSE、CJDなどを発症している個体由来の物質の使用を避けること、③リスクの高い器官、臓器、細胞などに由来する物質の使用を避けること、④TSEsの発生状況、プリオンに関する疫学的調査結果、研究成果若しくは原料採取後のドナーの遅発性感染症の発症状況などに関する情報を収集して的確に対応することなどである。

3. 医薬品原料となるヒトや動物由来の細胞について

ヒトや動物由来の細胞基材を使用して、医薬品を製造することが行われているが、この場合、細胞基材の起源たるヒトや動物が健康なものであることが望ましいことはいうまでもない。しかし、一般には、細胞基材由来医薬品のウイルス安全性などの評価は、事実上の医薬品製造原料である細胞レベルで行われることが合理的であるとされている。この場合、可能な限り、細胞バンクを作製して、徹底的なウイルスなどに関する試験と解析を実施することにより安全性を確認する必要がある。この際の試験項目や試験方法については、ICH国際合意文書を受けた国内版通知「ヒト又は動物細胞を用いて製造されるバイオテクノロジー応用医薬品のウイルス安全性評価」(平成12年2月22日付医薬審第329号厚生省医薬安全局審査管理課長通知)に詳細に記載されており、これに従うべきである。ところで細胞レベルでの試験の結果、ウイルスが仮に検出された場合、その細胞をどのように取り扱うかが問題である。この問題の取扱いについては、同通知に次のように記載されている。「医薬品の製造に用いる細胞株には、内在性のレトロウイルス、その他のウイルス又はウイルス由来の塩基配列を含むことが知られているものがある。そのような場合に製造業者が行うべき対応策が同通知の第V章(ウイルスクリアランス試験と精製バルクにおけるウイルス試験の意義、考え方及び実施要領)に記載されている。内在性のレトロウイルス以外のウイルスが存在する細胞株の使用の可否は、ケース・バイ・ケースで規制当局が考慮することになるが、その際、製品のベネフィットや予定される臨床上的用途、混入するウイルスの種類・性質、ヒトへの感染性又は病原性、製品の精製工程(ウイルスクリアランスに関する評価データ等)、及び精製バルクにおいてどの程度のウイルス試験を実施したかなどに基づくリスク/ベネフィットのバランスを勘案し、判断することになる」。例えば、最もよく用いられるげっ歯類細胞には、内在性のレトロウイルス様のA粒子、R粒子、C粒子などの存在が知られている。しかしそれはヒトに感染することではなく、危険性がないことが知られており、CHO細胞などは医薬品生産に汎用されている。また、担ガン患者からの株化細胞(例：NAMALWA細胞、BALL-1細胞など)を用いて製造を行う場合もあるが、この場合も徹底的なウイルスなどの試験を行うことによりその安全性が確認されている。ウイルス安全性面からみた場合、徹底的なウイルス検査が困難な初代培養細胞よりこのような株化細胞のほうが安全性が高いといえる。

4. 適切な医薬品製造工程の設定と管理及び最終製品の用法・用量の遵守が安全性確保に果たす役割

医薬品原料となる動物レベルのみにおいて感染性などに関し安全性を保証するにはおのずと限界がある。また、「動物の健康」とは一義的に定められるものではなく、様々な要件によって異なる。本課題の最終目標は、医薬品がヒトに感染症などを引き起こすことがないようにすることである。この目的を達成するために適切な医薬品製造工程の設定と管理及び最終製品

の用法・用量の遵守が果たす役割は大きい。

前述のように、医薬品生産に汎用されているげっ歯類細胞には内在性のレトロウイルス様粒子の存在が知られているが、二重三重に安全性が確保されているのは精製段階などで適切な不活化・除去処理工程が取り入れられていることによる。極端な例としては、製造の手段として、意図的にウイルスや微生物などを使用する場合もある。これについても、製造工程や精製工程に当該ウイルスなどに適応した除去や不活化手段が適切に取り入れられており、医薬品として使用することにおいて、ヒトへの感染の危険性は十分に否定され、安全性が担保されるという対応策がとられている。更に、当該動物において、仮にヒトに対する感染性物質の有無に関して明らかにすることが困難である場合や、原料にウイルスなどが存在している場合があったとしても、製造段階や精製段階などで適切な不活化・除去処理工程が取り入れられ、その有効性が検証され、またGMPなどによる適切な工程管理がなされることにより、十分に安全性が確保されるならば、当該原料の使用が可能な場合もある。

5. まとめ

医薬品原料の起源としてのヒトを含む動物が、「各医薬品の使用方法において、ヒトへの感染性を有する疾病又は感染を有さないもの」として求められている要件は、「医薬品原料の起源としてのヒトを含む動物の適格性に関する評価、適切な医薬品製造過程の設定と管理及び最終製品の用法・用量の遵守という全体方策をととして、ヒトに感染症を引き起こすことはないもの」である。

なお、本課題への対応は、その時点での科学的水準をふまえて行うこととするが、ヒトにおける感染症、動物由来感染症などに関する新たな知見及び学問・技術の進歩を随時反映した合理的根拠に基づくものとする必要がある。

バイオテクノロジー応用医薬品／生物起源由来医薬品の製造に用いる細胞基材に対するマイコプラズマ否定試験

本文書は、バイオテクノロジー応用医薬品／生物起源由来医薬品の製造に使用する細胞基材で細胞バンクを基にするものに対し、現段階で実施すべきと考えられるマイコプラズマ否定試験について述べたものである。

試験方法としては、A. 培養法、B. 指標細胞を用いたDNA染色法、C. 核酸増幅法(Nucleic acid amplification test : NAT)による検出法が挙げられる。

本マイコプラズマ否定試験の対象は、マスター・セル・バンク(MCB)、ワーキング・セル・バンク(WCB)及び医薬品製造工程中の培養細胞である。これらに対して、A法とB法による試験を実施する。ただし、適切なバリデーションを実施することにより、C法をA法やB法の代替法として用いることができる。

A法、B法によりマイコプラズマ否定試験を実施する前には、検体がマイコプラズマ発育阻止因子を有するかどうか試験しておく必要がある。発育阻止因子が含まれる場合には、遠心分離、細胞の継代などの適切な方法により発育阻止因子を中和又は除去する。

検体を採取後24時間以内に試験するときは2 ～ 8℃で、24時間を超える場合は－60℃以下で保存する。

マイコプラズマが検出された場合、種を同定するための試験を行えば混入の原因を推定するのに役立つ可能性がある。

A. 培養法

1. 培地

培養法にはカンテン平板培地と液体培地の両方を使用する。両培地にはペニシリン以外の抗生物質を使用してはならない。使用する培地としては、生物学的製剤基準に記載されているものを参考にする。ただし、2.の培地の性能試験に適合するものであればほかの培地でもよい。

2. 培地の性能試験

試験に用いる培地については、バッチごとにマイコプラズマの発育性能に関し、適性であるか否かの試験を実施する。そのためには、少なくとも2種類の既知の菌株、ブドウ糖分解マイコプラズマ(*Mycoplasma pneumoniae* ATCC 15531, NBRC 14401又は同等の種又は株)とアルギニン分解マイコプラズマ(*Mycoplasma orale* ATCC 23714, NBRC 14477又は同等の種又は株)を陽性対照として加えた培地での試験をその都度実施し、これらの既知のマイコプラズマが検出できることを確認しておく必要がある。陽性対照試験に使用するマイコプラズマ株は、公的又は適切と認められた機関より入手後、適切に管理された継代数の低いもので、100 CFU (コロニー形成単位)以下又は100 CCU (色調変化単位)以下で培地に接種する。

3. 培養及び観察

1) カンテン平板培地1枚当たり検体(細胞懸濁液) 0.2 mL以上を、プレートに均等に広がるように接種する。カンテン平板培地は1検体当たり2枚以上とする。検体を接種した後、カンテン平板培地表面を乾燥し、5 ～ 10%の炭酸ガスを含む窒素ガス中で、適切な湿度のもと、35 ～ 37℃で14日間以上培養する。

2) 液体培地1本当たり検体(細胞懸濁液) 10 mL以上を、100 mLの液体培地を入れた容器に接種する。液体培地は1検体当たり1本以上とし、35 ～ 37℃で培養する。

被検細胞の培養液中に抗生物質などのマイコプラズマ発育阻止因子が含まれているような場合には発育阻止因子を除去する必要がある。マイコプラズマ発育阻止因子の測定は、生物学的製剤基準に記載されているマイコプラズマ発育阻止活性の試験を参考にできる。

3) 2)での培養開始後、2,3日ごとに観察し、液体培地の色調変化を観察した日、及び色調変化が無い場合においても、3日目、7日目及び14日目の計3回にわたり、それぞれ各液体培地より0.2 mLずつを採取し、カンテン平板培地各2枚以上に接種する。カンテン平板培地での培養は5 ～ 10%の炭酸ガスを含む窒素ガス中で、35 ～ 37℃で14日間以上培養する。

4) 全カンテン平板培地を対象に7日目と14日目に倍率100倍以上の顕微鏡でマイコプラズマの集落の有無を調べる。

B. 指標細胞を用いたDNA染色法

試験操作法の妥当性についてあらかじめ検討するため、培養Vero細胞に100 CFU以下又は100 CCU以下の*Mycoplasma Hyorhinis* (ATCC 29052, ATCC 17981, NBRC 14858又は同等の種又は株)及び*M. orale* (ATCC 23714, NBRC 14477又は同等の種又は株)を接種する。

マイコプラズマ汚染の検出に関して既知のものと同様以上の

検出感度があることを示すデータがある場合は、Vero細胞以外の指標細胞やマイコプラズマ菌株を本試験に使用することもできる。マイコプラズマ菌株は、公的又は適当と認められた機関より入手後適切に管理された継代数の低いものにつき、接種単位をあらかじめ設定した上で使用しなければならない。細胞は適当と認められた細胞保存機関からマイコプラズマが検出されていないことを確認したデータと共に入手しなければならない。入手した細胞は、マイコプラズマの混入を避けて注意深く培養し、多数の種ストックを作製して、本文書で示すいずれか一つ以上の方法でマイコプラズマの混入を否定した後、凍結保存する。試験にはこのストックを解冻し、6継代以内のものを使用しなければならない。

カバーグラスを沈めた培養ディッシュ又は同等の容器に指標細胞を接種し、一日増殖させる。この培養ディッシュ2枚以上に試験検体(細胞培養上清) 1 mL以上を接種する。

試験には、陰性(非接種)対照及び2種類のマイコプラズマ陽性対照を置く。陽性対照には、例えば*M. hyorhinis* (ATCC 29052, ATCC 17981, NBRC 14858又は同等の種又は株)及び*M. orale* (ATCC 23714, NBRC 14477又は同等の種又は株) 100 CFU以下又は100 CCU以下を使用する。

細胞は5%炭酸ガスを含む空气中、35 ～ 38℃で3 ～ 6日間培養する。

カバーグラス上の培養細胞を固定後、ビスベンズイミド(bisbenzimidazole)又は同等の染色剤によりDNA蛍光染色し、蛍光顕微鏡(倍率400 ～ 600倍又はそれ以上)でマイコプラズマの存在を鏡検する。陰性対照及び陽性対照と検体を比較しマイコプラズマ汚染の有無を判定する。

方法

- 1) 細胞培養用ディッシュ(直径35 mm)に滅菌したカバーグラスを無菌的に置く。
- 2) 10%ウシ胎児血清(あらかじめマイコプラズマがないことを確認しておく)を含むイーグル最少必須培地中にVero細胞が1 mL当たり 1×10^4 細胞となるように細胞懸濁液を調製する。
- 3) Vero細胞懸濁液2 mLを各培養ディッシュに接種する。このときカバーグラスを培地中に完全に沈め、培地表面に浮かないように注意する。細胞がカバーグラスに接着するよう5%炭酸ガスを含む空气中、35 ～ 38℃で一日培養する。
- 4) 培地を新鮮な培地2 mLと交換した後、試験検体(細胞培養上清) 0.5 mLを培養ディッシュ2枚以上に添加する。陰性対照と陽性対照[*M. hyorhinis* (ATCC 29052, ATCC 17981, NBRC 14858又は同等の種又は株)及び*M. orale* (ATCC 23714, NBRC 14477又は同等の種又は株)等の2種類のマイコプラズマ]についても同じ操作を行う。
- 5) 培養液を5%炭酸ガスを含む空气中、35 ～ 38℃で3 ～ 6日間培養する。
- 6) 各ディッシュより培養液を除去し、メタノール/酢酸(100)混液(3 : 1) (固定液) 2 mLをそれぞれに加え、5分間放置する。
- 7) 各ディッシュより固定液を除去し、再度各ディッシュに同量の固定液を加え10分間放置する。
- 8) 固定液を除去し、全てのディッシュを完全に風乾する。
- 9) 各ディッシュにビスベンズイミド蛍光染色液2 mLを加え、ディッシュに蓋をして室温で30分間静置する。
- 10) 各ディッシュより染色液を吸引除去し、ディッシュを

蒸留水2 mLで3回洗浄する。カバーグラスを取り出し乾燥する。

11) カバーグラスに封入液を滴加して封入する。余分な封入液をカバーグラスの端より吸い取る。

12) 倍率400 ～ 600倍又はそれ以上の蛍光顕微鏡で観察する。

13) 検体と陰性対照及び陽性対照の顕微鏡像を比較する。

14) 細胞核を囲むように微小な核外蛍光斑点を持つ細胞が1000個のうち5個(0.5%)以上あれば陽性と判定する。

C. 核酸増幅法(NAT)

核酸増幅法(Nucleic acid amplification test : NAT)は、目的とする細胞やウイルス等の遺伝子や遺伝子発現により転写されたmRNA等をその塩基配列に特異的なプライマーを用いて酵素的に増幅し、増幅産物を種々の方法により検出する手法である。NATをマイコプラズマ検出に用いることにより、検体(細胞懸濁液又は細胞培養上清)から抽出した核酸をマイコプラズマに特異的なプライマーやプローブを用いて増幅し、マイコプラズマに由来する核酸の存在の有無を高感度で検出することが期待される。NATは目的とする塩基配列の存在を示すものであり、必ずしも生きたマイコプラズマの存在を意味するものではない。

NATとしては様々な手法が利用可能であり、本参考情報は特定のNATの手法を規定するものではない。使用するNATは、十分な感度と特異性が担保され、核酸抽出手技や反応液組成の僅かな差異により異なる結果が得られることのない頑健性のある手法を用いること。本項に示すバリデーション法により特異性と感度を評価し、その妥当性が立証されるのであれば、どのようなNATの手法を用いることも可能である。市販のキットを用いる場合、キットの製造業者によりバリデーションが実施され、そのデータが入手可能な場合もあるが、使用する機器や目的とする細胞によっては製造業者により実施されたバリデーション結果とは異なる結果が得られる可能性がある。必ず自施設で製造業者のバリデーションどおりの結果が得られることを確認する必要がある。特に検査対象となる細胞が異なる場合には、検出感度、再現性について確認しておく必要がある。また、核酸の抽出法や検出法等で製造業者の指定する機器と異なる機器を用いる場合には、採用する手法や当該機器の妥当性を検証する必要がある。

さらに、試薬の組成やプライマー・プローブ等に関する情報が製造業者から開示されない場合には、キットの内容が変更された際にも変更内容に関する情報が得られるような対策が求められる。キットの内容が変更された場合には、必要に応じ目的とするマイコプラズマの検出感度や精度に差異がないことを確認しておく必要がある。一方で、キットが製造中止になる場合もあり、適切な代替法に変更できるような対応も考えておくこと。

細胞を汚染するマイコプラズマは細胞に依存して増殖する場合が多いため、細胞培養上清ではなく細胞懸濁液を検体とすることが基本的に求められる。細胞培養上清を検体として用いる場合は、細胞を汚染するマイコプラズマを十分に検出できていることの妥当性を示す必要がある。

NATは、以下に示すバリデーションを適切に実施することにより、バリデーション法で例示した全てのマイコプラズマに対して十分な感度を持って検出できる場合には、A法やB法の代替法として用いることができる。

なお、Vero細胞を用いて検体中に存在する可能性があるマイコプラズマの増殖を図った後にNATを行い、感染性マイコプラズマ由来のDNAの検出精度を高める方法もある。この場合にもバリデーション法で例示した全てのマイコプラズマが高感度に検出できることが示されなければならない。

C-1 核酸増幅法によるマイコプラズマ否定試験の実施

試験は陽性対照(ランコントロール) [例えば100 CFU以下又は100 CCU以下の*M. hyorhinis* (ATCC 17981, NBRC 14858 又は同等の種又は株)] と陰性対照を置き実施する。陽性対照試験に使用するマイコプラズマ株は、公的又は適切と認められた機関より入手後、適切に管理された継代数の低いものにつき、接種単位をあらかじめ設定したうえで使用しなければならない。細胞懸濁液を検体とする場合にはマイコプラズマ汚染のないことが確認された細胞を陰性対照とし、細胞由来の核酸の存在下での核酸増幅法への影響についてもあらかじめ試験を実施し陽性シグナルが出ないことを確認しておくこと。検体からマイコプラズマの遺伝子が増幅されないときは、この試験に適合とする。

C-2 試験における注意事項

NATは微量の核酸を増幅して検出するため、試験に用いた増幅産物により、施設や機器、試薬等が汚染され偽陽性の結果が得られることがある。このため、試薬の保管・調製、核酸の抽出、核酸の増幅、増幅産物の検出はそれぞれ可能な限り独立した施設ないし設備を用いて、細心の注意を払って実施する必要がある。増幅した核酸のキャリーオーバーによる偽陽性を防止する方法として、Uracil-N-glycosylase (UNG)を用いる方法等が利用できる。また、核酸の抽出効率が低い場合や、NATの阻害物質が検体に含まれるための偽陰性でないことを確認するために、被験細胞のハウスキーピング遺伝子を内部対照として同時に測定することが望ましい。

一方、核酸の抽出から増幅まで自動化された機器を用いることにより交差汚染を防ぐための対策がとられている場合には、必ずしも独立した施設で実施することは不要であるが、増幅産物の廃棄等に際しては汚染の起こらないような対策をとる必要がある。

C-3 マイコプラズマ検出のためのNATのバリデーション法

NATによる目的核酸の検出法としては、定性的試験と定量的試験がある。細胞基材へのマイコプラズマ汚染の検出には、定性的試験として限度試験が考慮される。ここにマイコプラズマ汚染を検出するための定性的NATの評価方法を示す。この評価方法は、適切なカットオフ値を設定した定量的NATにも適用できる。

NATによる分析の検証に最も重要な項目は特異性と検出感度である。また、分析法の頑健性も評価する必要がある。なお、NATによる分析の評価には、核酸の抽出から増幅産物の検出までの全工程が含まれる。

市販キットをNATによる試験の一部又は全部に用いる場合は、キットの製造業者により添付され文書化されたフルバリデーションデータがあれば、使用者のバリデーションの代替として用いることが可能であり、使用者が再度フルバリデーションを行う必要はない。しかし使用者は、キットの性能(特異性、検出感度等)について、使用目的に十分かなっていること、使用者の試験系でも目的とした性能が得られることを確認する試験を必ず実施し、データを提示すべきである。

NATは以下の目的で用いることができる。

- ・ 工程内管理の目的として
- ・ A法又はB法の代替法として

本項は、第一にNATそのもののバリデーション手順、第二にNATとA法又はB法との比較試験のバリデーションの二つの目的について書かれている。

なお、NATの特異性や検出感度のバリデーションにはCFU又はそれに相当するコピー数等が明らかにされたマイコプラズマ参照品が様々な段階で必要とされる。また通常の試験では、マイコプラズマ参照品、あるいは参照品を用いて適切に値付けされた検体が陽性対照として用いられる。試験では、陽性対照としてマイコプラズマの菌体の他に核酸(プラスミド等)が用いられることもあるが、抽出効率を含めたバリデーションの検討では菌体を用いる必要がある。

1) 評価項目

特異性、検出感度、頑健性の三つのパラメーターについて評価する必要がある。

2) 特異性

NATにおける特異性とは、存在が予想される検体中に含まれる標的核酸を確実に検出する能力である。NATの特異性はプライマーやプローブの選択、及び試験条件の厳密さ(増幅及び検出段階)に依存する。

マイコプラズマ(マイコプラズマ属、ウレアプラズマ属、スピロプラズマ属、アコレプラズマ属等のモリキューテス綱の細菌)に特異的で、かつ広範囲のマイコプラズマによく保存されている塩基配列に対するプライマーやプローブを用いることが重要である。NATが幅広いマイコプラズマパネルを検出する能力は、プライマーとプローブのデータベースとの比較による理論的分析のみにより示すのではなく、3)に示された参照マイコプラズマを用いた実証評価により示されなければならない。

3) 検出感度

検出感度とは、試料中に含まれる検出可能な標的核酸の最低量であり、必ずしも定量する必要はない。検出感度を確立するには、NATの陽性カットオフ値を決定する必要がある。陽性カットオフ値は、試験において95%の確率で検出可能な試料の一定容量に含まれる標的配列の目的核酸量である。この陽性カットオフ値は試験を行う試料に含まれる目的マイコプラズマ遺伝子配列と酵素の活性などの要因に影響され、結果として各試験により異なる95%カットオフ値が得られることになる。陽性カットオフ値を決定するには、特性解析され菌濃度(CFU又はコピー数等)が明らかにされたマイコプラズマ参照品又は国際標準品の希釈系列について、試験ごとの変動を調べるために日を変えて試験を実施する。

検出感度のバリデーションには、以下の種について検討すること。選択されたこれらのマイコプラズマ種は、バイオテクノロジー応用医薬品／生物起源由来医薬品の製造に使用される哺乳動物由来培養細胞への汚染の出現頻度や系統発生、更には培養等で用いられる動物由来原料を考慮して選択されたものである。なお、このリストはバリデーションのためのものであり、通常の試験でこれら全てを陽性対照として用いることを求めているわけではない。

- ・ *Acholeplasma laidlawii* (ATCC 23206, NBRC 14400又は同等の株)
- ・ *Mycoplasma arginini* (ATCC 23838又は同等の株)

- ・ *Mycoplasma fermentans* (ATCC 19989, NBRC 14854又は同等の株)
- ・ *Mycoplasma hyorhinis* (ATCC 17981, NBRC 14858又は同等の株)
- ・ *Mycoplasma orale* (ATCC 23714, NBRC 14477又は同等の株)
- ・ *Mycoplasma pneumoniae* (ATCC 15531, NBRC 14401又は同等の株)
- ・ *Mycoplasma salivarium* (ATCC 23064, NBRC 14478又は同等の株)

昆虫細胞や植物由来細胞を製造に用いる場合は、上記のマイコプラズマに加えて、昆虫や植物に由来するマイコプラズマ(*Spiroplasma citri*など)、鳥類に由来する細胞や試薬を製造に用いる場合は鳥類に由来するマイコプラズマ(*Mycoplasma synoviae*など)の検出が可能であることを評価する必要がある。

検出感度は、菌濃度(CFU等)を測定した原液から、適切な希釈系列(10倍希釈列ないしは $10^{0.5}$ 倍希釈列)の検体を作製し、各希釈に対してNATでの試験を実施する。検出限界となった希釈倍数をもとに検体中の標的配列に対応する最小の菌濃度(CFU等)を陽性カットオフ値として算出する。例えば、増幅産物を電気泳動で分離し、蛍光染色等で陽性バンドを検出する場合には、マイコプラズマを含まない細胞から得られた検体は陽性バンドが検出されないことを確認すること。また、定量的PCR法を用いて検出する場合には適切な増幅サイクル数をカットオフ値として設定すること。また、設定したカットオフ値の妥当性を証明すること。NATの検出には検体からの核酸の抽出効率も影響するため、細胞懸濁液に含まれるマイコプラズマの検出感度を評価する。

上記マイコプラズマ参照品の各菌種について、最低三つの異なる10倍希釈列を作成し、統計解析を可能とするため各希釈列について合計24となるように十分な繰り返し数を試験する必要がある。例えば、三つの希釈列を異なる日に各希釈段階で8回繰り返す、四つの希釈列を異なる日に各希釈段階で6回繰り返す、あるいは六つの希釈列を異なる日に4回繰り返して実施してもよい。希釈列の数を扱いやすい量にするために、陽性カットオフ値(陽性シグナルが得られる最高希釈倍率)を求めめるための予備試験を行うべきである。希釈の範囲は予備的に求められたカットオフ値の周辺で選ぶことができる。試験により95%の確率で検出されるマイコプラズマの濃度(CFU等)を適切な統計学的解析により算出する。これらの結果は分析法の変動を評価するために用いることもできる。

4) 頑健性

頑健性とは、パラメーターの小さな意図的変動で変化しない能力の指標であり、通常の使用での分析法の信頼性を示すものである。頑健性の評価は開発段階で検討すべきである。パラメーターを意図的に変動させることにより分析法の信頼性を示す必要がある。NATでは、パラメーターの小さな変動により結果に大きく影響する可能性がある。試薬濃度($MgCl_2$ 、プライマー、デオキシリボヌクレオチド等)を小さく変動させた試験が開発段階で実施されていれば、方法の頑健性が示される。抽出キットや抽出法の変更、サーマルサイクラーの種類の違いも評価される。

5) NATをA法及びB法の代替法として用いる場合

NATはA法(培養法)、B法(指標細胞を用いたDNA染色法)の

代替法として用いることができる。この場合、同等性試験を実施する必要がある。試験では主としてNATとA法又はB法との検出感度の比較を行うが、特異性(検出可能なマイコプラズマパネル、偽陽性の結果)についても考慮すべきである。

検出感度の判定基準は以下のとおりである。

- ・ A法(培養法)の代替法とする場合、NATは3)に示すマイコプラズマ7種全てについて10 CFU/mLを検出可能なことを示す必要がある。
- ・ B法(指標細胞を用いたDNA染色法)の代替法とする場合、NATは3)に示すマイコプラズマ7種全てについて100 CFU/mLを検出可能なことを示す必要がある。

どちらの場合も、判定基準に達することを示すにはCFUで適切に値付けされたマイコプラズマ参照品を用いる必要がある。以下の二つの方法のうち一つをこの同等性試験として用いることができる。

- ・ CFUで値付けされたマイコプラズマ株を用いてNATをA法又はB法と並行して実施し、両者の検出限界を同時に評価する。
- ・ NATによる試験結果をA法又はB法の評価で得られたデータと比較する。この場合、両者の評価に用いる参照品のCFUの値付け及び安定性について注意深く説明すること。

あるいは、試料に含まれるマイコプラズマ核酸のコピー数等で同等の検出感度を示すことでもよい。この場合、1 CFUに相当するマイコプラズマのコピー数等を明らかにしておく必要がある。

6) 対照群

- ・ 内部対照：バリデーションにおいて内部対照を用いることにより、検体由来の阻害物質等による影響を受けず核酸増幅が適切に行われていることが確認できる。また日常の試験では、抽出操作に問題がなく、またNAT反応を阻害する物質がないことを示すために必要となる。内部対照はプライマー結合部位その他の適切な配列を用いる。検体から核酸を抽出する前に添加し、核酸の抽出、逆転写、増幅、検出の全体の対照となることが望ましい。検体となる細胞の遺伝子を内部対照として用いることもできる。
- ・ 外部対照：外部陽性対照は、試験条件のバリデーションに用いられるマイコプラズマ種のうち、一種類以上の適切なマイコプラズマ種について標的配列の一定のコピー数あるいは一定のCFUを含むものである。陽性対照の一つは期待される感度が達成できることを示す陽性カットオフ値近傍にセットする。陰性対照は、標的配列を含まないもので、必ずしも検体と同じマトリクスである必要はない。

7) 結果の解釈

用いたプライマーやプローブ等によってはマイコプラズマ以外の核酸を増幅し、偽陽性の結果を導くことがある。バリデーションでは必要に応じて、陽性の結果の確認のための方法を確認しておくこと。

C-4 Vero細胞中でマイコプラズマを増殖させる方法

1) 試験検体、陽性対照及び陰性対照について、それぞれ2枚以上のディッシュを使用する。

2) 細胞培養用ディッシュ(直径35 mm)に、10%ウシ胎児血清(NATによりあらかじめマイコプラズマDNAが検出されないことを確認しておく)を含むイーグル最少必須培地を用いて調製したVero細胞懸濁液(1×10^4 細胞/mL)を2 mLずつ加え、5%

炭酸ガスを含む空气中、35～38℃で1日培養する。

3) 古い培地を新鮮な培地と交換し、試験検体(細胞培養上清) 0.5 mLをVero細胞の培養ディッシュ2枚以上に接種する。陽性対照[例えば100 CFU以下又は100 CCU以下の *M. hyorhinis* (ATCC 17981, NBRC 14858又は同等の種又は株)]と陰性対照についても同じ操作を行う。

4) 試験検体、陽性対照及び陰性対照を接種したVero細胞の培養ディッシュをそれぞれ5%炭酸ガスを含む空气中、35～38℃で3～6日間培養する。

表面プラズモン共鳴法

表面プラズモン共鳴(Surface plasmon resonance : SPR)法は、センサーチップ上の質量の変化を、表面プラズモン共鳴により生じる反射光の消失角度の変化として検出する方法であり、物質間の結合特異性や結合親和性の解析、試料中の分析対象物質濃度の測定等に用いられる。

表面プラズモン共鳴を利用して物質間相互作用を測定する装置では、一般的に、プリズムを用いたKretschmann配置が採用されている(図1)。センサーチップの金属薄膜表面で全反射するように偏光を照射すると、反射光の一部に反射光強度が低下したSPRシグナルが観察される。SPRシグナルの生じる角度はセンサーチップ上の質量に依存して変化するため、センサーチップ上に固定した分子(リガンド)と添加した分子(アナライト)が結合又は解離することで、SPRシグナルの生じる角度が変化する(図1)。測定結果は、SPRシグナルの角度変化や、角度変化から換算されるレスポンスユニット(RU)を経時的に示したセンサーグラムとして取得される。取得された結合及び解離のセンサーグラムを理論曲線にフィッティングさせることで、リガンドとアナライトの結合速度定数(k_a)、解離速度定数(k_d)、解離定数($K_D = k_d / k_a$)を求めることができる。また、既知濃度のアナライトとレスポンスを比較することで、試料中のアナライト濃度を求めることができる。

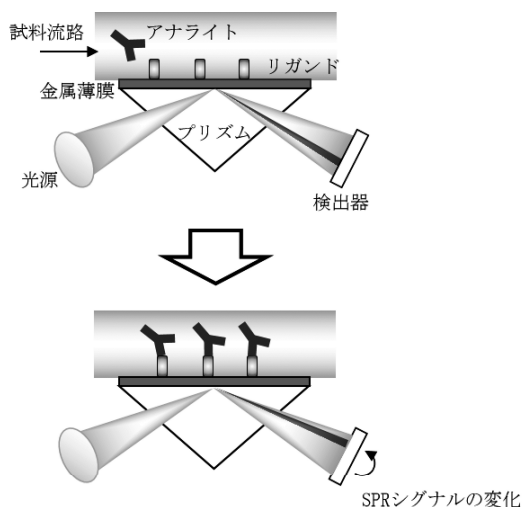


図1 SPR測定原理の概略図(Kretschmann配置)

1. 装置

一般的なSPR装置(連続フロー方式)は、光源、光学検出器、送液システム、センサーチップ挿入部、データ集積部からなる。センサーチップはカルボキシメチルデキストランを結合させたものが一般的である。固定化する分子の特性に応じて適切なものを選択する。センサーチップを装置にセットするとセンサーチップ表面に複数のフローセルが形成され、各フローセルにそれぞれリガンドを固定化することができる。

2. 測定

SPR法は、リガンドとアナライトの結合特異性の確認、結合親和性解析、又は、アナライトの濃度測定に使用される。通例、流路に測定用緩衝液を流しながら、アナライトを注入し、SPRシグナルを経時的に観察することで、センサーチップ上に固定化したリガンドとの結合のセンサーグラムを取得する。センサーグラムの形状から結合親和性を解析するカインेटクス解析では、アナライトの注入を終了した後、アナライトを含まない緩衝液を流して、解離のセンサーグラムも取得する。測定後、再生用緩衝液を流して、リガンドに結合しているアナライトを全て除去する(図2)。

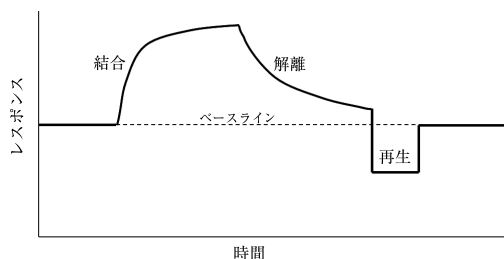


図2 SPRセンサーグラム 例示

2.1. 試料及び緩衝液

(1) アナライト溶液

分析目的や測定を行う分子間の親和性に応じて、測定用緩衝液を用いて試料を至適な濃度に希釈し、アナライト溶液とする。試料に不溶性の夾雑物が含まれる場合、遠心分離やタンパク質低吸着のフィルターなどで不溶物を除去する。

(2) 測定用緩衝液

測定対象に応じ緩衝液を選択する。緩衝液に塩や界面活性剤を添加することでリガンドやアナライトを安定化できることがある。必要に応じ、緩衝液は使用前にフィルターを過し、脱気する。測定時、アナライトを注入した際に対照フローセルへの非特異的な結合が見られた場合は緩衝液のpHやイオン強度等の変更により、至適化する。

(3) 再生用緩衝液

再生用緩衝液には酸性溶液、アルカリ性溶液、塩溶液、界面活性剤、非極性溶液、キレート剤などが使用される。用いることのできる緩衝液は装置の流路系の材質により異なるため、装置の有機溶媒耐性を確認する。センサーチップ表面のリガンドの性質を変化させることなく、結合した全てのアナライトを解離させる条件が理想的である。再生用緩衝液が適切であれば、再生後のベースラインがアナライト添加前のベースラインまで戻り、繰り返し測定で結合レスポンスが低下しない。再生条件が適切でない場合は、測定サイクルを重ねるごとにリガンドへの結合量が低下するため、測定の再現性に影響が生じる。リガンドとアナライトの解離が十分速い場合には緩衝液を流すこと

で、リガンドに結合したアナライトが解離するため、再生用緩衝液を流す必要はない。

2.2. 測定用センサーチップの準備

センサーチップへのリガンドの結合の方法には、リガンドを直接固定化する直接法と、リガンド内の特異的認識配列に結合するタンパク質やリガンドに対する抗体などを固定化し、リガンドを捕捉する捕捉法がある。リガンドの生物活性を維持した状態で固定化し、アナライトとの結合への影響を小さくすることが重要である。また、センサーチップに固定化するリガンドは純度が高いものを使用する。

リガンド固定化量は、次式を参考にして設定する。

$$\text{リガンドの固定化量} = \frac{\text{必要 } R_{\max}}{\text{リガンドの結合価数}} \times \frac{\text{リガンドの分子量}}{\text{アナライトの分子量}}$$

測定に必要な R_{\max} (リガンドにアナライトが最大限に結合した場合のレスポンス)は使用する装置の感度に応じて定められる。結合親和性解析を行う場合は、立体障害や凝集、マストランスポートリミテーション(リガンドが過剰でアナライトの供給が追いつかず、アナライトの供給量が結合量変化の律速になっている状態)を避けるために R_{\max} は低く抑える。濃度測定を行う場合はマストランスポートリミテーションが生じることで、アナライト結合量の濃度依存性が上がり、検量線の直線性が上昇するため、 R_{\max} は高くすることが望ましい。

通例、センサーチップ上にリガンドを結合していない対照フローセルを用意し、非特異的なレスポンスの検出に使用する。未処理のフローセル、リガンドを固定化する際行った化学処理と同じ処理を行ったフローセル、又はアナライトと結合性を持たないリガンド様分子を固定化したフローセルが対照フローセルとなる。捕捉法でリガンドを捕捉した場合は、捕捉用分子を固定化したフローセルを対照とする。

固定化したリガンドが安定な場合は、センサーチップを装置から外して保存することが可能である。保存には乾燥状態又は緩衝液に浸した状態で冷所に保存する方法等がとられる。

リガンドの固定化法

(1) 直接法

リガンドのアミノ基、チオール基、カルボキシル基、アルデヒド基、ヒドロキシル基や、リガンドの疎水性などを利用して、直接リガンドを固定化する。通例、センサーチップにはカルボキシル基のような固定化に利用できる基を持つ層があり、リガンドを共有結合により固定化する。直接固定化する場合にはリガンドの方向性が定まらないためにしばしば不均一な表面になる。

(2) 捕捉法

リガンドとの結合能を持つ捕捉用分子をセンサーチップに固定化し、捕捉用分子との結合によりリガンドをセンサーチップに捕捉する。捕捉用分子には、例えば、リガンドに対する抗体、リガンドに付与した特異的認識配列に対する抗体等が用いられるほか、リガンドが抗体医薬品の場合は、プロテインAやプロテインG、リガンドがビオチン化された分子である場合は、ストレプトアビジン等が使用される。捕捉法では、リガンドの方向性が均一になりやすい。捕捉用分子とリガンドは測定時に解離しないことが重要である。サイクルごとにリガンドを捕捉し直す場合は、リガンドごとに再生条件を決定する必要がないた

め、測定条件の決定が容易である。

2.3. 測定条件の設定

(1) ベースラインの確認

測定開始前に、ベースラインが安定していることを確認する。ベースラインが安定していない場合は、①緩衝液、高イオン強度の溶液、又は、界面活性剤を含む溶液を複数回注入する、②緩衝液を高流速で流す、③アナライトの結合と再生操作を繰り返す、等の操作で安定させる。

(2) 流速

結合親和性解析ではマストランスポートリミテーションを抑制するために速く設定し、濃度測定ではマストランスポートリミテーション条件とするために遅く設定する。

(3) 送液時間

結合や解離等の各領域の必要時間は、測定様式により異なる。特異的結合の確認では、結合領域の時間はレスポンスの変化が十分観察できる時間として設定する。カイネティクス解析を用いた結合親和性解析では、解離が遅い反応の場合、解離時間を十分にとる必要がある。平衡値解析によるアフィニティー解析では、結合が平衡に達するのに十分な時間を結合領域の時間として設定する。濃度測定では、適切な検量線が得られる測定ポイントが含まれていればよい。

(4) R_{\max} の確認

測定された R_{\max} が、リガンドとアナライトの分子量、リガンドの固定化量、リガンドの結合価数より算出された理論的 R_{\max} を超えている場合は、結合価数が間違っている、アナライトが凝集している、非特異的結合が起こっている等の理由が考えられるため、測定又は解析条件を変更する。

(5) 測定の再現性の確認

測定条件が至適でない場合、又は、測定サイクルを重ねるごとにリガンドが失活する場合等は、測定の再現性に影響が生じることがある。また、センサーチップを保存していた場合、保存により再現性に影響が生じることもある。測定条件を設定する際には、再現性に特に留意する。必要に応じ、測定可能な回数や保存可能な期間をあらかじめ設定しておく。

2.4. 測定法

2.4.1. 結合特異性の解析

アナライトを添加し、結合レスポンスからリガンドとの結合を確認する。固定化したリガンドに別のアナライトが結合しないことを示す等、適切な対照実験により、結合が特異的であることを確認する。

2.4.2. 結合親和性解析

(1) カイネティクス解析

アナライトを注入し、結合を測定した後、アナライトを含まない溶液を流して、アナライトの解離を測定する。その後、再生操作でアナライトを全て解離し、次のアナライト溶液を測定する。再生操作を行わずに、異なる濃度のアナライトを連続して注入することで結合親和性を解析する方法もある。通例、 K_D 値の1/10から10倍の間で5濃度以上のアナライト濃度について測定する。

(2) 平衡値解析

結合及び解離が速く、カイネティクス解析を行うことが難しい場合や、モデルへのフィッティングが難しい場合は、平衡値解析を行う。アナライトの結合が平衡に達するまでの時間、アナライトを注入し続け、平衡に達した状態でのレスポンスを記

録する。結合したアナライトを再生操作により解離して、次のアナライト溶液を測定する。 K_D 値は $1/2R_{\max}$ を与えるアナライト濃度として算出されるため、最高濃度のアナライトで結合が飽和に近づくよう、アナライト濃度を設定する。

2.4.3. 濃度測定

マストランスポートリミテーション条件下で測定すると検量線の直線性が増し、広い範囲で測定精度を上げることができるため、リガンドをなるべく多く固定化したフローセルにアナライトを注入し、結合を測定する。その後、再生操作でアナライトを解離し、次のアナライト溶液を測定する。既知濃度のアナライトの測定結果から、検量線を作成し、アナライト濃度を計算する。アナライト濃度と拡散速度が比例することを利用し、検量線を用いずにアナライト濃度を計算する方法もある。

3. データ解析

解析を行う際にセンサーグラムの unnecessary 部分(捕捉用分子によるリガンドの捕捉や再生部分など)を除き、リガンドを結合したフローセルのレスポンスから対照フローセルのレスポンスを差し引く。また、センサーグラムのベースラインを0に合わせる。必要に応じ、測定用緩衝液のみを注入して得られたセンサーグラムを、アナライトを注入したセンサーグラムより差し引く。

3.1. 結合親和性解析

(1) カイネティクス解析

カイネティクス解析はリガンドとアナライトの結合様式から導かれる反応速度式を用い、測定されたセンサーグラムから近似式のパラメータ(k_a , k_d , K_D , R_{\max} など)を算出する方法である。リガンドとアナライトが1:1で結合する場合、

結合領域の反応速度式は

$$dR/dt = k_a \times C \times (R_{\max} - R) - k_d \times R$$

解離領域の反応速度式は、

$$dR/dt = -k_d \times R$$

で表される(C : アナライト濃度, R : レスポンス)。

マストランスポートリミテーションや溶液効果を考慮した項を含む反応速度式が用いられる場合もある。

また、結合親和性の指標となる解離定数 K_D は、次式により求められる。

$$K_D = k_d / k_a$$

結合親和性解析のための反応モデルとしては、①リガンドとアナライトが1:1で結合するモデル、②抗原に対する抗体の結合のように、リガンドとアナライトが2:1で結合するモデル、③2種のアナライトがリガンドに競合的に結合するモデル、④親和性の異なる二つの結合部位をもつリガンドに1種類のアナライトが結合するモデル、⑤1:1で複合体を形成した後、コンフォメーション変化を起こすモデル等が用いられる。他の生化学実験等の結果も考慮し、理論上、適切と考えられるモデルを用いる。

カイネティクス解析を行った場合は、測定されたセンサーグラムと理論曲線の残差プロットによる評価や、 χ^2 (平均平方残差で測定データと計算された理論曲線の差を示す値であり、フィッティングが良いと小さい値となる)等の統計的パラメータを指標にフィッティングが適切であるか評価する。

理論曲線とのフィッティングが不良の場合には、試薬の純度が低い、固定化の方法や固定化の密度が適切でない、アナライトの濃度が適切でない、非特異的な結合がある、リガンドの活性が落ちている、選択した反応モデルが適切でない、等の理由が考えられるため、測定条件や反応モデルの見直しを行う。また、結合・解離が速い反応で、データ解析時に、試料中の緩衝液成分によるレスポンスとして算出されるRI (refractive index)値が高くなり過ぎる場合は、RI値を0になるように固定し、フィッティングを行う。フィッティングが不良の場合に、予想される k_a , k_d に近い値を初期値に設定することでフィッティングが良好になることがある。

(2) 平衡値解析

平衡値解析では、例えば、アナライト濃度をX軸に、各アナライト濃度において平衡に達したレスポンスをY軸にプロットし、

平衡反応式: アナライト濃度に対する平衡値

$$= \text{アナライト濃度} \times R_{\max} / (\text{アナライト濃度} + K_D)$$

より回帰を行い、 $1/2R_{\max}$ のレスポンスを示す濃度(K_D)を求める。本反応式により算出される K_D はリガンドとアナライトが1:1で結合すると仮定した場合の数値である。実測のレスポンスが R_{\max} に収束している場合は良好な解析ができるが、 R_{\max} よりも低い範囲である場合は解析値の信頼性が低いため、測定濃度範囲を高濃度側に広げて再度、測定を行う。

3.2. 濃度測定

既知濃度のアナライトを注入して得られたセンサーグラムより、注入開始時のレスポンスの傾き、又は、注入後一定時間経過した時のレスポンスを求め、アナライト濃度に対してプロットする。4-パラメーターロジスティック回帰あるいは直線回帰など、適切な近似式を用いて検量線を作成する。試料をアナライトとして測定したレスポンスの傾き又はレスポンスを求め、検量線より試料濃度を算出する。

4. 各種試験への適用

4.1. 確認試験への応用例

2.4.1.に記した特異的結合の確認を利用し、試料がリガンドに結合することを確認する。システムの性能として、標準物質及び陰性対照(リガンドとの結合性が識別されるべき任意の物質)試料を測定し、結合の特異性を確認する。

4.2. 結合親和性試験への応用例

2.4.2.に記した結合親和性解析を利用して、標準物質及び試料について K_D を求める。結合親和性の規格値は、 K_D 又は K_D の相対値(試料の K_D /標準物質の K_D)について設定することができる。

システム適合性としてシステムの性能と再現性を設定する。例えば、システムの性能は、リガンドの固定化量が設定した範囲内であること、リガンドとの結合親和性が既知である複数の親和性確認用試料の K_D が親和性順どおりに測定できること、 χ^2 があらかじめ設定した数値以下であること等により確認する。システムの再現性は、繰り返し測定時の K_D の相対標準偏差があらかじめ設定した数値以下であること等により確認する。

4.3. 結合量を指標とした比活性測定への応用例

標的分子との結合量を指標に比活性を算出する場合、2.4.3.に記した濃度測定法を利用して測定を行う。標準物質により作成した検量線をもとに、試料溶液のレスポンスから標準物質に

対する相対力価を算出し、タンパク質濃度で除して比活性を求める。

システム適合性としてシステムの性能と再現性を設定する。例えば、システムの性能は、リガンド固定化量が設定した範囲内であること、検量線の相関係数又は決定係数が設定した数値以上であること等により確認する。システムの再現性は、繰り返し測定時のレスポンスの相対標準偏差が、あらかじめ設定した数値以下であること等により確認する。

ペプチド及びタンパク質の質量分析

質量分析(以下「MS」という)は、分子をイオン化させ、統一原子質量単位に対する比で表したイオンの相対質量(m)をイオンの電荷数(z)で割って得られる無次元量の m/z 値に応じてイオンを分離し、検出する方法である。統一原子質量単位は基底状態の ^{12}C の12分の1の質量であり、原子、分子及びイオンの質量を表す際に用いられる。測定結果は、イオンの m/z 値を x 軸に、それに対する信号の相対強度を y 軸に示したマスペクトルとして示される。イオンの m/z 値と z より、分子の質量を求めることができる。タンデム質量分析(以下「MS/MS」という)は、一段階目の分析部で選択したプリカーサーイオンを解離させ、生じたプロダクトイオンを二段階目の分析部で分離し、検出する手法である。観測したプロダクトイオンの m/z 値により、構造の確認や推定を行うことができる。質量分析で得られる情報は定性的であるが、定量にも利用される。MS並びにMS/MSは、ペプチド及びタンパク質分子の質量の測定並びにアミノ酸配列の確認及び翻訳後修飾の確認などに利用できることから、ペプチド及びタンパク質性医薬品の確認試験などに用いられる。

1. 装置

質量分析計は、イオン源、分析部、検出部及びデータ処理部からなる(図1)。イオン源は、導入された試料をイオン化する部位であり、ペプチド及びタンパク質のイオン化には主に、マトリックス支援レーザー脱離イオン化法(MALDI: Matrix-assisted laser desorption/ionization)及びエレクトロスプレーイオン化法(ESI: Electrospray ionization)が用いられる。分析部は、生成したイオンを m/z 値に応じて分離する部位であり、主に四重極型、飛行時間型、イオントラップ型及びフーリエ変換イオンサイクロトロン共鳴型などが用いられる。検出部は、分離されたイオンを信号として検出する部位であり、検出された信号は、データ処理部で処理され、マスペクトルとして出力される。MS/MS又は多段階MSは、複数の分析部を連結した分析計並びにイオントラップ型及びフーリエ変換イオンサイクロトロン共鳴型の分析計を用いて行われる。イオンの解離には、通例、衝突誘起解離(CID: Collision-induced dissociation)、ポストソース分解(PSD: Post-source decay)及び電子捕獲解離(ECD: Electron capture dissociation)などが利用される。

2. 各種測定様式

2.1. MS

MSの測定法には次の方法がある。

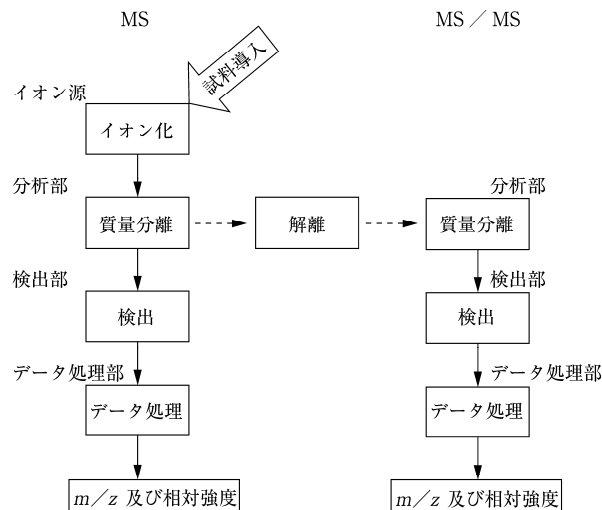


図1 MS及びMS/MSの概念図

(1) 全イオンモニタリング

選択した m/z 値の範囲のイオンを検出する方法であり、試料の質量及び同位体に関する情報を得ることができる。

(2) 選択イオンモニタリング

特定の m/z 値のイオンのみを検出する方法であり、試料の高感度な検出に利用される。

2.2. MS/MS

MS/MSの測定法には次の方法がある。

(1) プロダクトイオン分析

選択した m/z 値のプリカーサーイオンより生じたプロダクトイオンを検出する方法であり、試料や不純物の定性的な情報を得ることができる。

(2) プリカーサーイオンスキャンモード

解離により特定の m/z 値のプロダクトイオンを生ずるプリカーサーイオンを走査する測定法であり、特定の部分構造を持つ試料の特異的検出に利用される。

(3) コンスタントニュートラルロススキャンモード

解離により特定の質量の減少(中性種の脱離)が起こるプリカーサーイオンを走査する測定法であり、特定の部分構造を持つ試料の特異的検出に利用される。

(4) 選択反応モニタリング

特定の m/z 値のプリカーサーイオンを解離させて生じる特定の m/z 値のプロダクトイオンを検出する方法であり、複雑なマトリックス中の低レベルの試料の定量的検出に利用される。

3. 操作法

3.1. MS

あらかじめ医薬品各条のシステム適合性で規定した試験溶液を用いて質量測定を行い、検出感度及び理論質量と測定質量の差などが医薬品各条に定める基準値に適合していることを確認する。基準値を満たしていない場合は、イオン源、分析部又は検出部の電圧などの調整や、適切な質量校正標準物質を用いた質量校正を行う。基準値を満たしていることを確認した後、医薬品各条に規定した方法で試料を調製し、試験条件に従い質量測定を行う。通例、イオン化法に応じて以下の方法で操作する。

(1) マトリックス支援レーザー脱離イオン化法(MALDI)

脱塩した試料ペプチド及びタンパク質を適切な溶媒に溶解して試料溶液とする。通例、溶媒にはトリフルオロ酢酸を含む水

溶液などを用いる。別に試料ペプチド及びタンパク質の構造特性に応じて適切なマトリックスを選び、トリフルオロ酢酸を含む水とアセトニトリルなどの混合液に溶かしてマトリックス溶液とする。通例、ペプチド及びタンパク質の測定には、 α -シアノー-4-ヒドロキシケイ皮酸、2,5-ジヒドロキシ安息香酸又はシナピン酸などを用いる。試料溶液とマトリックス溶液を混合し、サンプルプレートに滴下し、乾燥させる。サンプルプレートをイオン源に設置し、適切な強度のレーザーを照射して試料をイオン化し、マスペクトルを得る。

(2) エレクトロスプレーイオン化法(ESI)

脱塩した試料ペプチド及びタンパク質を適切な溶媒に溶解して試料溶液とする。通例、溶媒には酢酸などを含む水及びメタノール又はアセトニトリルの混合液を用いる。シリンジ又は液体クロマトグラフィーなどにより、試料溶液をキャピラリーに導入する。キャピラリーに電圧をかけて試料をイオン化し、マスペクトルを得る。

3.2. MS/MS

あらかじめ医薬品各条のシステム適合性で規定した試験溶液を用いてMS/MSを行い、規定されたプロダクトイオンが検出されることを確認する。MSと同様に試料ペプチドを適切な溶媒に溶解して試料溶液とし、イオン源に導入してイオン化する。医薬品各条で規定されたブリカーサーイオンを選択し、試験条件に従い適切な解離条件を設定して解離させ、マスペクトルを得る。分子内にジスルフィド結合を含むペプチドのMS/MSを行う場合は、通例、試料を還元アルキル化する。還元試薬として、通例、ジチオスレイトール、2-メルカプトエタノール及びトリス(2-カルボキシエチル)フォスフィンなどが用いられる。また、アルキル化試薬として、通例、ヨード酢酸、ヨードアセトアミド及び4-ビニルピリジンなどが用いられる。

4. 確認試験への応用例

4.1. 分子の質量の確認

MSにより試料ペプチド及びタンパク質分子の質量を測定する。モノアイソトピックピークが確認できる場合には、そのピークよりモノアイソトピック質量を求める。モノアイソトピックピークが確認できない場合は、ピークの頂点より平均質量を求める。試料タンパク質が多数の多価イオンとして観測される場合には、デコンボリューション処理により平均質量を求める。測定値が医薬品各条で規定した値の範囲内であることを確認する。

4.2. アミノ酸配列などの確認

試料ペプチド分子の質量を確認した後、MS/MSにより医薬品各条で規定したブリカーサーイオンを選択して解離させ、医薬品各条で規定したプロダクトイオンが検出されることを確認する。分子量が大きく有用なプロダクトイオンが観測できない場合、試料ペプチド及びタンパク質を酵素などにより断片化し、生じたペプチド断片のMS/MSによりアミノ酸配列などを確認できることがある。ペプチド及びタンパク質の断片化方法は、「ペプチドマップ法」におけるペプチド結合の選択的切断を参照する。

5. 用語解説

イオントラップ型(IT: Ion trap): 狭義には四重極イオントラップを指し、四重極型と同様の原理を利用して、高周波電圧によりイオンを閉じこめ、イオンを m/z 値別にセルから追い出すことによりイオンを分離する方法。特定の m/z 値のイオンをト

ラップし、解離及びイオン放出を繰り返すことにより、多段階MS(MSⁿ)を行うことができる。

エレクトロスプレーイオン化法(ESI: Electrospray ionization): 大気圧下、試料溶液を高電圧をかけたキャピラリーより噴霧し、帯電液滴を形成させ、試料イオンを生成する方法。ペプチド及びタンパク質などの高分子化合物では多価イオンが生成する。液体クロマトグラフィーと接続して用いることができる。

四重極型(Q: Quadrupole): 直流と高周波を重ね合わせた電圧を、双曲線又はそれに相当する断面を持つ平行な4本の電極柱に印加し、電圧を変化させることによって通過できるイオンの m/z 値を変化させて、イオンを分離する方法。

衝突誘起解離(CID: Collision-induced dissociation): 加速されたイオンと中性の衝突ガス(He, Ar, N₂など)との衝突によって衝突エネルギーの一部がイオンの内部エネルギーに変換され、イオンが励起し、解離すること。衝突ガスと衝突させる際のイオンの加速電圧により低エネルギーCID(約1000 V以下の電圧で加速されたイオンの衝突)と高エネルギーCID(1000 V以上の電圧で加速されたイオンの衝突)に分けられる。

電子捕獲解離(ECD: Electron capture dissociation): 多価のプロトン付加分子が、低エネルギーの電子と反応し、ラジカルイオンとなった後、解離すること。フーリエ変換イオンサイクロトロン共鳴質量分析計やイオントラップ型質量分析計でイオンの解離に利用される。

飛行時間型(TOF: Time-of-flight): イオン化した試料を高電圧で加速した後、一定距離を飛行するのに要した時間の違いによりイオンを分離する方法。イオン源から検出器までイオンを直線的に飛行させるリニア型と、静電界ミラー(リフレクトロン)を用いて反転させるリフレクトロン型がある。リフレクトロンを利用した場合、イオンの初期運動エネルギーのばらつきを補正することにより質量分解能が向上する。

フーリエ変換イオンサイクロトロン共鳴型(FT-ICR: Fourier transform ion cyclotron resonance): 一様な磁場で、磁場に垂直な平面内で回転運動(サイクロトロン運動)するイオンの周期が m/z 値に反比例することを利用して、 m/z 値の異なるイオンを検出する方法。高周波電圧を印加してイオンを共鳴励起させた後、検出電極で検出した誘導電流信号をフーリエ変換により解析し、マスペクトルを得る。

ポストソース分解(PSD: Post-source decay): MALDIにおいて、イオン源で生じたイオンが加速場領域を出てから検出器に到達するまでに、イオン自身の過剰内部エネルギー又は残留ガスとの衝突によって解離すること。リフレクトロン飛行時間型質量分析計を用いたMS/MSに利用される。

マトリックス支援レーザー脱離イオン化法(MALDI: Matrix-assisted laser desorption/ionization): 試料とマトリックスを混合し、ナノ秒オーダーの短時間のレーザー光を照射することにより試料イオンを生成する方法。タンパク質や糖質、オリゴヌクレオチド、脂質などの生体高分子をほとんど分解せずにイオン化することができる。主に一価イオンが生成する。

ペプチドマップ法

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

ペプチドマップ法はタンパク質医薬品、特にバイオテクノロジー応用医薬品の確認試験の一方法である。本法はタンパク質を化学的又は酵素的に処理してペプチド断片とし、その断片を再現性よく分離確認するもので、相補的DNA配列の読み違い若しくは点変異などによって生じる1個のアミノ酸の変化をも確認できる試験法である。標準品／標準物質について同様に処理したものと比較することで、タンパク質の一次構造の確認、構造上の変化の有無の検出、製造工程の恒常性及び遺伝子安定性の評価を行うことが可能である。タンパク質はそれぞれ固有の特性を有しており、化学的、分析学的アプローチによって十分に特異性のあるペプチドマップが可能になるように、当該タンパク質の特性についてよく理解しておかなければならない。

ここでは、目的タンパク質の特性解析、組換えタンパク質生産のための遺伝子発現構成体の安定性及び製造工程全体の恒常性の評価、タンパク質の同一性や安定性の評価、若しくはタンパク質の変異の検出を目的として、本法を適用する際の手引きを記す。

1. ペプチドマップ

ペプチドマップ法にはどのようなタンパク質にも適用可能な一般的な操作法はない。しかし、個々のタンパク質に応じた特異的なマップの設定は可能である。ペプチドマップに関する解析技術は現在でも急速に進歩しつつあるが、広く認められている常法が幾つか存在する。各条においては、目的に応じてこれらの方法の変法が規定されることもある。

ペプチドマップはタンパク質の指紋(フィンガープリント)とみなすことができ、酵素的又は化学的処理を受けた結果生成した最終分解産物であり、当該タンパク質に関する包括的な情報を与える。本法は以下の主な4段階の操作からなる：タンパク質が製剤成分の一部である場合には分離精製；ペプチド結合の選択的切断；得られたペプチドのクロマトグラフィーによる分離；各ペプチドの分析と確認。試料は標準品／標準物質と同様に消化、分析する。化学的な切断剤に比べてエンドプロテアーゼ(例えばトリプシン)のような酵素を用いればより完全な切断が可能である。ペプチドマップはタンパク質を識別するのに十分な種類のペプチド断片を得るべきである。断片の数が多すぎると多くのタンパク質が類似したプロファイルを示してしまい、かえってその特異性が失われる場合もある。

2. 分離と精製

タンパク質の分離及び精製は、試験を妨害する添加剤やタンパク質賦形剤を含む原薬及び製剤を分析する場合に必要であり、必要に応じて各条で規定する。製剤からタンパク質を分離・精製した場合は回収率の定量性を検証しておく必要がある。

3. ペプチド結合の選択的切断

ペプチド結合を切断する手段はタンパク質試料の種類により異なる。用いる切断剤は切断のタイプ(酵素的又は化学的)、及びそれぞれのタイプに存在する切断剤の種類に応じて選択される。幾つかの切断剤とその特異性を表1に示す。この表は、切断剤全てを網羅しているということではなく、他の切断剤が適切と認められたときには追加される。

表1 切断剤の例

種類	試薬	特異性
酵素法	トリプシン(EC 3.4.21.4)	アルギニン、リシンのC末端側
	キモトリプシン (EC 3.4.21.1)	疎水性アミノ酸(ロイシン、メチオニン、アラニン、芳香族アミノ酸)のC末端側
	ペプシン(EC 3.4.23.1&2)	非特異的消化
	リシルエンドペプチダーゼ (Lys-Cエンドペプチダーゼ) (EC 3.4.21.50)	リシンのC末端側
	グルタミルエンドペプチダーゼ (<i>S.aureus</i> 株V8由来) (EC 3.4.21.19)	グルタミン酸、アスパラギン酸のC末端側
	ペプチジル-Asp メタロエンドペプチダーゼ(エンドプロテアーゼ Asp-N) (EC 3.4.24.33)	アスパラギン酸のN末端側
化学法	クロストリパイン (EC 3.4.22.8)	アルギニンのC末端側
	臭化シアン	メチオニンのC末端側
	2-ニトロ-5-チオシアノ安息香酸	システインのN末端側
	<i>o</i> -ヨードソ安息香酸	トリプトファン、チロシンのC末端側
	希酸	アスパラギン酸、プロリン
	BNPS-スカトール	トリプトファン

3.1. 試料の前処理

タンパク質の大きさや形状によっては特別な前処理を行う必要がある。モノクローナル抗体についてはあらかじめH鎖とL鎖に分離する必要がある。分子量が100000ダルトン以上のタンパク質の切断剤としてトリプシンを用いる場合には、リシン残基をあらかじめシトラコニル化若しくはマレイル化しておかないと多種類のペプチド断片が生成してしまう。

3.2. 切断剤の前処理

特に酵素系の切断剤については、マップの再現性を維持するために精製を目的とした前処理を行う必要がある場合がある。例えばトリプシンを用いる際には、混在するキモトリプシンを不活化するためにトシル-L-フェニルアラニクロロメチルケトンで処理する必要がある。高速液体クロマトグラフィー(HPLC)によるトリプシンの精製、若しくはゲル支持体上への酵素の固定化などの方法も、タンパク質試料が少量の場合に効果的である。

3.3. タンパク質の前処理

試料濃度が低い場合など試料の濃縮が必要な場合があり、また製剤の処方に用いる添加剤や安定化剤がマッピングの操作を妨害する場合、妨害物質をタンパク質から分離する操作が必要な場合がある。前処理に用いる物理的方法として限外ろ過、カラムクロマトグラフィー、凍結乾燥が挙げられる。また、酵素がタンパク質の切断部位に接近できるようにするため、タンパク質の折りたたみ構造を解きほぐす目的で、例えば変性剤(例えば尿素)を添加したり、あらかじめジスルフィド結合を還元し、アルキル化することがしばしば必要となる。

トリプシンを用いる場合に、非特異的切断、脱アミド化、ジスルフィド結合の異性化、メチオニン残基の酸化、ペプチドの

N末端グルタミンの脱アミド化によるピログルタミル基の生成、などの酵素反応中に起こる副反応によりマップが不明瞭になることがある。更に、トリプシンの自己消化によりピークが生じることもあるが、自己消化に起因するピークのピーク強度(ピーク面積又はピーク高さ)は用いるトリプシンと試料タンパク質の比率に依存する。酵素の自己加水分解を避けるには、酵素が活性を示さないように、至適pHとは異なるpH(例えばトリプシンではpH 5)で酵素溶液を調製し、使用時に切断反応に用いる緩衝液で更に希釈調製するとよい。

3.4. 至適消化条件の設定

タンパク質の消化の程度と効率に影響を及ぼす因子は、化学的又は酵素的切断に影響する因子そのものである。

(i) pH: 消化反応液のpHは用いる切断剤が働くのに最適と考えられる値に調整する。例えば、臭化シアンを切断剤に用いる場合は、強酸性条件(pH 2, ギ酸)が必要であるが、トリプシンを用いる場合は弱アルカリ条件(pH 8)が最適である。一般に、反応液のpHは、反応中に試料タンパク質の化学的特性を変化させるものであってはならないし、切断反応の過程で変動してはならない。

(ii) 温度: ほとんどの切断反応は25 ~ 37°Cが適当であるが、副化学反応が最も少ない反応温度を選択する。反応温度が上昇するとタンパク質によっては変性を受けやすいものもあるので、反応液の温度はタンパク質の種類によって決定する必要がある。例えば、組換えウシソマトロピンは高温では消化反応中に沈殿するため、消化は4°Cで行う。

(iii) 反応時間: 十分な量の試料タンパク質が入手可能な場合には、再現性のあるマップを得るため、かつ不完全な消化を避けるため、至適反応時間を検討する。消化の時間を2 ~ 30時間の間で変化させ、例えばトリプシン処理の場合は、生じたマップを妨害しない酸の添加が凍結により反応を止める。

(iv) 切断剤の量: 反応時間を適度に短く(すなわち6 ~ 20時間)するために、通常は過剰量の切断剤を用いるが、マップのクロマトグラムパターンへの影響を避けるために、切断剤の使用は最少量に留める。タンパク質とプロテアーゼの比率は20:1から200:1が一般的である。切断剤は最適な切断を得るため2回又はそれ以上の回数に分けて加えることもある。ただし、最終反応液量はペプチドマップ法におけるその後の操作(分離操作)を容易にするため、できるだけ小さくする。後の分析に障害となる分解生成物を区別するために、試料タンパク質以外の全ての使用試薬を用いて空試験を行う。

4. クロマトグラフィーによる分離

多くの方法がマッピングにおけるペプチド分離に利用される。分離法は試験するタンパク質に応じて選択する。ペプチドの分離に利用される効果的な方法を表2に示す。ここでは最も広く用いられている逆相分配型高速液体クロマトグラフィー(RP-HPLC)をクロマトグラフィーによる分離手法の例として示す。

溶媒や移動相の純度はHPLCによる分離において極めて重要な因子である。RP-HPLCでは入手可能な市販のHPLC用溶媒や水が推奨される。グラジエント法を用いて分離する場合、単一溶媒より混合溶媒において溶存ガスの溶解性が低いと、ガスが気化し問題を生じる場合がある。このような場合は、減圧や超音波による攪拌が溶存ガスを除去する有効な操作法として汎用される。溶媒中の固形物がHPLC系に入ると、ポンプのパルプシールの損傷、分離用カラムの先端の詰まりの原因になる。

表2 ペプチドの分離方法

逆相分配型高速液体クロマトグラフィー(RP-HPLC)
イオン交換クロマトグラフィー(IEC)
疎水の相互作用クロマトグラフィー(HIC)
ポリアクリルアミドゲル電気泳動(PAGE), 非変性
SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)
キャピラリー電気泳動(CE)
高圧ろ紙クロマトグラフィー(PCHV)
高電圧ろ紙電気泳動(HVPE)

ポンプの前及び後のろ過も推奨される。

4.1. 分離用カラム

分離用カラムは個々のタンパク質に応じて経験に基づき選択する。孔径10 nm又は30 nmのシリカ担体のカラムが分離に適している。小さなペプチドの分離には、直径3 ~ 10 µmの全多孔性シリカ粒子にオクチルシランが化学的に結合した充填剤又は直径3 ~ 10 µmの多孔性シリカ粒子又はセラミックの微粒子にオクタデシルシランが化学的に結合した充填剤は、直径5 ~ 10 µmの全多孔性シリカ粒子にブチルシランが化学的に結合した充填剤より有効である。

4.2. 溶媒

最も一般的に用いられる溶媒は水とアセトニトリルの混液に0.1%未満のトリフルオロ酢酸を加えた溶液である。粘度が過度に上昇しない限り、必要に応じてペプチドの溶解性を高めるために2-プロパノール又は1-プロパノールを加えてもよい。

4.3. 移動相

pHを3.0 ~ 5.0の範囲で変えることにより、酸性アミノ酸残基(例えばグルタミン酸及びアスパラギン酸)を含むペプチドの分離を改善できるので、pHの選択において適応範囲の広いリン酸塩緩衝液が移動相によく用いられる。リン酸ナトリウム、リン酸カリウム、酢酸アンモニウム、リン酸のpH 2 ~ 7(ポリマー担体のカラム充填剤ではそれ以上のpHでも使用できる)の溶液もアセトニトリルによるグラジエント法と組み合わせて用いられる。トリフルオロ酢酸を含むアセトニトリルも非常によく使用される。

4.4. グラジエント法の選択

直線、非直線若しくは段階的グラジエントを用いることができる。複雑な混合物を分離するには濃度勾配の緩やかなグラジエントが推奨される。マーカーピークとなる1 ~ 2個のピークを明確に分離するのに最適なグラジエントを選択する。

4.5. アイソクラティック法の選択

単一の移動相を用いるアイソクラティックHPLCシステムは、簡便でありかつ検出器の感度の向上が期待できるためによく用いられる。ピーク一つ一つについて明瞭な分離を得るよう移動相の組成を決めることは、時として困難なことがある。移動相の組成比やpHの僅かな変化がペプチドマップのピークの保持時間に大きく影響するような移動相は、アイソクラティックHPLCシステムでは用いてはならない。

4.6. その他のパラメーター

良好な再現性を得るためには、通常カラムの温度を制御する必要がある。移動相の流速は毎分0.1 ~ 2.0 mL、ペプチドの検出はUV検出器を用いて200 ~ 230 nmの測定波長で行う。その他の検出法も利用されている(例えば、ポストカラム誘導体化法)が、UV検出法より頑健性の点で劣り、また適用範囲も狭い。

4.7. システム適合性

この項には試験法の全体にわたる性能を評価する方法を記述する。システム適合性の判定基準は、得られるデータの解釈と適否の決定に影響を及ぼす重要な試験パラメーターの特定に基づく。これらの重要なパラメーターはペプチドの消化とペプチド断片の分析をモニターする基準でもある。試料と全く同一に処理した標準品／標準物質との比較は、消化反応の終了を知る指標になる。システム適合性の判定基準を設定するために、試料と併行して標準品／標準物質を使用することが重要である。更に、比較のために標準品／標準物質から得たクロマトグラムの実例を付けるべきである。その他の指標として、目視によるタンパク質又はペプチドの溶解性の検査、未切断タンパク質が存在しないことの確認、消化の程度に依存して生成するペプチド断片の測定などがある。ペプチド分析のシステム適合性として重要なパラメーターは、ペプチドの分離方法及び検出方法並びにデータ解析に関する要求に依存する。

ペプチドマップ法を確認試験として用いる場合、システム適合性として選択性及び精度が重要である。タンパク質の同一性の確認試験においては、変異タンパク質の存在の確認の場合と同様に、試料タンパク質のペプチドマップのペプチド断片を標準品／標準物質のペプチドマップのそれと比較することにより、既知の一次構造との一致を証明したり、変異タンパク質の存在を確認する。ペプチドの分離度を測定するためには、試料タンパク質の代わりに標準品／標準物質の消化物を利用することができる。変異タンパク質の検討には、変異を生じたペプチド部分が特にマップ上で分離が不十分な領域に存在する場合、変異タンパク質と標準品／標準物質との一定混合物の比較分析が有効である。パターンの一一致度の指標としては、検出される主要ペプチド断片の数が用いられる。各ペプチド断片のパターンの一致度はペプチド断片のピークの分離度から最もよく判定できる。クロマトグラフィーで使用される各種のパラメーター(例えばピーク間の分離度、ピークの最大幅、ピーク面積、テーリングファクター、カラム効率)がペプチドの分離度の決定に利用できる。試験するタンパク質及び用いる分離法によっては、一つ又は複数のペプチドの分離を適合性の条件としてもよい。

標準品／標準物質の消化物について試料と同一の条件で繰り返し分析することによって、試験精度の基準値が得られると共にペプチドの回収率を求めることができる。一般に試料タンパク質のペプチド断片の回収率は、内標準物質又は外標準物質として添加したペプチドを用いて得られる。精度は相対標準偏差(RSD)で表される。回収率や精度は常に一定ではないので、システム適合性ではその両者についての限度値を設定しなければならない。これらの限度値は、試料タンパク質に特有なものであり、各条ごとに規定されることになる。

まず、相対保持時間、ピーク強度、ピークの数、全体の溶出パターンなどを視覚的に比較する。次に、ピーク強度比の数学的分析、更に試料の消化物及び標準品／標準物質の消化物の1:1(v/v)混合液のクロマトグラムのプロファイルを比較して、一致することを確認する。試料と標準品／標準物質のそれぞれの消化物の全てのピークが同じ相対保持時間及び同じピーク強度比を示すことにより、試料と標準品／標準物質との同一性が確認される。

試料と標準品／標準物質との間で明らかに異なる相対保持時間を示したピークが、上記の1:1混合液では単一ピークとし

て見られた場合は、システムの変動性を示している。1:1混合液でピークが分離するときは、それぞれのピークのペプチド断片が同一ではないことの証拠となる。1:1混合液中のあるピークが、試料及び標準品／標準物質消化液中のそれに相当するピークに比べ明らかにブロードならば、異なるペプチドの存在を示している可能性がある。ペプチドマップ分析のためのコンピューター用パターン認識ソフトウェアの利用が提案され、適用されているが、ソフトウェアの検証に問題があり、当面は公定法として採用することはできない。その他、計算式、数学的モデル、又はパターン認識による自動化の試みが既に行われている。例えば、赤外吸収スペクトルやダイオードアレイUVスペクトルによるペプチドの確認の自動化が挙げられる。しかしこれらの方法には、分解能が不十分な場合、ペプチド断片間の分離が不完全な場合、若しくは標準品／標準物質と試料の消化断片間にピーク強度に差がある場合において、限界が存在する。

ペプチドマップにおいて正確に同定された特定のピークについては、ピークの保持時間とピーク面積又はピーク高さに関して数値を比較することができる。ピーク面積は、ピーク面積積分法がベースラインの変動の影響を受けやすく誤差を生じやすいことさえ考慮すれば、変動の比較的小さいピークを内標準として利用して計算することができる。代わりに、試料の全てのペプチド断片のピーク高さの合計に対する各ピーク高さの比率を算出し、標準品／標準物質で得られる該当ピークの比率と比較することもできる。トリプシンの自己消化の可能性はブランクのペプチドマップ、すなわちブランクの溶液をトリプシン処理した際得られるペプチドマップから確認できる。

ペプチドマッピング法の適格性を示すために最低限必要な要件は、試験条件の管理のためのシステム適合性試験を含む試験法が設定され、その適格性が証明されていることである。一般的には開発の初期段階においては、タンパク質のペプチドマッピングの適格性を示すことのみで十分である。しかし、タンパク質性医薬品の開発を進め、規制当局へ承認申請するためには、当該タンパク質について意図したとおりにペプチドマップを得ることができることを保証するような、試験操作に関する検証を含めた方法の妥当性に関する追加的資料が必要な場合もある。

5. ペプチドの分析と確認

この項は、規制当局へ承認申請を行うために医薬品の開発途上においてペプチドマッピングを用いる上での手引きである。

ペプチドマップを定性試験の手段として利用する場合には、個々のペプチドピークを完全に解析する必要はない。しかし、規制当局に承認申請する場合に必要なペプチドマップ法の検証には、個々のペプチドピークについて厳密な確認が必要である。ピークについての確認方法には、各ピークのN末端アミノ酸配列分析とアミノ酸組成分析の組合せによる方法から質量分析法(MS)まで様々である。

N末端アミノ酸配列分析法とアミノ酸組成分析法の組合せを解析に利用する場合には、ペプチドの分離スケールを上げる。スケールアップは時としてペプチドピークの分離能に影響を及ぼすので、その際分離度が低下しないことを実験的に確かめておく必要がある。特定のペプチドのピークに相当する画分を分離し、減圧濃縮し、必要ならば再度クロマトグラフィーで分離する。ペプチド断片のアミノ酸分析はペプチドの大きさによって制限を受ける。N末端がブロックされている場合にはアミノ

酸配列分析を始める前にその除去が必要となる。カルボキシペプチダーゼ処理とMALDI TOF (Matrix-Assisted Laser Desorption Ionization Time of Flight)-MS (マトリックス支援レーザー脱離イオン化飛行時間型質量分析法)による検出を組み合わせたC末端アミノ酸配列分析法も各ピークの解析のために利用できる。

質量分析法によるアミノ酸配列分析では、分離したペプチドを直接測定装置に導入するか、又はオンライン液体クロマトグラフィー/質量分析法(LC-MS)を利用して構造を分析する。一般にエレクトロスプレー質量分析法、MALDI TOF質量分析法やFAB (Fast Atom Bombardment)イオン化質量分析法が利用される。修飾タンパク質のアミノ酸配列や修飾アミノ酸の決定には、タンデム質量分析法(MS/MS)も利用されている。

タンパク質試料の還元前後における消化物のマスペクトルを比較することにより、ジスルフィド結合の形成にあずかるチオール基を含むペプチドのジスルフィド結合を同定することができる。

ペプチドマップで一次構造が明確に証明できない部分がある場合には、更に詳細なペプチドマップが必要な場合もある。ペプチドマップ法によってタンパク質の一次構造を解析する場合、理論タンパク質構造と少なくとも95%が一致することを目指す。

G4. 微生物関連

遺伝子解析による微生物の迅速同定法

本法は、医薬品の製造工程管理試験や出荷判定試験において検出される微生物(細菌及び真菌)を遺伝子解析法によって種又は属レベルで同定又は推定する手法を示す。無菌試験や無菌製造工程で検出された汚染微生物の同定は、汚染原因の究明に役立つ。また、医薬品製造区域や医薬品原料等から検出される微生物の種類についての知見は、微生物学的に安全な医薬品を製造する上で重要である。微生物の同定法は、微生物固有の形態や生理・生化学性状、菌体成分の解析等と組み合わせて、分類階級の上位から下位に進めていく表現形質解析法が広く用いられてきた。表現形質による微生物同定用システムも数多く市販されているが、医薬品製造原料や環境から検出される微生物の中には、同定できないものも多い。また、表現形質による同定法は、一般に専門知識が必要な上、結果の判定が客観性に欠けるおそれがある。微生物の進化の歴史はリボソームRNA(rRNA)に記録されており、近年の微生物分類学ではこの記録をもとに、系統発生的に区分する手法が採用されている。本法は、細菌については、16S rRNAの高度可変領域の一部、真菌については18S rRNAと5.8S rRNA間のスペーサー領域(ITS1)の遺伝子配列を自動解析し、データベースと照合することによって微生物を迅速に同定又は推定する手法を示す。なお、本法は他の同定法に取って代わるものではない。また、本法に示した方法は、用いる装置や材料、実施者の経験などによって変更可能である。

また、本法に示した以外の遺伝子領域も合理性があれば使用可能である。

1. 装置

(i) DNA自動解析装置

DNAの塩基配列を読み取る(シーケンシング)装置で、ゲル板法やキャピラリー法など、種々の機種がある。

(ii) DNA増幅装置

被検菌の標的DNAの増幅(PCR)に用いる。また、PCR産物をシーケンシング試薬で標識するためにも用いる。

2. 操作法

以下、操作法の一例を示す。

2.1. 鋳型DNAの調製

同定対象とする細菌又は真菌は純培養されていることが重要である。被検菌が集落の場合は、1.5 mL遠心チューブに被検菌処理液を0.3 mL入れ、これに滅菌竹串などで集落の一部(かびの場合は、ごく少量)をとり懸濁させる。被検菌が液体培養物の場合は、1.5 mL遠心チューブに培養物を0.5 mLとり、10000 rpmで10分間遠心後、上清を除去し、残留物に被検菌処理液を0.3 mL入れて懸濁させる。ヒーターを用いて懸濁液を100℃で10分間加熱する。細菌、酵母類は一般に、加熱処理物でもPCRはかかるが、かびの中には集落を用いるとPCR反応を阻害するものもある。その場合には、液体培養物からDNA抽出を行った方がよい。

2.2. PCR

PCR反応液に加熱処理した菌液の上清又はDNA抽出物を2 µL加え、細菌の場合は10F/800Rプライマーセット(16S rRNAの後半部分についても解析する必要がある場合には、800F/1500Rプライマーセットを使用)、真菌の場合はITS1F/ITS1Rプライマーセットを添加して以下の条件でPCRを行う。94℃、30秒→55℃、60秒→72℃、60秒の反応を30サイクル。細菌の場合は約800 bp、真菌の場合は菌種により約150～470 bpのDNA断片が増幅生成する。PCRを行う際には、陰性対照(菌液の代わりに水)を置くこと。

2.3. PCR産物の検出

反応終了後のPCR液5 µLを1 µLのローディング緩衝液と混合し、1.5 w/v%アガロースゲルのウェルに添加し、1倍TAE緩衝液を用いて電気泳動する。この際、適当なDNAサイズマーカーも並行して泳動する。泳動後、トランスイルミネーター(主波長: 312 nm)で観察し、鮮明な1本の標的サイズバンドが得られていることを確認する。複数のバンドが確認された場合には、標的バンドを切り出し、適当な市販DNA抽出キットを用いてDNAの抽出を行う。

2.4. PCR産物の精製

未反応物(dNTPやプライマーなどを除去するための方法としてはいろいろある。採用する方法のプロトコルに従って精製する。

2.5. 精製DNAの定量

精製DNA量を分光光度計で測定する場合には、1 OD_{260nm} = 50 µg/mLで換算する。

2.6. 精製PCR産物の標識

DNA解析装置又はそのプログラムに合った蛍光標識シーケンシング試薬を用い、PCR産物を標識する。

2.7. シーケンシング反応物の精製

1.5 mL遠心チューブに薄めたエタノール(7→10)を75 µL入れ、反応終了物を移す。氷中に20分間放置後、15000 rpmで20分間遠心する。遠心終了後、上清を除去し、薄めたエタノ

ール(7→10) 250 μLを加え、15000 rpmで5分間遠心する。上清を除去し、乾燥させる。

2.8. 塩基配列の解析

DNA解析装置やシーケンシング試薬に合った方法で処理した試料をDNA解析装置にセットし、塩基配列を読み取る。得られた塩基配列をBLAST検索によりデータベースと照合する。

3. 判定

一般に、得られた塩基配列とデータベースとが90%以上合致した場合、以下のように判定できる。

- (i) 細菌の場合は、10Fプライマー(800F/1500Rプライマーセットを用いた場合には、800Fプライマー)で読み取った塩基をBLASTを用いて検索し、上位にランクされた菌種を被検菌と同一種又は近縁種と判定する。
- (ii) 真菌の場合は、ITS1Fプライマーで読み取った領域をBLASTを用いて検索し、上位にランクされた菌種を被検菌と同一種又は近縁種と判定する。

4. 試薬・試液

- (i) エチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム試液、0.5 mol/L：エチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム二水和物 18.6 gを水に溶かし、100 mLとする。
- (ii) トリス緩衝液、1 mol/L, pH 8.0：2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール24.2 gを水に溶かし、0.2 mol/L塩酸試液を加えてpH 8.0に調整した後、水を加えて200 mLとする。
- (iii) TE緩衝液：pH 8.0の1 mol/Lトリス緩衝液1.0 mLに0.5 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム試液0.2 mLを加えた後、水を加えて100 mLとする。
- (iv) 被検菌処理液：ポリオキシエチレン(10)オクチルフェニルエーテルを1 vol%含むTE緩衝液を小分けし、凍結保存する。
- (v) PCR反応液

10倍緩衝液*	5 μL
dNTP溶液**(各2.5 mmol/L)	4 μL
10 μmol/Lセンスプライマー	1 μL
10 μmol/Lアンチセンスプライマー	1 μL
耐熱性DNAポリメラーゼ(1 U/μL)	1 μL
水	36 μL

*10倍緩衝液

2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール・塩酸(pH 8.4)	100 mmol/L
塩化カリウム	500 mmol/L
塩化マグネシウム	20 mmol/L
ゼラチン	0.1 g/L

**dNTP溶液(dGTP, dATP, dCTP, dTTPの等モル混合液)

dGTP(2'-デオキシグアノシン5'-トリ リフォスフェート, ナトリウム塩)	2.5 mmol/L
dATP(2'-デオキシアデノシン5'-トリ リフォスフェート, ナトリウム塩)	2.5 mmol/L
dCTP(2'-デオキシシチジン5'-トリ フォスフェート, ナトリウム塩)	2.5 mmol/L
dTTP(2'-デオキシチミジン5'-トリ フォスフェート, ナトリウム塩)	2.5 mmol/L

なお、これらの成分を有する適当な製品を記載に従って用いてもよい。

(vi) シークエンシング試薬

シークエンシング方式には、プライマーを標識するダイブライマー(dye-primer)法、dNTPターミネーターを標識するダイターミネーター(dye-terminator)法など、種々の方法がある。DNA自動解析装置やプログラムに合った適切な試薬キットを使用する。

(vii) TAE緩衝液、50倍濃縮

2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール 242 gに酢酸(100) 57.1 mL, 0.5 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム試液100 mL及び水を加えて溶かし、1000 mLとする。

(viii) 1倍TAE緩衝液

用時、50倍濃縮TAE緩衝液を水で50倍に希釈する。

(ix) アガロースゲル

アガロース1.5 gに50倍濃縮TAE緩衝液2.0 mL, 臭化エチジウム(3,8-diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridinium bromide) 溶液(1→100) 10 μL, 及び水100 mLを加えて加熱して溶かした後、60℃に冷却する。

(x) ローディング緩衝液、6倍濃縮

ブロモフェノールブルー0.25 g, キシレンシアノールFF 0.25 g及びエチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム二水和物1.63 gを水50 mLに溶かし、グリセリン30 mLを加え、水を加えて100 mLとする。

(xi) PCR用プライマー

微生物	プライマー	塩基配列
細菌	10F	5'-GTTTGATCCTGGCTCA-3'
	800R	5'-TACCAGGGTATCTAATCC-3'
	800F	5'-GGATTAGATACCCTGGTA-3'
	1500R	5'-TACCTTGTTACGACTT-3'
真菌	ITS1F	5'-GTAACAAGGT(T/C)TCCGT-3'
	ITS1R	5'-CGTTCTTCATCGATG-3'

(xii) ポリオキシエチレン(10)オクチルフェニルエーテル

本品は微黄色の粘性の液体である。

エンドトキシン規格値の設定

注射剤のエンドトキシン規格値は、下記の方法に従って設定される。

$$\text{エンドトキシン規格値} = \frac{K}{M}$$

ただし、 K は、発熱を誘起するといわれる体重1 kg当たりのエンドトキシンの量(EU/kg)であり、投与経路による区分に基づき、次の表のように設定される。

投与経路	K (EU/kg)
静脈内	5.0
静脈内：放射性医薬品	2.5
脊髄腔内	0.2

また、 M は体重1 kg当たり1回に投与される注射剤の最大量である。ただし、注射剤が頻回又は持続的に投与される場合は、 M は1時間以内に投与される注射剤の最大総量とする。 M の単位は、投与量が製剤の容量に基づく場合はmL/kg、主薬の質量に基づく場合はmg/kg又はmEq/kg、主薬の生物学的単位に基

づく場合は単位/kgで表す。

備考

- 1) 質量又は単位に基づいて投与する製剤では、主薬の表示量を基準としてエンドトキシン規格値を設定する。
- 2) 成人の体重1 kg当たりの最大投与量を算出するとき、成人の平均体重として60 kgを用いる。
- 3) 体重1 kg当たりの小児投与量がその成人投与量よりも多いときは、小児投与量に基づいてエンドトキシン規格値を設定する。
- 4) 上記の表に示した投与経路区分以外の経路で投与される医薬品等のK値は、静脈内投与のK値を準用する。

蛍光染色による細菌数の迅速測定法

本法は、蛍光染色を基本として、生理活性を持つ細菌を迅速に計数する手法を示す。生菌数の測定には、カンテン培地上で培養する方法が広く用いられている。しかし、環境中には増殖能を有しながらも通常の手法では培養困難な細菌が多く存在することから、蛍光又は発光などにより細菌を捉える新たな細菌検出法が開発されている。蛍光染色法では、蛍光色素で染色した細菌を、蛍光顕微鏡やフローサイトメーターなど、蛍光シグナルを検出する種々の装置により計数する。また、染色剤を選択することにより、死菌を含めた全細菌から種々の生理活性を有する細菌まで、計数することができる。DNAやRNAに結合する核酸染色剤を用いて細菌を計数する方法は、蛍光染色法の中でも最も基本となるものであり、細菌の生死にかかわらず核酸を持つ全ての細胞を対象とする。蛍光活性染色法は、細菌の呼吸活性や細菌細胞内に普遍的に存在するエステラーゼの活性などを指標とする。マイクロコロニー法ではコロニー形成の初期段階であるマイクロコロニーを計数する。以下に、CFDA-DAPI二重染色法とマイクロコロニー法を示す。なおここに示した方法は、迅速・高精度に生理活性を持つ細菌数を測定するための手法であり、生菌とする基準がほかの方法と異なるため、測定値はほかの生菌数測定法よりも高くなることが多い。本法に示した方法は、実施者の経験などによって変更可能である。すなわち、本法に示した以外の試薬、器具、装置も合理性があれば使用可能である。

1. CFDA-DAPI二重染色法

エステラーゼ活性を持つ細菌の検出にはfluorescein diacetate (FDA)系試薬が一般的に用いられる。FDA系試薬は細胞内のエステラーゼによって加水分解され、波長490 nm付近の青色励起光下で緑色蛍光を発する。なおFDAはグラム陰性菌に対する染色性が低いため、その修飾体であるcarboxyfluorescein diacetate (CFDA)などが利用されている。核酸染色剤4',6-diamidino-2-phenylindole (DAPI)を併用したCFDA-DAPI二重染色法の原理は以下のとおりである。無極性のCFDAは細胞内に浸透し、細胞内のエステラーゼにより蛍光性のcarboxyfluoresceinに加水分解される。このcarboxyfluoresceinは極性を持つために生細胞内に蓄積される。したがって、エステラーゼ活性を持つ細胞に青色励起光を照射した場合、carboxyfluorescein由来の緑色蛍光を発する。死細胞

ではCFDAは加水分解されないために、蛍光性のcarboxyfluoresceinは生じない。一方DAPIは生菌・死菌の両細胞内に浸透し、DNAのアデニン及びチミンが豊富な部分に特異的に結合するために、DNAを持つ全ての細菌が染色され、紫外線励起光下で青色蛍光を発する。したがって、本二重染色法により、青色励起光下ではエステラーゼ活性を持つ細菌のみを特異的に計数でき、また紫外線励起光下では全菌数(生菌数+死菌数)を測定できるので、エステラーゼ活性を持つ細菌及びDNAを持つ全ての細菌を計数することが可能となる。

1.1. 装置

1.1.1. 蛍光顕微鏡又はこれに準ずる蛍光観察装置

蛍光染色した細菌を計数するための装置で、種々の機種がある。使用する蛍光染色剤に応じた適切なフィルター系を用意する。蛍光顕微鏡、レーザー顕微鏡、フローサイトメーターなど、各種の蛍光観察装置がある。

1.2. 器具

- (i) ろ過装置(ファンネル、吸引フラスコ、吸引ポンプ)
- (ii) ポリカーボネート製メンブランフィルター(孔径0.2 μm)：粒子を表面で捕集できるフィルターであればポリカーボネート製でなくても良い。
- (iii) スライドガラス
- (iv) カバーガラス
- (v) 計数用接眼マイクロメーター(10×10のマス目を区切ったもの)

1.3. 操作法

以下に、蛍光顕微鏡による測定法の一例を示す。

1.3.1. 試料の調製

細菌が、液体(水又は緩衝液)に均一に分散した状態となるように試料を調製する。

1.3.2. ろ過

ろ過装置のファンネルにポリカーボネート製メンブランフィルター(孔径0.2 μm)をセットする。適当量の試料をろ過し、試料中の細菌をフィルター上に捕集する。

1.3.3. 染色

CFDAを終濃度150 $\mu\text{g/mL}$ 及びDAPIを終濃度1 $\mu\text{g/mL}$ となるように混合したCFDA染色用緩衝液適量を、ろ過装置のファンネルに注ぎ、約3分間、室温で染色した後、吸引ろ過する。ファンネルに無菌水を適量注ぎ、吸引ろ過し、フィルターに残った余分な蛍光染色剤を除く。フィルターを十分に乾燥させる。

1.3.4. プレパラートの作製

スライドガラスに蛍光顕微鏡用イメージンオイルを1滴落とす。その上に風乾したフィルターをろ過面を上にして置く。その上に蛍光顕微鏡用イメージンオイルを1滴滴下し、カバーガラスを被せてフィルターを封入する。油浸対物レンズを用いる場合は、カバーガラスの上に更に蛍光顕微鏡用イメージンオイルを1滴滴下する。

1.3.5. 計数

蛍光顕微鏡下で1000倍の倍率で観察・計数する。CFDA-DAPI二重染色の場合は、紫外線励起光による退色を防ぐために、まず青色励起光下で緑色蛍光を発する(エステラーゼ活性を持つ)細菌を計数した後、同一視野について紫外線励起光下で青色蛍光を発する(DNAを持つ)細菌を計数する。蛍光顕微鏡の接眼マイクロメーターの計100マス内に観察される蛍光染色剤由来の蛍光を発する細菌について、無作為に視野を選んで

20視野以上計数し、以下の式に従って細菌数を算出する。なお、検鏡面積はあらかじめ接眼マイクロメーターと対物マイクロメーターで測定しておく。また、計数にあたっては1視野当たり10～100細胞程度になるようにろ過量を調節する。したがって、1視野当たりの細胞数が多すぎる、又は少な過ぎる場合は試料の再調製を行う。(1視野当たりの平均細胞数が2個以下の場合、又は1視野当たりの細胞数が0個の視野が5視野以上ある場合は、検出限界以下とする。)

菌数(cells/mL)

$$= \{ (1 \text{視野当たりの細菌数の平均値}) \times (\text{ろ過面積}) \} / \{ (\text{ろ過量}) \times (\text{検鏡面積}) \}$$

1.4. 試薬・試液

- (i) 無菌水：水を孔径0.2 μmのメンブランフィルターでろ過した後、121℃で15分間高圧蒸気滅菌する。注射用水を用いても良い。
- (ii) CFDA溶液、10 mg/mL：CFDA 50 mgをジメチルスルホキシドに溶かし、5 mLとする。遮光下、-20℃で保存する。
- (iii) CFDA染色用緩衝液：塩化ナトリウム5 gに0.1 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素ナトリウム試液0.5 mL及び薄めたリン酸水素ナトリウム試液(1→3)を加えて溶かし、100 mLとする。この液にリン酸二水素ナトリウム二水和物溶液(1→64)を加えてpH 8.5に調整する。孔径0.2 μmのメンブランフィルターでろ過する。
- (iv) DAPI溶液、10 μg/mL：DAPI 10 mgを無菌水100 mLに溶かす。無菌水で10倍希釈して、孔径0.2 μmのメンブランフィルターでろ過する。遮光下、4℃で保存する。
- (v) 蛍光顕微鏡用イメージンオイル

2. マイクロコロニー法

コロニー形成の初期段階であるマイクロコロニーを蛍光染色し、蛍光顕微鏡などで観察・計数することにより、増殖能を持つ細菌数を短時間の培養で測定することができる。本法ではメンブランフィルター上に細菌を捕集し、そのメンブランフィルターを培地上に静置し短時間培養した後、マイクロコロニーを計数する。肉眼で確認できる前段階のコロニーを検出するため、増殖能力を持つ細菌を迅速かつ高精度に計数することができる。マイクロコロニーの染色には、種々の核酸染色剤を用いることができる。

2.1. 装置

2.1.1. 蛍光顕微鏡又はこれに準ずる蛍光観察装置

蛍光染色した細菌を計数するための装置で、種々の機種がある。使用する蛍光染色剤に応じた適切なフィルター系を用意する。蛍光顕微鏡、レーザー顕微鏡など、各種の蛍光観察装置がある。

2.2. 器具

- (i) ろ過装置(ファンネル、吸引フラスコ、吸引ポンプ)
- (ii) ポリカーボネート製メンブランフィルター(孔径0.2 μm以下)：粒子を表面で捕集できるフィルターであればポリカーボネート製でなくとも良い。
- (iii) スライドガラス
- (iv) カバーガラス
- (v) ろ紙(No.2)
- (vi) 計数用接眼マイクロメーター(10×10のマス目を区切ったもの)

2.3. 操作法

以下に、蛍光顕微鏡による測定法の一例を示す。

2.3.1. 試料の調製

細菌が、液体(水又は緩衝液)に均一に分散した状態となるように試料を調製する。

2.3.2. ろ過

ろ過装置のファンネルにポリカーボネート製メンブランフィルター(孔径0.2 μm)をセットする。適当量の試料をろ過し、試料中の細菌をフィルター上に捕集する。

2.3.3. 培養

フィルターをろ過装置から外し、ろ過面を上にして培地上に静置し、適切な温度で適切な時間培養する。培地にフィルターを静置する際、培地とフィルターの間に空気が入らないように注意する。なお、サンプルにより適切な培養条件(培地、培養温度、培養時間など)は異なるので注意する。

2.3.4. 固定

ろ紙に中性緩衝ホルムアルデヒド試液適量をしみ込ませ、培地から外したフィルターを、その上にろ過面を上にして室温で30分以上静置し、マイクロコロニーを固定する。

2.3.5. 染色

ろ紙に染色液(1 μg/mL DAPIなど、2% polyoxyethylene sorbitan monolaurate)適量をしみ込ませ、ろ過面を上にしてフィルターをその上に室温・遮光下で10分間静置し、マイクロコロニーを染色する。無菌水をしみ込ませたろ紙の上にろ過面を上にして1分間静置し、フィルターを洗浄する。フィルターを十分に風乾させる。

2.3.6. プレパラートの作製

スライドガラスに蛍光顕微鏡用イメージンオイルを1滴滴下する。その上に風乾したフィルターをろ過面を上にして置く。その上に蛍光顕微鏡用イメージンオイルを1滴滴下し、カバーガラスを被せてフィルターを封入する。

2.3.7. 計数

蛍光顕微鏡下で400倍又は200倍の倍率で観察・計数する。蛍光顕微鏡の接眼マイクロメーターの計100マス内に観察される蛍光染色剤由来の蛍光を発するマイクロコロニーについて、無作為に視野を選んで20視野以上計数し、以下の式に従ってマイクロコロニー数を算出する。なお、検鏡面積はあらかじめ接眼マイクロメーターと対物マイクロメーターで測定しておく。1視野当たりのマイクロコロニー数の平均値が2個以下の場合、又は1視野当たりのマイクロコロニー数が0個の視野が5視野以上ある場合は、検出限界以下とする。

マイクロコロニー数(cells/mL)

$$= \{ (1 \text{視野当たりのマイクロコロニー数の平均値}) \times (\text{ろ過面積}) \} / \{ (\text{ろ過量}) \times (\text{検鏡面積}) \}$$

2.4. 試薬・試液

- (i) 無菌水：水を孔径0.2 μmのメンブランフィルターでろ過した後、121℃で15分間高圧蒸気滅菌する。注射用水を用いても良い。
- (ii) 染色液：DAPI 10 mgを無菌水100 mLに溶かす。無菌水で10倍希釈して、孔径0.2 μmのメンブランフィルターでろ過する。遮光下、4℃で保存する。使用時にpolyoxyethylene sorbitan monolaurateを終濃度2%となるように溶解する。
- (iii) 中性緩衝ホルムアルデヒド試液(4 w/v%ホルムアルデヒド)

ド溶液；中性緩衝化したもの)

(iv) 蛍光顕微鏡用イマージョンオイル

最終滅菌医薬品のパラメトリックリリース

最終滅菌を適用できる医薬品や医療機器には、原則、 10^6 以下の無菌性保証水準が得られる条件で滅菌を行わなければならない。 10^6 以下の無菌性保証水準は、物理的及び微生物学的手法に基づく滅菌工程のバリデーションを通して証明できるものであり、無菌試験法〈4.06〉によって証明できるものではない。

日本では、平成9年から湿熱滅菌法、放射線法などで滅菌した滅菌医療機器にはパラメトリックリリースでの出荷を求めてきた¹⁾。最終滅菌法によって製造される無菌医薬品にも、滅菌医療機器と同様の滅菌バリデーション及び無菌性保証水準等が適用されているが、パラメトリックリリースは普及していない。

本参考情報では、最終滅菌法を適用した無菌医薬品に対して、汚染検出確率が低い無菌試験法〈4.06〉を実施せず、滅菌工程の重要滅菌パラメーターを適正に管理し、 10^6 以下の無菌性保証水準を担保する“パラメトリックリリース”を実現するために、バリデーション及び日常管理を含む必要な事項を示す。この際、管理する重要滅菌パラメーターは、滅菌工程の効果、及び製造工程中の微生物管理に関する総合的な理解に基づく製品品質に対するリスクに応じて、選定され、バリデートされる。このことにより、パラメーター管理による、パラメトリックリリースを実現できる。

我が国では、最終滅菌医薬品に対するパラメトリックリリースの採用実績例が少ないために、パラメトリックリリースの採用は通常とは異なる滅菌設備や技術が必要と考えられがちである。本参考情報では、パラメトリックリリースの採用を推奨し、広く促進することを目的に、そのポイントを改めて整理した。

なお、無菌医薬品の製造管理及び品質管理に関するプロセスバリデーションを含めた一般的事項については、それらを詳述した法令、通知、事務連絡等を参照されたい。

1. 用語

本法で用いる用語の定義は、次のとおりである。

1.1. パラメトリックリリース：最終製品の無菌試験結果によるものではなく、バリデーションの結果と、GMP要求事項への適合確認を基にして、滅菌工程の重要パラメーター(温度、湿度、圧力、時間、線量など)を含めて製造の過程で収集された情報を照査して、出荷の可否を判断すること。

1.2. 最終滅菌法：製剤を容器に充填した後、滅菌する方法であり、滅菌後の微生物の死滅を定量的に測定又は推測できる滅菌法。通例、適切な滅菌指標体を用いるなどして、 10^6 以下の無菌性保証水準を担保する条件において行う。

1.3. 無菌性保証水準(SAL)：滅菌後に、生育可能な1個の微生物が製品中に存在する確率。 10^{-n} で表される。

1.4. 重要滅菌パラメーター：滅菌工程パラメーターのうち、その変動が無菌性保証水準に影響を及ぼす物理的なパラメーター。

1.5. 滅菌指標体：滅菌バッチごとに、積載被滅菌物中に入れ、被滅菌物の滅菌確認又は補助的に使用されるもの。物理的(線量計など)、化学的(ケミカルインジケーター(CI)など)、生物学

的(バイオロジカルインジケーター(BI)など)指標体をいう。

1.6. F_0 値：滅菌基準温度を 121.1°C としたとき、 D 値を10倍変化させる温度変化の度数として定義される z 値を 10°C と仮定し、全加熱工程の致死係数(L)を積分して得られた滅菌熱量を T_b における換算時間(分)で表したものの。

$$L = \log^{-1} \frac{T_0 - T_b}{z} = 10^{\frac{T_0 - T_b}{z}}$$

T_0 ：滅菌器内又は被滅菌物内の温度

T_b ：滅菌基準温度(121.1°C)

$$F_0 = \int_{t_0}^{t_1} L dt$$

$t_1 - t_0$ ：処理時間(分)

1.7. リスクアセスメント：リスクマネジメントプロセスの中で、リスクに係る決定を支持する情報を整理する系統だったプロセス。ハザードの特定及びそれらハザードへの暴露に伴うリスクの分析と評価からなる。本法において危害とは、容器栓システムの完全性を含め所期の無菌保証水準を満足していない最終滅菌製品を指す。ハザードは、これらの危害を引き起こす潜在的な要因を指す。

2. 滅菌物の出荷判定

パラメトリックリリースで出荷される最終滅菌医薬品の滅菌バリデーション、重要滅菌パラメーターを含む工程管理手法、無菌性保証水準などの考え方は、従来の最終滅菌医薬品と同じである。最大の違いは、汚染検出確率の低い無菌試験成績をもって出荷判定しないことである。パラメトリックリリースにも、重要滅菌パラメーターの記録の照査が含まれる。あらかじめ重要滅菌パラメーターを定め、その許容範囲内で滅菌が行われたことを確認した上で、出荷判定を行う手順を定めて文書化しておかなければならない。

パラメトリックリリースによる出荷判定が行われる製品は、以下の項目を含むことによって無菌性確認を行う。

- 1) バッチ製造記録を確認すること。
- 2) 重要滅菌パラメーターの記録が許容範囲にあること。
- 3) 定められた製品載荷形態で滅菌が行われたこと。
- 4) 滅菌指標体(BI, CIなど)を使用した場合はその成績が適切であること。
- 5) 滅菌前製品のバイオバーデンが許容基準値以内であること。
- 6) 必要に応じて、製造環境の微生物評価データが許容基準値以内であること。

照査又は確認の結果、許容範囲からの逸脱があった場合、無菌試験結果の適否にかかわらず出荷することは認められない。

3. 適用滅菌法及びその管理項目

パラメトリックリリースに適用する滅菌法は、微生物に対する滅菌機構が十分に解明されており、その重要管理項目も明らかとされ、かつ適切な物理的及び微生物学的手法によってその滅菌工程をバリデートできなければならない。本参考情報では、基本的な滅菌法として参考情報「滅菌法及び滅菌指標体」にある湿熱滅菌法と放射線法(γ線照射滅菌、電子線照射滅菌)を提示するが、重要滅菌パラメーターを管理でき、 10^6 以下の無菌性保証水準を恒常的に保証できる場合には他の滅菌法も適用可能である。既承認の最終滅菌医薬品にパラメトリックリリースを適用するに当たっては、規制当局の承認を得ること。

3.1. 湿熱滅菌法

湿熱滅菌法には、一般的に広く用いられている飽和蒸気滅菌とその他の湿熱滅菌とがある。

本法の重要滅菌パラメーターとしては、温度、圧力及び所定の温度における保持時間がある。したがって、通常の滅菌工程管理においては、温度、圧力及び保持時間を常時監視、測定するべきであり、そのための測定装置は滅菌設備の仕様として含まれていること。湿熱滅菌における重要滅菌パラメーター等に対する管理項目及び管理頻度を参考として表1に示す。

表1 湿熱滅菌法による最終滅菌医薬品のパラメトリックリリースにおける管理項目及び管理頻度(参考)

管理項目		管理頻度
重要滅菌パラメーター	<ul style="list-style-type: none"> 温度(管理ポイントの妥当性はあらかじめバリデートする)* 滅菌器内の圧力* 所定の温度における保持時間* 熱履歴(通例 F_0 値で表記)* 	バッチごと
重要工程特性	<ul style="list-style-type: none"> 被滅菌物の載荷形態* 真空脱気のプロフィール(該当する場合は実施) 	バッチごと
滅菌媒体の品質(飽和蒸気の場合)	<ul style="list-style-type: none"> 過熱度 乾燥度 非凝縮性ガス濃度 化学的純度(必要に応じて管理項目に加える) 	定期的 推奨頻度: 1～2回/年
滅菌媒体の品質(蒸気・エア混合、熱水の場合)	<ul style="list-style-type: none"> 化学的純度(必要に応じて管理項目に加える) 	定期的 推奨頻度: 1～2回/年
一般ユーティリティ	<ul style="list-style-type: none"> 滅菌器の中に復圧などのため導入する空気の品質(必要に応じて管理項目に加える) 冷却のために用いる水の品質(必要に応じて管理項目に加える) 	定期的 推奨頻度: 1～2回/年
滅菌装置	<ul style="list-style-type: none"> 重要計器の校正(温度計、圧力計、タイマー、記録計、その他)* 缶体の密封性 真空性能(必要に応じて管理項目に加える) 無負荷状態における温度分布 その他、機械装置として必要なメンテナンス項目 	定期的 推奨頻度: 1～2回/年

* パラメトリックリリースが適用されるいかなる滅菌サイクルにおいても必須の管理要件

3.2. 放射線法

放射線法とは、電離放射線の照射によって微生物を殺滅する方法をいう。電離放射線には、 ^{60}Co などの放射性同位元素から放射されるガンマ(γ)線と電子加速器から発生する電子線や制動放射線(X線)がある。 γ 線は二次的に発生する電子で細胞を死滅させるのに対し、電子線は電子加速器から直接発生する電子で細胞を死滅させる。そのため、一般に、電子線滅菌の処理時間は γ 線滅菌に比べ短い、 γ 線に比べ透過力が劣るため、被滅菌物の密度や厚みを十分考慮する必要がある。放射線滅菌の場合、滅菌工程の管理手段は主として線量計(dosimeter)を用いて被滅菌物への吸収線量を測定することであるので、ドジメトリックリリースともいう。放射線滅菌法における重要滅菌パラメーターと管理すべきユーティリティ及び制御装置の管理項目を参考として表2に示す。

表2 放射線滅菌法における重要滅菌パラメーター、ユーティリティ及び制御装置(参考)

	γ 線照射滅菌	電子線照射滅菌
重要滅菌パラメーター	<ul style="list-style-type: none"> 吸収線量 被滅菌物の載荷形態(密度) 照射時間 その他必要な事項 	<ul style="list-style-type: none"> 吸収線量 被滅菌物の載荷形態(密度) 電子ビーム特性(平均電子ビーム電流、電子エネルギー、走査幅) 照射時間(コンベア速度又はサイクルタイム) その他必要な事項
管理すべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> 線量測定システム その他 	<ul style="list-style-type: none"> 電子ビーム監視装置 ベルトコンベア 線量測定システム その他

表3 滅菌関連ISO規格及びJIS規格²⁻¹²⁾

滅菌法	ISO 規格	JIS 規格
放射線滅菌	ISO 11137-1: 2006 ISO 11137-2: 2013 ISO 11137-3: 2006	JIS T 0806-1: 2010 JIS T 0806-2: 2014 JIS T 0806-3: 2010
湿熱滅菌	ISO 17665-1: 2006	JIS T 0816-1: 2010
CI	ISO 11140-1: 2014	JIS T 11140-1: 2013
BI	ISO 11138-1: 2006 ISO 11138-3: 2006	
包装材	ISO 11607-1: 2006 ISO 11607-2: 2006	JIS T 0841-1: 2009 JIS T 0841-2: 2009
微生物学的試験	ISO 11737-1: 2006 ISO 11737-2: 2009	JIS T 11737-1: 2013 JIS T 11737-2: 2013

4. 滅菌バリデーション

パラメトリックリリースの採用に当たっては、適格性の確認された滅菌器や照射装置を用いて、バリデーションを実施し 10^6 以下の無菌性保証水準を科学的に証明できる重要滅菌パラメーターとその許容範囲を決定する。なお、日常的にはこの許容範囲が満たされる条件で滅菌されていることを監視し、それらの結果は定期的に照査する。

- 1) 滅菌に必要な機器は、設計時適格性評価(DQ)、据付時適格性評価(IQ)、運転時適格性評価(OQ)の後、性能適格性評価(PQ)を行う。
- 2) OQでは、代表的な滅菌条件で運転できることを確認するために、湿熱滅菌の場合は無負荷状態における温度分布、温度の均一性、真空性能、圧力調整機能を、放射線滅菌では線量の均一性などを確認する。
- 3) 滅菌方法及び条件については、製品の適合性に応じて、適切な方法とパラメーターを設定する。滅菌条件の設定には、以下に示す方法のいずれかを採用する。また、滅菌バリデーションを実施する際は、表3に示すISO規格及びJIS規格も参考にする。

- ・ハーフサイクル法
- ・オーバーキル法
- ・バイオバーデン/BI併用法
- ・絶対バイオバーデン法
- ・放射線滅菌法の場合は、ISO 11137-2 (JIS T 0806-2)に基づく方法

- 4) PQでは、熱浸透性試験やBIチャレンジ試験等を行い、載荷形態の決定、ホットスポット、コールドスポットの有無を確認する。PQの結果をもとに、 10^6 以下の無菌性保証水準を証明するパラメーターとその許容範囲を決定する。なお、滅菌対象製品の種類及び特性、滅菌のバッチサイズ、滅菌サイクルの

特性等に応じて、製品や載荷形態のグルーピングを行った上でPQを行ってもよい。

5) 滅菌サイクルにおいて、許容される逸脱の範囲や、記録のバックアップの条件等を定める場合は、十分にリスクアセスメントを行い、その妥当性を示す。

6) 定期的な再バリデーションを通例、1回/年の頻度で実施する。定期的な再バリデーションは想定される製品や載荷形態を考慮し、滅菌装置ごとに決定したパラメーターの有効性を確認する。PQと同様にグルーピングを行った上で行ってもよい。

7) 製品の適合性若しくは無菌性保証に影響があるような変更を行う場合、事前に滅菌バリデーションを実施し、変更後も 10^{-6} 以下の無菌性保証水準が証明できることを示す。無菌性保証に影響を及ぼす変更には、滅菌対象となる医薬品の組成、容量、包装形態、載荷形態、滅菌媒体の供給条件、滅菌装置の構造及びバイオバーデンに影響を与える可能性のある変更等が含まれる。

5. 日常管理

5.1. 日常管理の一般要件

1) 滅菌対象製品については、未滅菌のものと滅菌済みのものが混同されることがないように適切な措置を講じる。

2) 滅菌済みの製品については、必要に応じて、再汚染を防止するための措置を講じる。

3) 滅菌に関連する工程管理、保守管理、ガス、空気、水などの供給、滅菌確認等に関する手順や管理項目等は、全て文書化する。

4) 最終滅菌条件を定めるために行われたバリデーションの結果に基づき、滅菌工程の実施に関する詳細な手順を定めて文書化し、これを遵守する。これらの手順書には、以下の項目を含む。

- ① 日常の滅菌管理に必要な重要滅菌パラメーター、管理項目とその許容範囲
 - ② 滅菌工程がその要求事項に合致していることの判定方法と判断基準
 - ③ 各種記録とその保管に関する手順の規定
 - ④ 逸脱が発生した場合の処置方法
 - ⑤ 製品ごとの載荷形態(連続式滅菌装置の場合を除く)
 - ⑥ 薬液調製後、若しくはろ過を併用する場合は薬液ろ過後、滅菌を開始するまでの時間が所定の範囲内であったことの確認
- 5) 定期的な再バリデーション、保守管理、校正、装置のテスト項目等をその具体的な手順及び頻度と共に文書化する。
- 6) バイオバーデン試験方法及び当該滅菌方法に対して抵抗性が強い微生物の検出方法を定め文書化する。
- 7) 当該滅菌方法に対して抵抗性が強い微生物を検出した場合の処置方法を定め文書化する。
- 8) 滅菌工程の確認に適切な滅菌指標体を使用してもよい。滅菌指標体の使用に当たっては、仕様、有効性、使用方法の妥当性等を検証し、文書化する。

5.2. 日常管理の方法

- 1) 日常管理は、定められた手順に従い滅菌バッチごとに実施する。
- 2) 滅菌工程が規定の許容範囲内で達成されたことを立証するための全てのデータを記録する。また各記録は、責任者により確認、承認を受ける。

- ① 滅菌工程を実施した日付、工程の開始及び終了時刻
- ② 使用した滅菌装置
- ③ 適用した滅菌条件
- ④ 滅菌工程の物理的パラメーターの履歴に関する記録
- ⑤ 滅菌の判定基準と判定結果
- ⑥ 被滅菌物の特定及び載荷パターン
- ⑦ 滅菌工程を施した職員の氏名

3) 設定された手順、警報基準値、処置基準値、パラメーターの許容範囲等を逸脱した場合は、定められた手順に従い、適切に処置を行う。

4) 滅菌工程及び滅菌工程を支援するシステムの維持管理に関する記録をとり、管理する。

5) 滅菌サイクルの重要滅菌パラメーターの制御、計測、記録に使用される装置は、校正対象機器とし、その校正頻度及び許容誤差を定め、公的標準器に結びつく標準器による校正を行う。また滅菌工程を支援する制御、計測機器についても同様に扱う。

6) 滅菌後の製品の保管は、その品質を損なうものでないこと。保管場所、保管方法、保管環境、保管期間等をあらかじめ定め、それに従い適正に管理する。

5.3. 微生物の管理プログラム

無菌医薬品においては、滅菌前製品に存在するバイオバーデン、適用する滅菌法に対する耐熱性菌の有無、並びに検出菌の抵抗性を把握、評価し、管理することが重要である。すなわち、ここでいうバイオバーデン試験とは、あらかじめ定められた方法及び頻度によって、滅菌開始前までのバイオバーデン数を微生物限度試験法(4.05)の生菌数試験又はそれに代わる方法を用いて測定し、必要に応じて、検出された微生物の性状検査、耐熱性菌の有無、若しくは当該滅菌法に対する抵抗性を調べるものである。滅菌前製品のバイオバーデン試験は、バッチごととする。ただし、オーバーキル法採用の場合には、バイオバーデン試験を適切に設定された頻度で実施してもよい。

5.3.1. 生菌数試験

本試験は、微生物限度試験法(4.05)の生菌数試験に準拠し、試料の採取時点から当該医薬品の滅菌工程開始までの時間を考慮して行う。当該医薬品の滅菌前製品についてあらかじめ定められた量を試験する。試験は、無菌的管理のもとで、規定された採取単位量の全量を用いてメンブランフィルター法で実施する。試料全量を用いることやメンブランフィルター法にて試験を行うことが困難な場合は、その理由を明確にした上で別の方法を採用する。

5.3.2. 耐熱性菌試験

本試験は、滅菌前製品中の耐熱性菌(芽胞)の有無を確認するためのスクリーニング試験であり、必要に応じて実施する。当該医薬品の滅菌前製品についてあらかじめ定められた量を試験する。試験は、無菌的管理のもとで、規定された採取単位量の全量を用いて実施する。試料は水浴中で80～100℃、10～15分間加熱する。この試料の全量をメンブランフィルター法で試験する。試料全量を用いることやメンブランフィルター法にて試験を行うことが困難な場合は、その理由を明確にした上で別の方法を採用する。なお、培養条件は、微生物限度試験法(4.05)の生菌数試験に準じる。

5.3.3. 菌種同定

生菌数試験又は耐熱性菌試験で得られた菌については必要に応じて同定を行う。滅菌に対して強い抵抗性を持つ菌は芽胞形

成菌であり、芽胞形成菌を正確に同定できることが必要である。同定方法には、表現形質による同定方法（簡易同定キット等を使用）、菌体成分の検出（脂肪酸組成やタンパク質組成等）や遺伝子情報等を利用した同定方法などがある。同定は少なくとも属を明らかにし、その特徴を情報として捉える。また、得られた同定結果は、滅菌抵抗性試験、混入経路の推定及びバイオバーデン低減のための制御に活用する。

5.3.4. 滅菌抵抗性試験

耐熱性菌試験で耐熱性菌が得られた場合、適切な芽胞形成培地を選択し、芽胞を形成させる。形成芽胞を用いて芽胞液を調製し、製品中における滅菌抵抗性の指標値である D 値(必要により z 値)の測定を行う。 D 値の測定は、ISO 11138を参考にして、製品の滅菌温度について実施する。なお、製品中における D 値よりも高い値が得られる溶液があらかじめ分かっている場合は、その溶液を D 値測定に使用してもよい。

D 値の測定が困難な場合は、その理由を明確にした上で、 10^6 個以上/製品の芽胞液を調製し、当該製品の滅菌条件の半分以下の滅菌時間加熱した後、無菌試験法(4.06) 5.1.1.メンブランフィルター法(ただし、培地はソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地を用いる)により陰性であることを確認することで、 10^6 の無菌性保証水準が満たされることを保証する。

5.4. 滅菌指標体

滅菌の指標として使用するもので、BI、CI及び線量計などがあり、滅菌工程を判断する一つのパラメーターとして使用する。日常の工程管理にBI、CI又は線量計を用いる場合、重要パラメーターに反応する適切なものを使用する。また、製品又は模擬製品への負荷形態などは、稼働性能適格性の確認を行う際に用いたものと同等のものとする。

6. 参考資料

- 1) 厚生省令第40号、平成7年8月26日「医療用具の製造管理及び品質管理規則」
- 2) 日本工業規格JIS T 0806-1: 2010, ヘルスケア製品の滅菌—放射線—第1部: 医療機器の滅菌プロセスの開発、バリデーション及び日常管理の要求事項(ISO 11137-1:2006 Sterilization of health care products—Radiation—Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices)
- 3) 日本工業規格JIS T 0806-2: 2014, ヘルスケア製品の滅菌—放射線—第2部: 滅菌線量の確立(ISO 11137-2:2013 Sterilization of health care products—Radiation—Part 2: Establishing the sterilization dose)
- 4) 日本工業規格JIS T 0806-3: 2010, ヘルスケア製品の滅菌—放射線—第3部: 線量測定にかかわる指針(ISO 11137-3:2006 Sterilization of health care products—Radiation—Part 3: Guidance on dosimetric aspects)
- 5) 日本工業規格JIS T 0816-1: 2010, ヘルスケア製品の滅菌—湿熱—第1部: 医療機器の滅菌プロセスの開発、バリデーション及び日常管理の要求事項(ISO 17665-1:2006 Sterilization of health care products—Moist heat—Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices)
- 6) 日本工業規格JIS T 11140-1:2013, ヘルスケア製品の滅菌—ケミカルインジケーター—第1部: 一般的要求事項(ISO 11140-1:2014 Sterilization of health care products—

Chemical indicators—Part 1: General requirements)

- 7) ISO 11138-1:2006 Sterilization of health care products—Biological indicators—Part 1: General requirements
- 8) ISO 11138-3:2006 Sterilization of health care products—Biological indicators—Part 3: Biological indicators for moist heat sterilization processes
- 9) 日本工業規格JIS T 0841-1:2009, 最終段階で滅菌される医療機器の包装—第1部: 材料、無菌バリアシステム及び包装システムに関する要求事項(ISO 11607-1:2006 Packaging for terminally sterilized medical devices—Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems)
- 10) 日本工業規格JIS T 0841-2:2009, 最終段階で滅菌される医療機器の包装—第2部: 成形、シール及び組立プロセスのバリデーション(ISO 11607-2:2006 Packaging for terminally sterilized medical devices—Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes)
- 11) 日本工業規格JIS T 11737-1:2013, 医療機器の滅菌—微生物学的方法—第1部: 製品上の微生物群の測定方法(ISO 11737-1:2006 Sterilization of medical devices—Microbiological methods—Part 1: Determination of a population of microorganisms on products)
- 12) 日本工業規格JIS T 11737-2:2013, 医療機器の滅菌—微生物学的方法—第2部: 滅菌プロセスの定義、バリデーション及び維持において実施する無菌性の試験(ISO 11737-2:2009 Sterilization of medical devices—Microbiological methods—Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process)

消毒法及び除染法

本参考情報は、医薬品の製造所において清浄度の管理が必要な清浄区域又は無菌操作区域における構造設備、及び同区域での製造管理及び製造作業に従事する職員(作業員)の衛生管理のうち、化学薬剤を用いて生存する微生物の数をあらかじめ設定したレベルまで減少させる処置法を示す。

なお、医薬品各条に規定された微生物関連試験法を実施する場合、医薬品の製造における製品等及び資材の微生物による汚染を防止するために必要な措置を講ずる場合、及び薬局において微生物管理が必要な場合等についても本参考情報を参考に適切な対応を図ること。

1. 用語の定義

本参考情報で用いる用語の定義は、次のとおりである。

- ・微生物: 細菌、真菌、原虫、ウイルス等の総称であり、本参考情報では細菌及び真菌を指す。
- ・消毒: 一般的には、病原菌など有害な微生物を除去、死滅、無害化することであり、本参考情報では対象物又は対象物の表面等の局所的な部位に生存する微生物を減少させることを指す。
- ・除染: 空間や作業室を含む構造設備内に生存する微生物をあらかじめ指定された菌数レベルにまで減少させることを指す。
- ・対数減少量: 処理前の微生物数と一定処理後の微生物数との

対数値の差。

・消毒剤のローテーション：使用中の消毒剤に抵抗性を示す微生物が検出された場合に、有効性の異なる消毒剤を用い、その微生物が検出されなくなるまで使用する、又は一定期間ごとに作用機作の異なる消毒剤を交互に使用する消毒プログラムを指す。本法が有効かどうかについては、あらかじめ検証する必要がある。

2. 消毒法

本法には、化学薬剤を用いた清拭、噴霧、浸漬等の方法があり、設備、床、壁又は清浄区域や無菌操作区域に搬入する容器及び環境モニタリング用培地を梱包した資材の表面等の局所的な部位に生存する微生物を減少させるのに用いられる。本法を適用する表面の消毒剤に対する腐食性などの性質、及び汚染微生物の種類や数などの汚染状態を考慮し、通例、表1に示す消毒剤を単独又は併用して用いる。本法は、対象物又は局所的な部位に生存する微生物を全て死滅させたり、除去したりするものではないが、適用に当たっては有効性が確認された消毒剤を採用すること。また、消毒剤として使用する化学薬剤の微生物に対する効果は、使用濃度、作用温度、接触時間、表面の汚染状態等によって異なる。本法を適用するに当たっては、消毒剤の使用期限、消毒剤の汚染、残存した化学物質の医薬品品質に与える影響、及び対象となる資材の変色、変形、腐食などの劣化について注意を要する。

2.1. 消毒剤

汎用される消毒剤とその濃度、また各消毒剤の微生物に対する有効性の例を表1に示す。なお、ここに示した消毒剤以外、あるいは使用濃度以外でも、その有効性及び安全性が確認された消毒剤は使用することができる。

表1 消毒剤の種類、使用濃度例、作用機作

分類	消毒剤	使用濃度例	作用機作
酸化剤	過酢酸	0.3 w/v%	酸化作用
	過酸化水素	3 w/v%	
	次亜塩素酸ナトリウム	0.02 ～ 0.05%	
アルコール系	イソプロパノール	50 ～ 70%	タンパク質や核酸の変性
	エタノール	76.9 ～ 81.4 vol%	
界面活性剤系	ベンザルコニウム塩化物	0.05 ～ 0.2%	タンパク質の変性
	ベンゼトニウム塩化物		
	アルキルジアミノエチルグリシン塩酸塩	0.05 ～ 0.5%	細胞膜機能の障害、タンパク質の凝固・変性
ビグアナイド系	クロルヘキシジングルコン酸塩	0.05 ～ 0.5%	細菌の酵素阻害や細胞質膜を変質・損傷

2.2. 評価法

清浄区域及び無菌操作区域等に消毒法を適用する場合は、消毒剤の濃度、作用時間、消毒対象となる表面の材質、その消毒剤で減少させたい微生物の種類等を考慮し、その条件の有効性を確認する。以下に評価法の例を示す。なお、科学的に正しいことが立証できれば、例示した評価法以外の方法を採用しても差し支えない。

2.2.1. 試験菌懸濁法

実際に使用する希釈液(精製水、水道水、他)を用いて、実際に使用する濃度の消毒剤を調製する。調製した消毒剤1 mL当

たり $10^5 \sim 10^6$ CFUの試験菌を接種する。規定時間(通例、5 ～ 15分間)作用させた後、消毒剤を希釈、又は除去(ろ過)する。希釈液又はろ過後の洗浄液には、必要に応じてレシチン、ポリソルベート80、チオ硫酸ナトリウムなどの不活化剤を含有する液を用いて消毒剤を中和¹⁾する。接種した菌数及び消毒後の菌数の計測は、微生物限度試験法〈4.05〉I. 3.4. 製品存在下での測定法の適合性の要件を満たす条件で実施する。消毒剤作用前後の試験菌数から対数減少量を算出し、細菌及び真菌では3 log以上、芽胞では2 log以上の減少を認めた場合、各々の対象微生物に対して有効であると判断する。有効性の評価に使用する試験菌は表2を参照し、必要な菌種を選定する。これらの試験菌は微生物限度試験法〈4.05〉に記載されている条件で培養及び希釈して評価に使用する。ただし、*Bacillus subtilis*については抗生物質の微生物学的力価試験法〈4.02〉を参考に芽胞懸濁液を調製して評価に使用する。なお、試験の目的にかなえばその菌種を使用することができる。

2.2.2. 硬質表面キャリア法

約5 cm×5 cmの各種表面材質の担体(キャリア)を適切な精度が得られる数量準備する。試験菌をキャリア当たり $1 \times 10^5 \sim 1 \times 10^6$ CFUになるように広範囲に接種する。接種菌が乾燥する前に実使用濃度の消毒剤を滴下する。接種菌を乾燥する際の条件によっては接種菌数が減少し、消毒効果を適切に評価できない場合があるので注意する。規定時間(通例、5 ～ 15分間)作用させた後、回収液でキャリア上の試験菌を回収する。回収液には、必要に応じてレシチン、ポリソルベート80、チオ硫酸ナトリウムなどの不活化剤を含有する液を用いて消毒剤を中和¹⁾する。

回収方法はJIS T11737-1²⁾を参考にストマック法、振とう法、スワブ法等を採用する。接種した試験菌数及び回収した試験菌数は、微生物限度試験法〈4.05〉I. 非無菌製品の微生物学的試験：生菌数試験3.4. 製品存在下での測定法の適合性の要件を満たす試験条件で計測する。消毒剤作用前後の試験菌数から対数減少量を算出し、2.2.1試験菌懸濁法に規定された減少量と同等の効果をも認めた条件を各々の対象微生物に対して有効であると判断する。有効性の評価に使用する試験菌は表2を参照し、必要な菌種を選定するほか、環境モニタリングで検出頻度の高い代表菌1 ～ 2株を追加することが望ましい。なお、試験の目的にかなえばその菌種を使用することができる。試験菌の培養及び希釈等については2.2.1試験菌懸濁法の規定を参考にする、また、清浄区域又は無菌操作区域で使用される各種表面の材質の例を表3に示すが、評価においては実際に使用する状況を考慮の上、適宜追加する。

3. 除染法

本法は、化学薬剤を気化又は噴霧させるなどで除染を行い、無菌医薬品の製造工程で用いるアイソレーター、RABS (Restricted Access Barrier System)や清浄区域又は無菌操作区域の空間や作業室を含む構造設備に生存する微生物をあらかじめ指定された菌数レベルまで減少させるのに用いられる。

本法を無菌医薬品の製造における構造設備に適用する場合は、除染剤及び除染条件の有効性に関するバリデーションを実施すると共に、作業者の安全性を確保すること。

表2 試験菌

分類	試験菌
細菌	<i>Escherichia coli</i> ATCC 8739, NBRC 3972
	<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538, NBRC 13276
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 9027, NBRC 13275
	<i>Bacillus subtilis</i> ATCC 6633, NBRC 3134
真菌	<i>Candida albicans</i> ATCC 10231, NBRC 1594
	<i>Aspergillus brasiliensis</i> ATCC 16404, NBRC 9455

表3 消毒対象となる材質例

材質	適用例
ステンレス	作業台, タンク, 機器類
ガラス	窓, 遮蔽板
ポリカーボネート	遮蔽板, 容器
化粧ケイ酸カルシウム	壁, 天井
エポキシ樹脂コート	床
塩化ビニル	床, カーテン, ビニル袋
硬質ウレタンゴム	床
ニトリルゴム	手袋

3.1. 除染剤

汎用される除染剤を以下に示す。ここに示した除染剤以外にも、その有効性と安全性が確認された除染剤は使用することができる。

3.1.1. 過酸化水素

過酸化水素(30)を蒸発させ、拡散することで除染を行う。ヒーターで気化した過酸化水素をアイソレーター内部や作業室に拡散させ、過酸化水素が持つ酸化力により、微生物を死滅させる方法である。無菌操作用アイソレーター内部を除染する場合のように高度な微生物学的清浄度を達成することが必要な場合は、指標菌の芽胞を6 log以上、作業室を除染する場合は3 log以上減少させる条件で実施する。常温で実施することの可能な方法であるが、材質によっては過酸化水素の強い酸化力の影響で変色、変形、腐食などの劣化を生じたり、過酸化水素を分解したりすることがあるため、事前に適合性を検討する必要がある。なお、アイソレーター内部に、製品接触面が存在する場合は内部の除染と製品接触面の無菌性保証を同時に達成させる必要がある。このような場合は、参考情報「滅菌法及び滅菌指標体」の項を参照し、滅菌前のバイオバーデン、パラメーター、ユーティリティなどについて、滅菌法としての管理を行う。

3.1.2. 過酢酸

例えば0.2%過酢酸水溶液をミスト状にして噴霧し、拡散することで除染を行う。作業室の清浄化に利用され、指標菌の芽胞を3 log以上減少させる条件で実施する。過酢酸の酸化力により微生物を死滅させる方法である。常温で実施することの可能な方法であるが、材質によっては過酢酸の強い酸化力の影響で変色、変形、腐食などの劣化を生じることがあるため、事前に材質適合性を検討する必要がある。

3.1.3. ホルムアルデヒド

ホルムアルデヒドを36.0 ~ 38.0%含む水溶液であるホルマリンを加熱により気化、若しくはパラホルムアルデヒドを加熱により昇華させ、拡散することで除染を行う。ホルムアルデヒド分子中のアルデヒド基(-CHO)がタンパク質を変性させることで微生物を死滅させる方法である。作業室の清浄化に利用され、指標菌の芽胞を3 log以上減少させる条件で実施する。ホルムアルデヒドは人体に有害であり、毒物及び劇物取締法で劇物に指定されているため、強制排気装置を備えた作業空間で取り扱う必要がある。また、薬剤の廃棄処理に際しても無害化が

必要である。

3.2. 評価法

通例、バイオロジカルインジケータを用いて、除染効果を評価する方法が採用される。除染剤に対して抵抗性を有するバイオロジカルインジケータを、空間や作業室を含む構造設備の各所に配置し、除染を行う。除染後にバイオロジカルインジケータを回収し、培養法により、生残菌の有無を確認する方法が一般的である。また、培養法以外にも、同等以上の方法であれば迅速法などを使用することができる。なお、過酸化水素によるアイソレーターの除染において、 10^6 CFUのバイオロジカルインジケータを用いて指標菌の芽胞が6 log以上減少することを実証する場合、除染後のバイオロジカルインジケータを全数死滅させることが要件ではない。バイオロジカルインジケータを回収し、培養法により生残菌数を測定し、指標菌の対数減少量を算出することで効果を評価する方法や統計学的解析手法の活用により、芽胞の6 log減少に適切な除染条件を確立することも可能である。

上述した過酸化水素及びホルムアルデヒドについては *Geobacillus stearothermophilus* ATCC 7953, 12980の芽胞は抵抗性が強いことが知られており、指標体として使用することが可能である。また作業室を対象とした除染については、環境微生物の代表として、*Bacillus atrophaeus* ATCC 9372の芽胞を指標菌として使用することも可能である。

4. 留意事項

4.1. 作業者の安全性

消毒剤及び除染剤は人体に少なからず影響を及ぼす、すなわち毒性を有する化学薬剤である。したがって、その使用においては、用法・用量を守り、必要に応じて保護具等を正しく使用すると共に適宜、残留量を確認する必要がある。

4.2. 医薬品製造環境に用いる消毒剤及び除染剤の選択

医薬品製造環境で使用する消毒剤及び除染剤を選択する際は、その使用目的によって以下に示すことを考慮し、適切なものを選択する。また、消毒剤及び除染剤をより安全かつ確に使用するために、以下に示す(1) ~ (13)を考慮する必要がある。

- (1) 対象とする微生物の種類と数
- (2) 抗菌スペクトルの範囲
- (3) 化学薬剤の使用法、濃度、接触時間、使用期限
- (4) 無菌操作区域で使用する場合における無菌化を含めた消毒剤の調製方法
- (5) 消毒剤及び除染剤の対象物に対する材質適合性(劣化の程度等)
- (6) タンパク質等の有機物の存在下での効果
- (7) 作用の持続性
- (8) 人体に対する影響(安全性)
- (9) 洗浄剤等との適合性
- (10) 消毒剤のローテーションの要否及び必要な場合はその方法
- (11) 化学薬剤による医薬品の汚染を避けるために必要な手段(不活化の方法、残留量の確認等)
- (12) 廃棄処理方法の容易性(中和、不活化)
- (13) 廃棄に伴う環境への影響

5. 参考資料

- (1) US Pharmacopeia 38 (2015), <1072> DISINFECTANTS AND ANTISEPTICS

- 2) 日本工業規格JIS T 11737-1 (2013), 医療機器の滅菌—微生物学的方法—第1部: 製品上の微生物群の測定方法(ISO 11737-1: 2006)

培地充填試験(プロセスシミュレーション)

本法は、無菌操作法で製造される医薬品の無菌性保証の適切性を充填医薬品の代わりに無菌培地などを用いて検証するプロセスバリデーションの一方法である。したがって、充填・閉塞工程、作業環境、作業操作、作業従事者などについては、実製品の製造工程を用い、かつ最悪ケースを想定したものでなければならない。また本法は、充填・閉塞工程以外の無菌操作工程の無菌性検証にも適用可能である。

1. 培地充填試験の実施頻度

1.1. 初期評価

初期評価の対象は、それぞれ初めて使用する設備、装置、工程及び異なった容器デザイン(同じ容器デザインでサイズの異なるものは除く)などである。表1を参考に、それぞれの充填ラインでの実製造を反映できる十分な個数の容器を用い、培地充填試験を少なくとも連続3回、別々の日に実施する。ただし、各回の(培地充填)試験で汚染を認めた時点で、表1に示す必要な行動に移ってもよい。

表1 初期評価

最少試験回数	1回当たりの最少充填容器数	3回の培地充填試験における汚染容器総数	必要な行動
3	<5000	≥1	汚染原因の調査、是正処置、初期評価を繰り返す
3	5000～10000	1	汚染原因の調査、培地充填試験を1回繰り返すことを検討
		>1	汚染原因の調査、是正処置、初期評価を繰り返す
3	>10000	1	汚染原因の調査
		>1	汚染原因の調査、是正処置、初期評価を繰り返す

1.2. 再評価

1) 表2を参考に、それぞれの充填ラインでの実製造を反映できる十分な個数の容器を用い、それぞれの充填ラインの各作業シフトについて少なくとも半年ごとに培地充填試験を実施する。無菌重要工程作業者は、無菌操作に関する教育訓練を受け、少なくとも年1回の頻度で培地充填試験に参加することが必要である。

2) 充填ラインを6箇月以上使用しなかった場合は、その充填ラインを再使用する前に初期評価に準じる回数の培地充填試験を実施する。

3) 無菌性保証に影響を与える工程、設備又は装置の変更(標準部品の交換は再評価の対象にならない)、ラインの配置変更、無菌重要工程作業者の変更(例えば、作業者の大きな変更)、環境微生物試験結果の異常、最終製品の無菌試験で汚染製品が認められた場合には、必要に応じて初期評価に準じる回数の培地充填試験を実施する。

表2 定期的再評価

実施頻度	1回当たりの最少充填容器数	汚染容器数	必要な行動
半年ごと	<5000	1	汚染原因の調査後、必要に応じて初期評価を実施
	5000～10000	1	汚染原因の調査、培地充填試験を繰り返すことを検討する
		>1	汚染原因の調査、是正処置後、必要に応じて初期評価を実施
	>10000	1	汚染原因の調査
		>1	汚染原因の調査、是正処置後、必要に応じて初期評価を実施

2. 培地充填試験の許容基準

初期評価及び再評価において、充填容器数に関係なく汚染容器数はゼロを目標とする。汚染が認められた場合には、表1及び表2に示した行動をとる。

2.1. 汚染原因の調査

培地充填試験において、汚染原因の調査を行うにあたって、必要な評価対象要因としては以下のものが含まれる。

- 1) 環境微生物モニタリングデータ
- 2) 環境微粒子モニタリングデータ
- 3) 作業従事者の微生物モニタリングデータ(作業終了時、無塵衣や手袋表面などに付着している微生物のモニタリング)
- 4) 培地、器材、装置等の滅菌サイクルデータ
- 5) 滅菌装置のキャリブレーションデータ
- 6) 滅菌機材の保存状態の適切性
- 7) HEPAフィルターの評価(微粒子の捕捉性能、流速など)
- 8) 使用前及び使用後のフィルター完全性試験結果(フィルターハウジング組立ての適切性も含む)
- 9) 無菌エリアでの空気の流れと圧力の適切性
- 10) 培地充填試験中に起こった通常と異なった出来事
- 11) 汚染微生物の諸性状検査結果
- 12) 衛生管理方法とそのトレーニング内容の適切性
- 13) 作業従事者のガウニングとそのトレーニング内容の適切性
- 14) 作業従事者の無菌操作技術とそのトレーニング内容の適切性
- 15) 作業従事者の健康状態(特に、呼吸器系疾患による咳やくしゃみなどの影響)
- 16) その他、無菌性に影響を及ぼす要因

3. 培地充填試験におけるデータ管理

それぞれの培地充填試験において、下記の事項を詳細なデータとして記録する。

- 1) 試験実施日時
- 2) 試験実施充填室、充填ラインの識別
- 3) 容器、栓の種類とサイズ
- 4) 充填容量
- 5) 充填速度
- 6) 滅菌フィルターの形式と完全性試験成績(ろ過滅菌した場合)
- 7) 充填培地の種類
- 8) 充填容器数
- 9) 培養しなかった充填容器数とその理由

- 10) 培養容器数
- 11) 陽性容器数
- 12) 培養温度と培養期間
- 13) 実際の製造工程のあるステップを模倣するために使われた方法(例えば、模擬凍結乾燥、又はバイアルガス置換など)
- 14) 培地充填試験開始前及び試験実施中に得られた微生物学的モニタリングデータ
- 15) 培地充填試験参加者リスト
- 16) 充填培地の性能試験結果(粉末充填の場合は、微生物発育阻止活性の試験成績も必要)
- 17) 陽性容器から検出された微生物の同定及び性状検査結果
- 18) 当該培地充填試験でカバーする医薬品リスト
- 19) 汚染容器の認められた又は失敗に帰した培地充填試験の原因調査
- 20) 総合評価

4. 培地充填試験の方法

液状製品、粉末製品及び凍結乾燥製品の無菌製造工程を検証する方法について示す。基本的には、液状製品に対する培地充填試験を応用することによって、他の剤形の医薬品の無菌性検証が可能である。

4.1. 培地の選択と性能試験

ソイビン・カゼイン・ダイジェスト培地、又は適当な他の培地を使用する。微生物限度試験法(4.05)に規定されている培養条件で、指定菌株及び必要に応じて環境モニタリングで検出頻度の高い代表菌1～2株を培養したとき、各菌が明らかな増殖を示さなければならない。

4.2. 培地の滅菌

あらかじめバリデーションの行われた方法に従って滅菌する。

4.3. 培養及び観察

培養に先立ち、容器に漏れが認められたもの、又は損傷したものを除去し、記録にとどめる。20～35℃で14日間以上培養する。これ以外の温度で培養する場合には、その妥当性を示すこと。異なる二つの温度で培養する場合には、低い温度で7日間以上、次いで高い温度で7日間以上培養する。設定培養温度は、±2.5℃以内で維持すること。培養最終日に菌の発育の有無を観察する。汚染が認められた容器については、汚染菌の同定及び性状検査を実施する。汚染菌の同定には、参考情報「遺伝子解析による微生物の迅速同定法」や適切な市販の微生物同定システムなどが適用できる。

A. 液状製品

培地充填手順

施設、装置等の清掃は通常どおりに行い、容器、栓、充填装置部品、トレイなどは標準操作手順書に従って洗浄、滅菌する。培地充填試験は、最悪ケース(例えば、打栓ラインの修正、充填針／チューブの修理又は交換、充填ラインのフィルター交換等の介入作業、最長製造時間、最大パッチサイズ、最多作業人数など)を考慮に入れ、実施する。ただし、1回の培地充填試験に想定しうる全ての最悪ケースを組み入れる必要はないが、計画的に全ての最悪ケースを評価する。多くの製造ラインは高度に自動化されており、比較的高速で稼働し、作業員の介入も限定するように設計されている一方、かなりの頻度で作業員が介入するラインもある。実際の製造におけるパッチサイズを用い、実際の工程時間で充填するのが最も正確なプロセスシミュレー

ションになるが、これ以外の適切なパッチサイズと充填時間でも、当該ラインの無菌性を正當に評価することはできる。滅菌容器に適量の培地を製品の開放時間を考慮した充填速度で充填し、閉塞する。適当な方法で培地を容器の内表面全体に接触させ、あらかじめ定めた温度で培養する。

B. 粉末製品

B.1. 充填粉末の選択と微生物発育阻止活性試験

実製品又はプラセボ粉末を用いる。プラセボ粉末としては、一般に乳糖、D-マンニトール、ポリエチレングリコール6000、カルボキシメチルセルロース塩、粉末培地などを用いる。あらかじめ、充填粉末が微生物に対して発育阻止活性を有するかどうか調べなければならない。粉末培地は水で、他の滅菌粉末は培地で培地充填試験濃度に希釈し、4.1に定める培地性能試験用各菌を1培地当たり100 CFU未満接種する。あらかじめ定めた温度で5日間培養したとき、明らかな増殖が認められれば、充填粉末には微生物発育阻止活性がないものとみなし、本試験に使用できる。

B.2. 充填粉末の滅菌法

プラセボ粉末を適当な容器(例えば、二重に熱シールされたポリエチレン袋)に入れ、放射線滅菌を行う。

B.3. 充填粉末の無菌性確認

無菌試験法に従い無菌試験を行うとき、適合しなければならない。ただし、用いた滅菌法のバリデーションが行われている場合には、無菌試験を省略することができる。

B.4. 培地充填手順

下記の中から適当なものを選ぶ。

1) 適当な方法で容器に滅菌液体培地を充填後、粉末充填機を用い、実製品又は滅菌プラセボ粉末を充填する。プラセボ粉末として滅菌粉末培地を用いる場合は、滅菌液体培地の代わりに滅菌した精製水を充填する。

2) 液体培地を容器に充填後、高圧蒸気滅菌する。この容器を充填エリアに移動し、粉末充填機を用いて実製品又は滅菌プラセボ粉末を充填する。

3) 粉末充填機を用い、容器に実製品又は滅菌プラセボ粉末を充填後、適当な方法で滅菌液体培地を充填する。プラセボ粉末として滅菌粉末培地を用いた場合は、滅菌液体培地の代わりに滅菌した精製水を充填する。

C. 凍結乾燥製品

凍結乾燥製品の場合、培地充填試験を凍結乾燥製品の実製造工程と全く同じ条件下で行うことはできない。凍結及び乾燥を行うと、汚染菌を死滅させる可能性がある上、培地の特性も変えてしまう。また、復圧ガスとして不活性ガスを使用すると、好気性菌や真菌の発育を阻害する可能性がある。そのため、通常、凍結及び乾燥を避け、復圧ガスとしては空気が用いられる。ただし、嫌気条件下で製造される医薬品には、嫌気性菌用培地を用いて培地充填試験を実施する場合もある。その場合には、復圧ガスとしては窒素ガスなどを用いる。

培地充填手順

下記の方法によるか、又はこれに相当する方法を用いる。

1) 製品充填機を用い、容器に培地を充填後、半打栓状態にし、滅菌トレイに集める。

2) トレイを凍結乾燥機にセット後、扉を閉め、製造工程に準じて凍結乾燥の操作を行う。ただし、凍結は行わず、充填液が突沸しないような減圧下に適当な時間保持する。

- 3) 減圧保持完了後、復圧し、打栓する。
- 4) 適当な方法で培地を内表面全体に接触させ、あらかじめ定めた温度で培養する。

参考資料

ISO 13408-1 (2008) : Aseptic processing of health care products : General requirements.

微生物迅速試験法

科学技術の進歩により、細菌の生理活性、菌体成分等を高精度に測定できる方法が数多く開発され、新たな細菌検出法、計数・計量法が登場している。また1980年代以降の環境微生物学分野における研究の進展により、環境中の細菌の多くは従来の培地ではコロニー形成能が低く、培養法のみではそのような細菌を検出、計数・計量、同定しがたいことが明らかとなってきた。細菌数・細菌量の測定に当たっては、得られる結果が利用する手法により異なり、最新の手法を用いても、絶対値を得

ることは難しい点に留意すべきである。また、各手法のパリテーションのための標準菌株は存在するが、生理活性も含めて標準化することは容易ではない。

新手法は従来法と比較し、必ずしも全ての点において優れているわけではないが、迅速性及び精度においては優位であることが多く、真菌やウイルス等にも応用可能であることより、その積極的な活用は関連分野における微生物管理レベルの向上に大きく役立ち、微生物汚染に伴うリスクの低減等に貢献する。

培養を基本とする従来法ではコロニーや細菌増殖に伴う濁度の変化などを指標とするのに対し、新手法では測定対象及び測定原理が従来法とは大きく異なる。また、環境中に生息する微生物の解析に当たっては、特定の微生物に着目する方法と共に、微生物群集を網羅的に理解することの重要性が認識されつつある。なかでも、塩基配列を指標とする系統分類が一般化し、シーケンス技術の飛躍的な発展は、遺伝子配列をもとに試料中の微生物群集構造を短時間のうちに解析することを可能にするなど、微生物迅速解析のための基盤が構築されている。本参考情報では微生物迅速試験法の原理と応用分野を紹介し、また利用に当たっての考慮すべき点を述べる。

1. 測定対象及び測定原理

名称	測定対象	原理・特徴	測定装置の例
1) 直接測定法			
固相サイトメトリー	菌体	フィルターなどの担体に捕捉した細菌が発するシグナルを直接的に検出する。染色剤を選択することにより、生理活性等にかかわるシグナルを得ることもできるほか、自家蛍光を利用することもある。また特定の細菌を選択的に検出するため、遺伝子プローブや抗体、また蛍光標識したファージなどを用いることがある。検出・測定装置として、蛍光顕微鏡やレーザー顕微鏡などを含む、種々の光学検出・測定装置を用いる。	蛍光顕微鏡 レーザースキャニング サイトメーター等
フローサイトメトリー	菌体	流路系を通過する細菌が発するシグナルを直接的に検出する。染色剤を選択することにより、生理活性等にかかわるシグナルを得ることもできるほか、自家蛍光を利用することもある。また特定の細菌を選択的に検出するため、遺伝子プローブや抗体、また蛍光標識したファージなどを用いることがある。検出・測定装置として、種々の光学検出・測定装置を用いる。	フローサイトメーター等
2) 間接測定法			
免疫学的方法	抗原	細菌がもつ抗原に特異的な抗体を反応させ、発色や蛍光を目視やマイクロプレートリーダーなどで測定する。簡便なものには免疫クロマトグラフィーがある。	免疫クロマトグラフィー マイクロプレートリーダー
核酸増幅法	核酸	微生物がもつ核酸を、対象とする微生物に特異的なプライマーを用いて増幅し、検出する。定量的 PCR 法を用いることにより、定量も可能である。	電気泳動装置 定量的 PCR 装置
生物発光法・蛍光法	ATP 等	菌体内の ATP 等を酵素反応による発光現象・蛍光現象をもとに測定する。	発光測定器 蛍光測定器
マイクロコロニー法	増殖能 (マイクロコロニー)	コロニー形成初期のマイクロコロニーを検出・計数する。平板培養法と同じ培養条件(培地組成、温度等)を使用できる。	蛍光顕微鏡等
インピーダンス法	増殖能 (電気特性)	細菌が増殖の際に培地成分を利用し産生する代謝産物の増加により生じる電気特性の変化を利用する。	電気計測器
ガス測定法	増殖能 (ガス産生等)	細菌の増殖に伴う二酸化炭素の産生や酸素の消費等のガス量の変化を利用する。	ガス測定器 培地の呈色反応
脂肪酸分析法	菌体脂肪酸	細菌の種類によって菌体脂肪酸組成が異なることを利用する。	ガスクロマトグラフィー
赤外吸収スペクトル測定法	菌体成分	菌体に赤外線を照射し、その赤外吸収スペクトルパターンを利用する。	フーリエ変換形赤外分光 光度計
質量分析法	菌体成分	菌体成分を質量分析計により測定し、データベースと照合して解析する。	質量分析計
フィンガープリント法	DNA	試料から抽出した DNA を制限酵素で切断し、DNA 断片の泳動パターンを利用する。データベースと照合することにより同定が可能である。また T-RFLP 法では群集構造解析が可能である。	電気泳動装置
ハイスルーブット・シーケンシング	核酸	試料中に存在する多種多様な細菌から抽出した核酸の配列を決定し、その情報をもとに群集構造を解析する。	シーケンサー等

注) PCR : ポリメラーゼ連鎖反応 T-RFLP : 末端標識制限断片長多型分析

2. バリデーション

機器の適格性評価に当たっては、それぞれの測定法で測定対象とする標準試料を用いて実施する。すなわち、直接測定法においては標準菌株、間接測定法においては検出対象となる成分等とする。

試験方法のバリデーションに当たっては、測定対象が細菌数・細菌量測定の際となる科学的根拠を明らかにし、従来法と比較して優位な点と共に、利用に当たって考慮すべき点についても明らかとすることが望ましい。また標準菌株を用いたバリデーションの結果は、従来法がある場合は従来法と比較し同等以上であるべきだが、測定原理が異なることより必ずしも相関関係を求める必要はない。環境中に生息する細菌の検出を目的とする場合、より合理的な結果を得るためには、試験に用いる標準菌株の生理状態を可能な限り環境中での状態に近似させることが望まれる。

3. 応用分野と考慮すべき点

微生物迅速試験法は幅広い分野での応用が期待されるが、測定対象及び測定系が従来法とは異なるため、これまでに蓄積したデータとの相関を得られないことがある。従来法と同等以上の能力を有することを確認することが原則であるが、微生物迅速試験法により新たな管理方法が考案され、従来法がない場合には、その妥当性を検証して微生物迅速試験法を用いることができる。

微生物迅速試験法は短時間のうちに結果を得ることができるので、製品試験、環境モニタリング、バイオバーデン試験、原材料管理などをリアルタイムに実施でき、工程管理の新たな方法として活用が期待される。警報基準値(アラートレベル)、処置基準値(アクションレベル)などは得られたデータを元に傾向分析を通じて設定することができる。

応用分野の例を以下に示した。

- ・製薬用水の品質管理
- ・製造区域の微生物評価
- ・無菌試験
- ・微生物限度試験
- ・保存効力試験
- ・原材料受入試験

など

非無菌医薬品の微生物学的品質特性

本試験法は、三薬局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

なお、三薬局方で調和されていない部分は「◆ ◆」で囲むことにより示す。

非無菌製剤における、ある特定微生物の存在は、製品の薬効の減少あるいは失効につながる可能性があり、また、患者の健康を損なう可能性もある。したがって、医薬品の製造業者は、製造、貯蔵及び流通に際し、最新のガイドラインに従ってGMPを実施することにより、最終製品のバイオバーデンを確実に低くしなければならない。◆本指針は、非無菌医薬品(原料及び製剤)中に存在する増殖能力を有する微生物(細菌及び真菌)の限度の目安を基準値として示したものである。◆非無菌医薬

品の微生物試験は、微生物限度試験法(4.05)の「Ⅰ.生菌数試験」及び「Ⅱ.特定微生物試験」に準拠して行う。◆非無菌医薬品に対して生菌数試験及び特定微生物試験を実施するにあたっては、微生物管理計画を確立し、それを当該医薬品の品質保証システムの重要な一部として位置づけなければならない。また、試験実施者及び責任者は、微生物の取扱い技術、バイオセーフティ対策及びデータ解釈について専門知識を有していなければならない。◆

◆1. 定義

(i) 非無菌医薬品：日本薬局方の医薬品各条に収載されているもので無菌でないもの及び最終製品で無菌でないもの。

(ii) 医薬品原料：原薬、添加剤を含む医薬品製造に用いる全ての物質。ただし、医薬品製造用水及びガス類は除く。

(iii) バイオバーデン：非無菌医薬品中に生存する微生物(細菌及び真菌)の数と種類。

(iv) 処置基準値：直ちに調査を行い、必要に応じて是正措置をとらなければならないバイオバーデンに対して設定した基準値。

(v) 警報基準値：予知される問題点を早急に警告するものとして、直ちに是正措置をとる必要はないが、調査は行う必要があるバイオバーデンに対して設定した基準値。

(vi) 品質保証システム：品質管理を実施するために必要となる製造業者の組織構造(責任、権限及び相互関係)及び実施手順。

2. 試験の適用除外

生菌を有効成分とする非無菌医薬品には、通例、生菌数試験を適用しない。

3. 試料の採取方法及び試験の実施頻度

3.1. 試料の採取方法

一般に、非無菌医薬品や医薬品原料ロット中の微生物汚染は均一でない。偏りのある試料採取方法では、正確なバイオバーデン値を推測できない場合もある。したがって、回顧的又は同時的バリデーションで得られたバイオバーデンデータの解析に基づいて、非無菌医薬品又は医薬品原料ロットを代表できる採取方法を確立する必要がある。通例、同一製造番号の非無菌医薬品又は医薬品原料の任意に選択した異なる数箇所(少なくとも3箇所以上)から試料をほぼ同量ずつ採取し、それらを合わせたものを被験試料とする。

また、清浄度管理環境下での試料採取が困難な場合には、採取環境や採取器材に注意を払い、採取した試料のバイオバーデンが不注意による汚染によって影響されないようにしなければならない。乾燥又は非水性の非無菌医薬品や医薬品原料においては、採取試料中のバイオバーデンが変化しないことが確認されている場合、本試験を試料採取直後に行う必要はない。

3.2. 試験の実施頻度

試験の実施頻度は、別に規定されている場合を除き、種々の要因を考慮して設定しなければならない。これらの要因には次のものがある。

(i) 非無菌医薬品の剤形(用法)

(ii) 製造方法

(iii) 製造頻度

(iv) 医薬品原料の特性(天然物より製したもの、化学合成で製したもの等)

(v) ロットサイズ

(vi) バイオバーデン値のばらつき(ロット間、季節変動など)

- (vii) バイオバーデンに影響を及ぼす変更事項(製造工程の変更、医薬品原料の入手先の変更、医薬品原料ロットの変更など)
- (viii) そのほか

医薬品の製造初期段階においては、医薬品原料や当該医薬品の微生物学的品質特性を把握するために、一般に高頻度に微生物限度試験を行う必要がある。しかし、回顧的又は同時的バリデーションなどのデータを蓄積することによって、例えば、季節ごと、一定期間ごと、数ロットごとなど、試験頻度を少なくすることができる。

4. 微生物管理計画書

非無菌医薬品に微生物限度試験法(4.05)を適用する場合には、当該医薬品からの微生物の回収法、培養法、計測法の妥当性を検証した上で、次の事項を定めた微生物管理計画書を作成しなければならない。

- (i) 試験対象医薬品名(品目名)
- (ii) 試料採取頻度及び試験実施頻度
- (iii) 試料の採取方法(採取者、採取量、採取環境などを含む)
- (iv) 採取試料の試験室への移動(試験実施までの保存条件を含む)
- (v) 試料の処理方法(微生物の回収方法)
- (vi) 生菌数の測定方法(供試量、培地の種類、培地の性能試験、培養方法などを含む)
- (vii) 特定微生物の検出方法(供試量、培地の種類、培地の性能試験、培養方法などを含む)
- (viii) 生菌数の算出方法及び検出菌の性状検査
- (ix) 微生物許容基準値(警報基準値、処置基準値)の設定
- (x) 微生物許容基準値を超えた場合の対処方法
- (xi) 試験実施者、試験責任者など
- (xii) そのほかの必要な事項◆

5. 非無菌医薬品の微生物許容基準値

総好気性微生物数(Total Aerobic Microbial Count : TAMC)及び総真菌数(Total Combined Yeasts/Moulds Count : TYMC)に対する微生物許容基準値を設定する◆ことにより、医薬品原料中の微生物学的品質が維持されているか又は悪化しているかを製造初期段階に判断することができる。また、必要に応じて適切な是正措置をとることも可能となり、医薬品原料の

微生物学的品質の維持、改善に役立てることができる。◆

合成及び鉱物由来原料に対する微生物許容基準値は、別に規定するもののほか、表1に従う。◆化学合成で製する医薬品原料は製造工程において高温処理、有機溶媒処理などを行うことにより一般に低いバイオバーデン状態にあるが、植物や動物由来の医薬品原料は、一般に合成原料よりかなり高いバイオバーデン状態にある。

非無菌医薬品の製造に用いる水の微生物学的特性は、最終製品の微生物学的品質に直接影響を及ぼすので、これらの微生物管理にも、細心の注意が必要である。◆

非無菌医薬品の最終製剤に対する微生物許容基準値の判定は、別に規定するもののほか、表2に従う。◆これらの基準値は、非無菌医薬品の適用法、水との親和性などにに基づき規定されている。経口用の液状製剤や水との親和性の高い非無菌医薬品については、一般に低い微生物許容基準値が設定されている。◆

表2には、微生物許容基準値が設定されている製剤において存在してはならない特定微生物も示している。ただし、これら検出されてはならない特定微生物を全て網羅しているわけではない。ある特定の製剤では原材料の特性や製造工程によっては、ほかの微生物に対する否定試験も必要である。

また、規定された試験では規定されたレベルでの有効な微生物測定ができない場合には、示された許容基準値に可能な限り近い検出限界を有することがバリデートされた試験方法を用いることができる。

表2に挙げた微生物に加えて、検出すべきほかの微生物の重要性は次のような見地によって評価される。

- (i) 製品の用途：危険要素は投与経路(眼球、鼻、呼吸器官)によって異なる
- (ii) 製品の性状：当該製品は微生物の発育を支持するのか、それとも十分な抗菌の活性を有するのか

表1 非無菌医薬品原料の微生物学的品質に対する許容基準値

	総好気性微生物数 (CFU/g又はCFU/mL)	総真菌数 (CFU/g又はCFU/mL)
医薬品原料	10 ³	10 ²

表2 非無菌製剤の微生物学的品質に対する許容基準値

投与経路	総好気性微生物数 (CFU/g又は CFU/mL)	総真菌数 (CFU/g又は CFU/mL)	特定微生物
経口(非水性製剤)	10 ³	10 ²	大腸菌を認めない(1 g又は1 mL)
経口(水性製剤)	10 ²	10 ¹	大腸菌を認めない(1 g又は1 mL)
直腸	10 ³	10 ²	—
口腔粘膜			
歯肉			
皮膚	10 ²	10 ¹	黄色ブドウ球菌を認めない(1 g又は1 mL) 緑膿菌を認めない(1 g又は1 mL)
鼻			
耳			
腔	10 ²	10 ¹	緑膿菌を認めない(1 g又は1 mL) 黄色ブドウ球菌を認めない(1 g又は1 mL) カンジダ・アルビカンスを認めない(1 g又は1 mL)
経皮吸収パッチ (粘着層及び支持材を含む1パッチに限 定)	10 ²	10 ¹	黄色ブドウ球菌を認めない(1パッチ) 緑膿菌を認めない(1パッチ)
吸入 (噴霧用の液状製剤にはより厳しい要件 が適用される)	10 ²	10 ¹	黄色ブドウ球菌を認めない(1 g又は1 mL) 緑膿菌を認めない(1 g又は1 mL) 胆汁酸抵抗性グラム陰性菌を認めない(1 g又は1 mL)

*表3 生薬及び生薬を配合した製剤の微生物学的品質に対する許容基準値

	総好気性微生物数 (CFU/g又はCFU/mL)	総真菌数 (CFU/g又はCFU/mL)	特定微生物
カテゴリー1	許容基準： 10^7 最大許容値：50,000,000	許容基準： 10^5 最大許容値：500,000	大腸菌の許容基準： 10^3 (1 g又は1 mL) サルモネラを認めない(10 g又は10 mL)
カテゴリー2	許容基準： 10^5 最大許容値：500,000	許容基準： 10^4 最大許容値：50,000	胆汁酸抵抗性グラム陰性菌の許容基準： 10^4 (1 g 又は1 mL) 大腸菌を認めない(1 g又は1 mL) サルモネラを認めない(10 g又は10 mL)

◆

(iii) 使用方法

(iv) 使用者：新生児，幼児，衰弱した人に対するリスクも異なる

(v) 免疫反応抑制剤：皮質ステロイドの使用

(vi) 疾患，外傷，臓器損傷の有無

必要に応じて，関連した要素のリスク評価は，微生物学を学び，微生物学的データの解釈について特別に訓練された職員によってなされる。

原料に対するリスク評価はその原料が供される工程，最新の試験技術，要望される品質規格の原料であることを考慮に入れる。微生物許容基準値が規定されているときは，以下のように判定する。なお，微生物許容基準値は，個々の試験成績，又は繰り返し測定を行う場合には繰り返し測定値の平均値とする。

 10^1 CFU：最大許容値＝20 10^2 CFU：最大許容値＝200 10^3 CFU：最大許容値＝2000，以下同様。

◆6. 生薬及び生薬を配合した製剤の微生物許容基準値

生薬及び生薬を配合した製剤の微生物限度の目安を基準値として表3に示す。カテゴリー1は，熱湯で処理して用いる生薬及びその製剤，カテゴリー2は，そのほかの生薬及びその製剤である。本指針では，生薬及び生薬を配合した製剤に対する特定微生物として，胆汁酸抵抗性グラム陰性菌，大腸菌及びサルモネラを掲げているが，生薬原料の由来や生薬を配合した製剤の製法によっては，これら以外の微生物(例えば*Bacillus cereus*, *Clostridium*, *Pseudomonas*, *Burkholderia*, *Staphylococcus aureus*, *Aspergillus*属や大腸菌群の一部の菌種)についても注意を払わなければならない場合がある。原料生薬に対する微生物限度はその原料が供される工程，要望される品質規格の原料であることを考慮に入れたリスク評価に基づき設定する。◆

保存効力試験法

保存効力試験法は，多回投与容器中に充填された製剤自体又は製剤に添加された保存剤の効力を微生物学的に評価する方法である^{1) 2)}。製剤に試験の対象となる菌種を強制的に接種，混合し，経時的に試験菌の消長を追跡することにより，保存効力を評価する。

汚染微生物の増殖には，製品中の水分活性が重要な役割を果たしている。多回使用される医薬品では，使用される間に微生物の二次汚染による変質・変敗を起こす可能性があり，微生物汚染した医薬品を使用した場合は，薬効の低下のみならず汚染微生物により感染症を引き起こす危険性も高くなる。これらの

ことから多回使用される医薬品には，日本薬局方製剤総則において保存剤の配合が認められている。

医薬品GMPに対応するために，又は単に生菌数(細菌数及び真菌数)を抑制する目的のためだけに，保存剤を使用してはならない。保存剤は量によっては毒性を示すことから，ヒトへの安全性に影響を及ぼすような量を製剤に添加してはならず，保存剤の添加量を可能な限り少なくする配慮が必要である。本試験は，一般に製剤の処方設計段階や定期的な保存効力の検証などに適用され，ロットの出荷判定試験としては行わないが，製剤自体の抗菌作用又は製剤に添加された保存剤の効果は，製剤の有効期間にわたって検証しなければならない。なお，抗菌性保存剤含量の試験は，通常，出荷時に行う必要があるが，場合によっては，出荷判定試験の代わりに製造工程管理試験として行うことも可能である。

1. 製剤とそのカテゴリー

本試験を行うために，製剤を二つのカテゴリーに分類する(表1)。カテゴリーⅠは水溶性の基剤又は溶剤を用いて作られたもので，水分活性0.6以上の製品と定義する。カテゴリーⅡは非水溶性の基剤又は溶剤を用いて作られたものである。なお，水中油型基剤を用いて作られたものはカテゴリーⅠに，油中水型基剤を用いて作られたものはカテゴリーⅡに含まれる。

表1 製剤のカテゴリー

カテゴリー	製剤の種類
I A	・注射剤 ・水性溶剤に溶解又は分散させた無菌の製剤(点眼剤，点耳剤，点鼻剤等)
I B	・水性溶剤に溶解又は分散，若しくは水溶性の基剤に混和させた非無菌の局所投与製剤(点耳剤，点鼻剤，吸入剤，その他粘膜に使用される製剤等を含む)
I C	・水性溶剤に溶解又は分散，若しくは水溶性の基剤に混和させた制酸剤以外の経口投与する製剤及び口腔内に適用する製剤
I D	・水性溶剤又は水溶性の基剤で調製した制酸剤
II	・非水溶性の基剤又は溶剤を用いて作られた製剤で，カテゴリーⅠに記載している全ての剤形を含む。

2. 試験菌株，培地性能及び生菌数測定法の適合性

2.1. 試験菌の調製

試験菌は，最初のマスターシードロットからの継代数5回を超えないように，シードロット培養管理手法(シードロットシステム)を用いて管理する。細菌及び真菌の各試験菌について，表2に示す菌株，若しくはこれらと同等と考えられる菌株を使用し，表2に示す条件でそれぞれ個別に培養する。

表2 試験菌株と培養条件

試験菌	株名	培地	培養温度	試験菌の培養期間
<i>Escherichia coli</i>	ATCC 8739 NBRC 3972	ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地 ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地	30～35℃	18～24時間
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC 9027 NBRC 13275	ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地 ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地	30～35℃	18～24時間
<i>Staphylococcus aureus</i>	ATCC 6538 NBRC 13276	ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地 ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地	30～35℃	18～24時間
<i>Candida albicans</i>	ATCC 10231 NBRC 1594	サブロー・ブドウ糖液体培地 サブロー・ブドウ糖カンテン培地	20～25℃	44～52時間
<i>Aspergillus brasiliensis</i>	ATCC 16404 NBRC 9455	サブロー・ブドウ糖カンテン培地	20～25℃	6～10日間

これらの指定菌株に加えて、製剤の性質により混入して増殖するおそれのある微生物を試験菌株として使用することが望ましい。例えば、シロップ剤等の高糖濃度製剤には *Zygosaccharomyces rouxii* (NCYC 381; IP 2021.92 ; NBRC1960)を用いて試験することが望ましい。試験菌の培養は、カンテン培養又は液体培養のいずれかを採用する。

カンテン培養：上記5種の菌株をそれぞれカンテン平板培地又はカンテン斜面培地の表面に接種して培養する。カンテン培地としては、細菌の場合はソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地を、真菌の場合はサブロー・ブドウ糖カンテン培地を使用する。細菌の場合は30～35℃で18～24時間、*Candida albicans*は20～25℃で44～52時間、*Aspergillus brasiliensis*は20～25℃で6～10日間又は十分な孢子が形成されるまで培養する。細菌及び*C. albicans*は培養菌体を無菌的に採取し、生理食塩液に浮遊させ、約 10^8 CFU/mLの生菌を含む浮遊液を調製する。*A. brasiliensis*の場合には、ポリソルベート80を0.05%の割合で添加した生理食塩液に浮遊させ、約 10^8 CFU/mLの孢子を含む浮遊液を調製する。必要に応じて孢子浮遊液を、滅菌ガーゼやガラスウールなどでろ過して菌糸を除く。全ての調製菌は必要に応じて遠心分離して培地成分を取り除くこと。これらの浮遊液を接種菌液として使用する。

液体培養：上記4種(*A. brasiliensis*は除く)の菌株をそれぞれソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地又はサブロー・ブドウ糖液体培地で培養後、遠心分離して培地を除く。菌体は生理食塩液で洗浄して、同じ溶液で約 10^8 CFU/mLの生菌を含む接種菌液を調製する。

上記5種以外の菌株を培養する場合は、当該菌株の生育に適した培地を選んで使用することができる。浮遊液の調製もその菌に適した方法を採用する。カンテン培養法と液体培養法のいずれにおいても、得られた接種菌液を2時間以内に被検製剤に

接種できない場合には、2～8℃に保存し、24時間以内に使用する。*A. brasiliensis*の孢子は、通常、7日間までは2～8℃に保存できる。接種菌液中の生菌数を使用直前に計測し、得られた菌数値より接種直後における製剤1 mL又は1 g当たりの理論接種菌数を算出する。

2.2. 培地性能

保存効力試験用の培地は、ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地、サブロー・ブドウ糖カンテン培地の中から適当なものを用いる。他の培地等でも類似的栄養成分を含み、かつ、試験対象となる微生物に対して類似的増殖性を持つものは使用して差し支えない。使用する培地は、表2に指定する菌株、若しくはこれらと同等と考えられる菌株を用いて培地性能試験を実施する。培養日数は、ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地の場合は3日以内、サブロー・ブドウ糖カンテン培地の場合は5日以内とする。

カンテン培地では、得られる集落数は標準化された菌数の計測値の50%以上でなければならない。新鮮培養菌を用いて試験する場合は、有効性が確認された培地パッチ以前に得られた発育と同等の発育が認められなければならない。

2.3 生菌数測定法の適合性

試験製剤1 mL又は1 g以上をとり、9倍量の生理食塩液又は他の適切な中和液で希釈し(10^{-1} 希釈)、攪拌後、更に連続10倍希釈を行う(10^{-2} , 10^{-3} 希釈)。試験菌ごとに各試験製剤希釈液の適量を試験管にとり、適切な数の試験菌を接種し、一平板当たり細菌及び*C. albicans*は250 CFU以下(理想的には25～250 CFU)、*A. brasiliensis*の場合は、80 CFU以下(理想的には8～80 CFU)になるように、適切な量を少なくとも2枚(又は計測のバラツキを最小とするためにそれ以上)のペトリ皿に分注する。本手法の陽性対照として、同じ試験菌を同量、生理食塩液に接種し、同じようにペトリ皿に分注する。試験製剤の希釈液は、陽性対照菌数に比較し、50%以上の菌回収率を示すものとする。発育が阻害される場合は、試料液の調製に用いる緩衝液や液体培地並びにカンテン培地に効果的な不活化剤を添加することができる。ただし、不活化剤が微生物の増殖に影響を与えないことを確認する必要がある。保存剤や製剤そのものの存在が生菌数測定に影響し、かつ適当な不活化剤のない場合は、微生物限度試験法(4.05)に記載されているメンブランフィルター法により生菌数を測定する。生菌数測定法の適合性は、試験材料や試験方法に変更があった場合、又は製剤に試験結果に影響を及ぼすような変更があった場合には再度確認すること。適合性の確認において、接種菌数に対する回収菌数が50%以上の場合には、0日目の混合試料中の生菌数は、接種菌数から換算した理論値としてもよい。カテゴリーII製剤は、3.2項を参考に適切な方法で生菌数を測定する。

3. 試験手順

3.1. カテゴリーI製剤

製剤を含む容器5個のそれぞれの中に接種菌液を無菌的に注入し、均一に混合する。なお、試験菌は混合せず、それぞれ単独に製剤に混入して試験する。製剤の容器中に菌液を無菌的に混合しにくいとき、又は製剤1容器当たりの量が少ない場合には、滅菌した別の容器に試験に必要な十分な量の製剤を無菌的に移して接種菌液を混合する。非無菌製剤の場合、これらに加えて菌を接種しない製剤を対照として保存し、生菌数を測定する。混合する接種菌液の量は製剤の0.5～1.0%とする。通常、

製剤1 mL又は1 g当たり $1 \times 10^5 \sim 1 \times 10^6$ CFUの生菌数になるように接種，混合する．カテゴリーⅠD製品(制酸剤)の場合は，製品1 mL当たり $1 \times 10^3 \sim 1 \times 10^4$ CFUの生菌数となるように接種する．これらの容器を遮光下で20 ～ 25℃に保存し，0，7 (カテゴリーⅠAのみ)，14及び28日目に混合試料中の生菌数を測定する．上記の期間中，混合試料に顕著な変化(例えば，色調の変化，異臭の発生，かびの発生等)が観察されたときは記録し，当該製剤の保存効力について評価検討する．生菌数の経時的な変化は，接種菌数(CFU/mL又はg)からの対数減少値で表される．生菌数測定は，原則として微生物限度試験法(4.05)に記載されているカンテン平板法(カンテン平板混釈法，カンテン平板表面塗抹法)，又はメンブランフィルター法による．本試験法との同等性が示されている場合は，カテゴリーⅠ及びⅡ製剤に自動化を含む別の微生物学的方法を用いてもよい³⁾．

3.2. カテゴリーⅡ製剤

カテゴリーⅠで示された手順と同様に行うが，試験菌を製剤と均一に混和する場合及び混合試料中の生菌数を測定する場合に，特別の手法と配慮が要求される．

半固形の軟膏基剤製品では，試料を45 ～ 50℃に加熱して油状とし，浮遊液を加えて滅菌ガラス棒又はスパーテルで接種菌を均一に分散させる．均一に混合されるように，界面活性剤を加えてもよいが，添加される界面活性剤が接種菌の生残性や増殖性に影響を与えず，かつ，製剤の保存効力を増強させないことを確認する必要がある．生菌数測定のために混合試料を緩衝液や液体培地に均一に混合するときも，界面活性剤や乳化剤を添加することが望ましいこともある．特に，半固形の軟膏剤や油性製剤などに接種された微生物を緩衝液や液体培地中に均一に分散させるには，ソルビタンモノオレイン酸エステル，ポリソルベート80，レシチンなどを使用するとよい．これらは汎用されている保存剤の多くを不活化，又は中和させる作用がある．

4. 判定

保存効力の判定は，表3に従う．表3に記されている試験結果が得られた場合，本試験に適合と判定する．なお，無菌製剤に接種菌以外の菌が発見されたときは，重大な微生物汚染が起こっている可能性が強く，試験操作上又は製造管理上の注意を要する．また，非無菌製剤中の汚染菌数が，参考情報「非無菌

表3 製剤区分別判定基準

カテゴリー	微生物	判定基準
Ⅰ A	細菌	7日後：接種菌数に比べ1.0 log以上の減少 14日後：接種菌数に比べ3.0 log以上の減少 28日後：14日後の菌数から増加しないこと
	真菌	7日後，14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと
Ⅰ B	細菌	14日後：接種菌数に比べ2.0 log以上の減少 28日後：14日後の菌数から増加しないこと
	真菌	14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと
Ⅰ C	細菌	14日後：接種菌数に比べ1.0 log以上の減少 28日後：14日後の菌数から増加しないこと
	真菌	14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと
Ⅰ D	細菌	14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと
	真菌	14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと
Ⅱ	細菌	14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと
	真菌	14日後，28日後：接種菌数から増加しないこと

医薬品の微生物学的品質特性」に定める菌数を超える場合にも，試験操作上又は製造管理上の注意を要する．“菌数から増加しないこと”とは，先の測定値からの増加が0.5 log₁₀以下であることをいう．

5. 培地等

保存効力試験用の培地を以下に掲げる．他の培地等でも類似の栄養成分を含み，かつ，試験対象となる微生物に対して類似の選択性や増殖性を持つものは使用して差し支えない．

(i) ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地

カゼイン製ペプトン	17.0 g
ダイズ製ペプトン	3.0 g
塩化ナトリウム	5.0 g
リン酸水素二カリウム	2.5 g
ブドウ糖一水和物	2.5 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で7.1 ～ 7.5になるようにpHを調整する．確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する．

(ii) ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地

カゼイン製ペプトン	15.0 g
ダイズ製ペプトン	5.0 g
塩化ナトリウム	5.0 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で7.1 ～ 7.5になるようにpHを調整する．確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する．

(iii) サブロー・ブドウ糖カンテン培地

ブドウ糖	40.0 g
ペプトン(肉製及びカゼイン製1 : 1)	10.0 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で5.4 ～ 5.8になるようにpHを調整する．確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する．

(iv) サブロー・ブドウ糖液体培地

ブドウ糖	20.0 g
ペプトン(肉製及びカゼイン製1 : 1)	10.0 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で5.4 ～ 5.8になるようにpHを調整する．確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する．

6. 参考資料

- 1) EUROPEAN PHARMACOPOEIA, 8 (2014), 5.1.3. EFFICACY OF ANTIMICROBIAL PRESERVATION.
- 2) US Pharmacopeia, 38 (2015), <51> ANTIMICROBIAL EFFECTIVENESS TESTING.
- 3) 参考情報「微生物迅速試験法」

無菌医薬品製造区域の環境モニタリング法

本法は，無菌医薬品製造区域の清浄度評価方法及び許容基準を示す．本法の主な目的は，①無菌医薬品製造区域がそれぞれ設計された清浄度，微生物制御を達成し，維持していることを

確認すること、及び②無菌医薬品製造環境中の微粒子数、微生物数が適切に制御されていることを確認することである。

本法に示す評価方法及び許容基準を参考に、製造設備ごとにリスクアセスメントを実施し、リスクに応じた基準値を設定すること。また測定方法については、合理的な根拠に基づき代替法を用いることができる。

1. 用語の定義

本法で用いる用語の定義は、次のとおりである。

- (i) 処置基準(アクションレベル)：モニタリング対象物の数(微生物の場合は必要に応じて種)に対して設定した基準をいい、この値に達した場合には直ちに調査を行い、その結果に基づいて是正措置をとる。
- (ii) 警報基準(アラートレベル)：モニタリング対象物の数(微生物の場合は必要に応じて種)に対して設定した基準で、予知される問題点を早期に警告する値をいう。
- (iii) 無菌操作法：微生物及び微粒子を許容レベルに制御するために、供給する空気、原料、装置及び職員を規制している管理された環境下で行われる無菌医薬品の充填やその他の作業を指す。
- (iv) 無菌操作区域：微生物及び微粒子を許容レベルに制御するために、供給する空気、原料、装置及び職員を規制している高度に管理された環境をいう。無菌操作区域は、更にグレードAとグレードBに分けられる。
- (v) 微生物：細菌、真菌、原虫、ウイルス等の総称。ただし、本法では細菌及び真菌を指す。
- (vi) 作業シフト：同じ職員又はグループによってなされる一定の作業又は作業時間をいう。
- (vii) リスクアセスメント：ICH Q9の品質リスクマネジメントに従って危害を引き起こすハザードを特定し、分析し、評価する一連のプロセスをいう。本法において危害とは、製品又は製造区域を汚染させることを指す。ハザードとは、これらの危害を引き起こすヒト、環境、作業内容の要因をいう。リスクは危害の発生確率とそれが顕在化した場合の重大性の組み合わせで表現される。
- (viii) 校正(キャリブレーション)：標準器、標準試料などを用いて計測器の表示値と真の値との関係を求め適切に使用できる状態にすること。
- (ix) 非作業時：製造設備を据え付けて稼働させているが、これらを運用する職員がいない状態のことをいう。
- (x) 作業時：据え付けた設備が所定の稼働条件で機能し、規定された人数の職員が作業している状態のことをいう。

2. 製造区域

製造区域とは、培養、抽出・精製、容器等の洗浄・乾燥、原料秤量、薬剤の調製、滅菌、充填、閉塞、包装表示等の作業を行う場所、及び更衣を行う場所等をいう。

無菌医薬品の製造区域は、取り扱う容器、原料及び中間製品が微生物及び微粒子に汚染されることを防止するように維持・管理された区域である。

これらの製造区域で作業に従事する職員は、衛生管理、微生物学、製造技術、更衣手順などについて必要な教育訓練を受けること。

2.1. 製造区域の分類

- (i) グレードA：製品への汚染リスクを高いレベルで防ぐ必要のある作業を行う局所的な区域である。無菌操作法で製造さ

れる医薬品の場合は、無菌の医薬品、容器、栓などが暴露される環境において、無菌性が保持できるように設計された区域をいう。この区域においては充填前の無菌作業(無菌接続、無菌原料の添加など)、無菌充填、容器閉塞などを行う。

- (ii) グレードB：製品への汚染リスクを比較的高いレベルで防ぐ必要のある作業を行う多目的な区域である。無菌操作法で製造される無菌医薬品の場合は、無菌を維持できるように収納された滅菌後の容器、原料及び中間製品の搬入、無菌操作区域に直接介入するヒト、器具、装置などが所在する区域である。一般的な無菌室では、グレードAの周辺環境となる。なお、アイソレーターなどのヒトの介在や暴露の程度が小さい場合など環境由来の微生物汚染リスクが低い場合においては、周辺環境はグレードBである必要はない。

- (iii) グレードC、D：製品への汚染リスクを比較的低いレベルで防ぐ区域である。滅菌前の容器、原料及び中間製品が、環境に暴露される製造作業を行う区域、無菌操作に使用する器具、装置などを洗浄する区域等をいう。なお、アイソレーターなどのヒトの介在や暴露の程度が小さい場合など環境由来の微生物汚染リスクが低い場合においては、周辺環境として使用できる。

2.2. 製造区域ごとの環境管理基準値

医薬品製造環境の空中浮遊微粒子は、空調システムの稼働状況を把握する重要な指標の一つとなる。物理的には製品に混入して不溶性微粒子の原因の一つになり、また生物学的には微生物の担体となり得る。

そこで医薬品製造環境中では微生物数と同様に空中浮遊微粒子数についても一定の基準以下に制御されていることを保証しなければならない。そのために、風量、気流パターン、換気回数、ヒト・物の動線などを適切に設計することにより、空中浮遊微粒子を効果的に排出すること。

製造区域ごとに要求される空気の清浄度及び環境微生物の許容基準を表1及び表2に示す。

微粒子測定によるそれぞれのグレード分類をISO/DIS 14644-1 (2010)のクラス分類に比較するとグレードAの作業時

表1 空気の清浄度

グレード	許容空中浮遊微粒子数(個/m ³)			
	非作業時 ^{※1}		作業時	
大きさ	0.5 µm 以上	5.0 µm 以上	0.5 µm 以上	5.0 µm 以上
A	3520	20	3520	20
B	3520	29	352000	2900
C	352000	2900	3520000	29000
D	3520000	29000	---	---

※1 非作業時の値は、作業終了後、一般に15～20分後に達成されるべき値である。

※2 この区域の許容微粒子数は、作業形態により異なる。

表2 環境微生物の許容基準(作業時)^{※1}

グレード	空中微生物		表面付着微生物	
	浮遊菌 (CFU/m ³)	落下菌 ^{※2} (CFU/プレート)	コンタクトプレート手袋 (CFU/24～30 cm ²) (CFU/5 指)	
A	<1	<1	<1	<1
B	10	5	5	5
C	100	50	25	---
D	200	100	50	---

※1 許容基準は平均値評価とする。

※2 プレート1枚あたりの測定時間は、最大4時間までとし、作業時間を通して測定を行う。

の基準はISO 5、グレードBの作業時の基準はISO 7、グレードCの作業時の基準はISO 8にほぼ等しい。

製造区域ごとの清浄度区分の定義に従い、製造区域の清浄度区分を検証する場合のサンプリングポイント数は、表3を参考にできる。対象区域の面積に応じて規定されたサンプリングポイント数を対象区域全体に均等に分布させ、作業活動の高さを考慮してサンプリングポイントを設定する。また、リスクに応じて測定ポイントを追加することも有用である。

ISO/DIS 14644-1 (2010)に掲載されているサンプリングポイント数を表3に示す。

グレードA設計時における確認では、微粒子測定1回当たり最小限1 m³のサンプリングを行う。

5.0 μm以上の空中浮遊微粒子測定、落下菌数測定は、必要に応じて行う。

3. 環境モニタリングプログラム

無菌医薬品の製造においては、製造環境の悪化を事前に予知し、製品品質への悪影響を未然に防止しなければならない。そのため、環境モニタリングプログラムには、製造区域に要求されている清浄度が日常的に保持されていることを検証できるように、必要な全ての事項を含むこと。環境モニタリングプログラムに含まれる項目は、3.1 ～ 3.6項を参考に決定する。環境モニタリングプログラムは施設ごとに作成すること。環境モニタリングを実施する職員は、衛生管理、微生物学、測定原理、測定手順、更衣手順などについて十分な教育訓練を受けること。

3.1. 適用範囲

モニタリング対象は、微生物と空中浮遊微粒子とする。微生物測定の対象は、細菌及び真菌とし、微粒子測定は0.5 μm以上の空中浮遊微粒子を対象とする。

表3 クリーンルームの面積に対応した最少サンプリング数

クリーンルームの面積(m ²)※1	最少ポイント数
1	1
2	1
4	2
6	3
8	4
10	5
24	6
28	7
32	8
36	9
52	10
56	11
64	12
68	13
72	14
76	15
104	16
108	17
116	18
148	19
156	20
192	21
232	22
276	23
352	24
436	25
500	26

※1 面積は、表示された数値以下である。

3.2. モニタリング頻度

無菌医薬品の製造区域では、空中浮遊微粒子及び微生物のモニタリングが必要であり、無菌医薬品が環境空気と直接接触するグレードAにおいては、作業シフトごとに適切な頻度でモニタリングを行う。作業時のモニタリング参考頻度を表4に示す。ここで示した参考頻度は、従来型の一般的な無菌操作法を行う場合を想定しているが、個別の事例においては、リスクアセスメント結果に従い、適切なモニタリング頻度を定めるべきである。特にグレードA及びグレードBの空中微生物については、製品への汚染リスクを考慮して、その影響を評価できるモニタリング頻度を設定すること。例えば、製品の環境への暴露時間が長い場合、又はグレードAへ介入する作業回数が多い場合など、製品への汚染リスクが高いと想定される場合は、より高いモニタリング頻度を設定する必要がある。

これに対してアイソレーターやRABS (Restricted Access Barrier System)、ブローフィルシールなどを用いた製造作業では、ヒトや環境中から製品への汚染リスクが低いため、モニタリング頻度も低減させることができる。

表4 モニタリングの参考頻度

グレード	空中浮遊 微粒子	空中微生物	表面付着微生物 装置、壁など 手袋、作業衣	
			作業終了後	作業終了後
A	作業中	作業シフトごと	作業終了後	作業終了後
B	作業中	作業シフトごと	作業終了後	作業終了後
C, D*	製品や容器が環境に暴露される区域	月1回	週2回	週2回
	その他の区域	月1回	週1回	週1回

※ 製品を暴露しない場合などリスクが低い場合は測定頻度を適宜減らすことができる。

3.3. モニタリングポイント

モニタリング対象には、製造区域の空気、床、壁、設備表面、手袋、作業衣などがある。モニタリングポイントの選定にあたっては、重要作業箇所、汚染されやすい箇所、製造区域の清浄度を代表する箇所などを考慮する。

日常的な製造区域のモニタリングポイントは、製品が環境に暴露される近傍(例えば、30 cm以内)、ヒトの介入や往来が多い、又は低グレードエリアの影響を受けて汚染源となりやすい位置、気流解析の結果からワーストポイントと考えられる位置など、リスクアセスメントの結果や製造区域の清浄度区分の検証で得られた結果を参考に決定する。

3.4. モニタリング方法

モニタリング対象物に応じた方法を選択する。また、サンプリング作業に伴うヒトの介入や、サンプリングによる気流の乱れなどにより製品への汚染リスクを高める可能性があることに十分留意する。

モニタリングの測定対象物が空中に浮遊している微生物の場合は、能動的なサンプリング方法と受動的なサンプリング方法がある。また、検出しようとする微生物の種類によって、使用する培地の種類や培養方法が異なる。詳細については「5.微生物測定」を参考にする。

3.5. 環境管理基準

各モニタリング対象物については警報基準値を設定すること

により設備性能の低下を早期に見つけることが可能であり、管理しやすくなる。環境モニタリングにおいて重要なことは、モニタリング対象物が一定の基準を常時維持していることを評価することである。

環境モニタリングにより得られた数値は、平均値として評価を行うが、平均化により汚染リスクを過小評価しないようにする。グレードAで微生物を検出した場合は、製品への影響を評価する。重要な作業の後には作業者などの表面付着微生物についてモニタリングをしなければならない。

グレードA及びグレードBにおける5.0 μm 以上の空中浮遊微粒子の測定は、環境の異常を早期に検出する上で有用である。

5.0 μm 以上の空中浮遊微粒子が連続的、又は頻繁に検出されるようであれば、その数が少なくても、環境に影響を及ぼす異常が発生している可能性を考慮し、調査することが望ましい。

3.6. データの評価と基準を超えた場合の処置

環境モニタリングデータは、短期的な評価及び長期的な評価を行う。評価には、以下の項目を含める。

- (i) 一定期間を通じての微生物数、空中浮遊微粒子数の増減
- (ii) 検出された微生物の菌種の変動
- (iii) モニタリングポイントの増減
- (iv) 警報基準／処置基準の妥当性の確認
- (v) 職員ごとの検出頻度の確認
- (vi) 当該期間中の環境モニタリング結果に影響を及ぼす変更

環境モニタリングデータの傾向分析を行うことによって、製造環境の悪化を事前に把握し、環境悪化の原因を推定することができる。そのために場所、採取日時、製造品目、ロット、職員などといった環境に影響する情報も重要となる。

環境モニタリングデータに逸脱があった場合、逸脱があった時間の作業内容、製品との位置、逸脱の大きさなどを考慮し、製品の処置、衛生環境復旧の方法を決定する。

4. 微粒子測定

微粒子数の測定には、粒径別に計測できるパーティクルカウンター(微粒子計測器)を用いる。パーティクルカウンターは、空気を吸引するポンプとレーザー光の反射を粒子径に変換するセンサー及び変換部で構成される。サンプリングポイントと計測器が離れている場合には、サンプリングチューブを介して測定する。粒子分布を正確に測定するためには、原則としてサンプリングプローブの吸引口と気流の流れを平行とし、その気流と等速で吸引する。

測定には、校正済装置を用い、装置本体だけでなく、サンプリングチューブの長さ、直径及び曲がり部分の直径などを考慮する必要がある。測定装置の校正項目としては、流量、計数効率、偽計数、計数損失などがある。

微粒子モニタリング方式には、個々のモニタリングポイントごとに独立したパーティクルカウンターを設置して測定する方式と、複数のモニタリングポイントをマニホールドシステムにより1台のパーティクルカウンターに接続して測定する方式又はこれらの組合せ方式がある。いずれの測定方式でも、測定対象とする清浄度環境において決められた粒径範囲の粒子濃度を適切に計測し、これらを表示又は記録できるものとする。なお、5.0 μm 以上の微粒子計測においては、大サイズ微粒子が比較的速く落下するので、長いチューブ使用は避ける。また、微粒子モニタリングに当たっては、測定箇所に起因する測定作業者の健康リスク(例えば高感作物質、病原菌や放射性医薬品など)

を考慮する必要がある場合もある。

グレードA区域は、連続モニタリングが推奨される。サンプリング量は1 m^3 当りに正確に換算できる量であること。

5. 微生物測定

環境モニタリングに用いられる微生物測定法には、浮遊菌数測定法、表面付着菌数測定法、落下菌数測定法などがある。浮遊菌又は表面付着菌の捕集や測定に関しては、種々のサンプリング装置及び方法がある。モニタリングの目的及び対象物によって、適切なサンプリング装置及び方法を選定する。

5.1. 培養による測定

5.1.1. 浮遊菌数測定

一定量の空気を吸引する方法で、サンプリングした空気の容量あたりの菌数を測定する。サンプリング方法によって衝突型サンプリング装置及びろ過型サンプリング装置がある。

いずれの方法にも長所と短所があり、使用するに当たり空気をモニターする装置の能力(吸引量、微生物の捕集能力など)を確認しておくこと。また、グレードAで使用するに当たり、サンプリングが効率的であること、除染又は滅菌が容易であること、一方向気流を乱さないことを予め確認する。

浮遊菌数測定のサンプリング量は、モニタリング対象区域の清浄度やモニタリング頻度などの総合的な根拠考察により、適切なサンプリング量とする。グレードAでは、浮遊菌の1回のサンプリング量は1 m^3 とする。

(i) 衝突式サンプリング方法：衝突式サンプリングに用いる装置の選択及び使用に当たっては、捕集される空気の培地への衝突速度が捕集された微生物粒子に悪影響を及ぼさず、かつ微生物を捕集するのに十分な速度であること。また、空気の吸引量は、培地の物理的・化学的特性を大きく変えるものであってはならない。

一般的に使用される衝突型サンプリング浮遊菌数測定装置には、①スリットサンプラー、②アンダーセンサンプラー、③ピンホールサンプラー、④遠心型サンプラーがある。スリットサンプラーは、回転するカンテン培地に一定サイズのスリットを通して一定流量の空気を吹きつけて微生物を捕集する装置で、培地の回転速度及びスリットと培地表面との距離を調節して測定し、最大1時間まで時系列的に微生物の推移を把握することができる。アンダーセンサンプラーは、多孔板とカンテン培地を数段組み合わせ、培地に多孔板を通して一定流量の空気を吹きつけて微生物を捕集する装置で、空気中の微生物の分布を測定するのに適している。ピンホールサンプラーは、スリットサンプラーのスリット部分がピンホールになった装置で、回転するカンテン培地に数個のピンホールを通して一定流量の空気を吹きつけて微生物を捕集する。遠心型サンプラーは、回転羽根を回転し、一定流量で吸引した空気を周囲に固定したカンテン培地のストリップに吹きつけて微生物を捕集する装置で、機器の持ち運びが容易で局所の測定に適している。

(ii) ろ過式サンプリング方法：ろ過式サンプリングに用いる装置は、吸引力及びフィルターサイズを適切に変えることによって、希望する空気量を捕集することができるが、フィルターを無菌的にホルダーに取り付けたり、取り出すときに注意を要する。フィルターには、ゼラチンフィルターなどを用いたウェットタイプ及びメンブレンフィルターを用いたドライタイプのものがある。ドライタイプのフィルターは、静電気の影響により微生物が付着した粒子をフィルター上に定量的に捕集できな

いことがある。

5.1.2. 表面付着菌数測定

付着微生物のサンプリング面積は採取する対象物の形状や状態により適宜選定する。

(i) コンタクトプレート法：平滑であり，十分な面積を有した適切な接触表面を有するコンタクトプレートを使用する。原則として機器や器具表面からの採取面積は24 ～ 30 cm²とする。

サンプリング箇所，コンタクトプレート全体を均等に数秒間接触させる。この際，回転させたり直線的に動かしてはならない。接触後，プレートに蓋をし，できるだけ速やかに適切な培養条件で培養する。なお，コンタクトプレート使用後は，接触箇所に付着した培地成分を無菌的に拭き取ること。

(ii) スワブ法：微生物を回収しやすく，異物が発生しにくい無菌材質のスワブを適切なリンス液に浸し，あらかじめ規定された表面積を方向を変えながら，ゆっくりと回転，又は平行線状に拭き取ることによってサンプリングを行う。サンプリング後，スワブを適切な一定量のリンス液に入れて攪拌後，微生物限度試験法（4.05）を参考にしながら適切な方法で微生物数を測定する。

(iii) 粘着集菌法：粘着剤を塗布したサンプリングシートを検査対象物に均等に貼付し，剥がす。この操作を同一箇所について，複数回繰り返す。粘着面に捕集した微生物は，適切な方法で測定する。なお，超音波処理などにより，粘着面から微生物を液中に回収することも可能である。

5.1.3. 落下菌数測定

測定場所でカンテン培地を入れた一定の大きさのペトリ皿（通例，直径9 cm）の蓋をとり，一定時間放置後，表面に落下した微生物を培養し，集落数を計数する方法である。本法は，静置した培地の表面に落下しなかった微生物を検出できないこと，微生物凝集物の落下速度は気流の影響を受けることから，一定体積中の微生物の総数を定量的にモニタリングするには有効でない。本法は，得られる結果が定性又は半定量的であるが，製品又は装置が空中に浮遊する微生物によって汚染される可能性を，長時間モニタリングできる利点がある。

使用時の注意点として長時間の暴露条件で，培地が乾燥して菌の発育を阻害することがないことを確認する。落下菌数測定で得たデータは，これ以外の浮遊菌数測定の結果と組み合わせで考えることが有用である。

5.1.4. 培養

環境モニタリングでは，微生物を再現性よく検出する培養条件を採用する。使用する培地は，製造バッチごとに培地性能試験を実施する。また，培地には，モニタリング箇所で使用若しくは製造される消毒剤又は抗菌剤の効果を打ち消すか抑制するための不活化剤を加えてもよい。

培地とその培養条件は，目的とした微生物によって異なる。表5にその一例を示す。表に示した培地はカンテン培地を例としたが，測定方法に応じて，液体培地を用いることもできる。

なお，培地や抽出液は適切な方法で滅菌されたものを使用する。

培養日数については，5日間以上と示したが，信頼性の高い集落数の計測値が得られたと判断される場合に限り，培養5日間以前の計測値を採用してもよい。

また，嫌気性細菌を対象とする場合には，嫌気培養とする。

表5 培地の種類 例示

検出対象微生物	培地	温度と日数
好気性細菌， 酵母及びかび	ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地 SCDLP カンテン培地 SCDL カンテン培地	25 ～ 30℃ 5 日間以上
好気性細菌	ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地 SCDLP カンテン培地 SCDL カンテン培地	30 ～ 35℃ 5 日間以上
酵母及びかび	ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地 SCDLP カンテン培地 SCDL カンテン培地 サプロー・ブドウ糖カンテン培地 ポテト・デキストロースカンテン培地 グルコースペプトンカンテン培地	20 ～ 25℃ 5 日間以上
嫌気性細菌	強化クロストリジアカンテン培地 ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地	30 ～ 35℃ 5 日間以上 (嫌気培養を行う)
抽出液	生理食塩液 リン酸緩衝生理食塩液 リン酸緩衝液， pH 7.2 ペプトン食塩緩衝液， pH 7.0 ペプトン生理食塩液 ペプトン水	

(i) SCDLPカンテン培地

カゼイン製ペプトン	15.0 g
ダイズ製ペプトン	5.0 g
塩化ナトリウム	5.0 g
レシチン	1.0 g
ポリソルベート80	7.0 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で7.1 ～ 7.5になるようにpHを調整する。
確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する。

(ii) SCDLカンテン培地

カゼイン製ペプトン	15.0 g
ダイズ製ペプトン	5.0 g
塩化ナトリウム	5.0 g
レシチン	1.0 g
カンテン	15 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で7.1 ～ 7.5になるようにpHを調整する。
確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する。

(iii) グルコースペプトンカンテン培地

ペプトン	5.0 g
酵母エキス	2.0 g
ブドウ糖	20.0 g
硫酸マグネシウム七水和物	0.5 g
リン酸二水素カリウム	1.0 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で5.6 ～ 5.8になるようにpHを調整する。

確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する。

(iv) 強化クロストリジアカンテン培地

牛肉エキス	10.0 g
ペプトン	10.0 g
酵母エキス	3.0 g
溶性デンプン	1.0 g
ブドウ糖一水和物	5.0 g
システイン塩酸塩	0.5 g
塩化ナトリウム	5.0 g
酢酸ナトリウム	3.0 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

滅菌後のpHが25℃で6.6 ～ 7.0になるようにpHを調整する。
確認されたサイクルで高圧蒸気滅菌する。

(v) リン酸緩衝生理食塩液

リン酸二水素カリウム	0.0425 g
塩化ナトリウム	8.5 g
水	1000 mL

(vi) ペプトン生理食塩液

ペプトン	1.0 g
塩化ナトリウム	8.5 g
水	1000 mL

(vii) ペプトン水

ペプトン	10.0 g
塩化ナトリウム	5.0 g
水	1000 mL

5.1.5. 同定

グレードA及びBから検出された菌は、種レベルまで同定するのが望ましい。遺伝子を調べる方法は、これまでの生化学や表現型の手法に比べて正確であり、精度も高い。これら同定結果は、無菌試験又はプロセスシミュレーションで汚染が生じた際の原因調査に利用できる。遺伝子解析を用いた同定の方法については、参考情報「遺伝子解析による微生物の迅速同定法」を参照する。

5.2. 迅速法による微生物測定

迅速法においては多くの場合、従来の培養法と比較して短時間のうちに測定結果を得ることが可能である。

一般に以下の三つの観点から科学的に検証された装置を使用する。

- (i) 捕集法(ろ過, 衝突, 粘着, 空気吸引など)
- (ii) 検出シグナル(蛍光, 発光など)
- (iii) 検出装置

なお、迅速法においては従来の培養法よりも、多くの場合、得られる微生物の測定値は高くなることから、使用に際しては、機器の適格性評価、校正方法についても十分に検討すること。また、培養法とは測定原理が異なるため、許容基準に関しては科学的論拠を基にそれぞれ設定する必要がある。その際、結果として従来法に比較して、同等以上の微生物管理ができるように設定すること。

6. 参考資料

1) PIC/S GUIDE TO GOOD MANUFACTURING

PRACTICE FOR MEDICINAL PRODUCTS ANNEXES:

Annex 1 - Manufacture of sterile medicinal products
(March 2014)

- 2) ISO/DIS 14644-1,2 (2010): Cleanrooms and associated controlled environments - Part 1: Classification of air cleanliness by particle concentration

滅菌法及び滅菌指標体

滅菌とは、物質中の全ての微生物を殺滅又は除去することをいう。本参考情報は、無菌製品の製造のほか滅菌が必要な場合に適用する。滅菌法を適用する場合には、各滅菌法の長所・短所を十分理解した上で、包装を含む被滅菌物(製品又は滅菌に必要な設備、器具、材料など)の適合性に応じて、適切な滅菌法を選択する。

滅菌においては、滅菌装置据付け(滅菌工程の設計・開発を含む)後、その工程が科学的根拠や妥当性をもって設計どおりに正しく稼動していることを評価する適格性評価に基づき設備の保守点検プログラムを設定すること。また、無菌医薬品の製造所では、製造全般に関わる品質システムを確立すること。例えば、滅菌後の無菌性を含め品質に影響を及ぼし得る全ての作業を明確にし、製品の微生物汚染を回避するために必要な手順書等を設定し、適切に運用すること。

滅菌条件を設定し、滅菌後の無菌性を保証するためには、被滅菌物の滅菌前のバイオバーデンを定期的又は一定滅菌単位ごとに測定すること。測定方法は、4.05微生物限度試験法等を参照する。

本参考情報には代表的な滅菌法を示すが、これら以外にも

- ・滅菌機構が十分に解明されている
- ・滅菌工程の物理的な重要パラメーターが明確であり、それらの制御と測定が可能である
- ・滅菌操作を効果的かつ再現性よく実施できる

といった要件を満たし、かつ被滅菌物に悪影響を及ぼさない場合は、他の滅菌法を用いることができる。

1. 定義

本法で用いる用語の定義は、以下のとおりである。

- ・フィルターの完全性試験：フィルターの微生物捕捉性能データとの相関性が実証された非破壊試験をいう。
- ・バイオバーデン：被滅菌物に生存する微生物群をいう。
- ・*D*値：微生物の死滅率を表す値で、供試微生物の90%を死滅させ、生存率を1/10に低下させるのに要する時間(Decimal Reduction Time)をいう。
- ・*F_D*値：乾熱滅菌におけるプロセスの微生物不活化能力の程度であり、20℃の*z*値(*D*値を10倍変化させる温度変化の度数)を持つ微生物について、160℃の温度に等価な時間(分)で表される値。
- ・*F₀*値：湿熱滅菌におけるプロセスの微生物不活化能力の程度であり、10℃の*z*値(*D*値を10倍変化させる温度変化の度数)を持つ微生物について、121.1℃の温度に等価な時間(分)で表される値。
- ・無菌性保証水準(SAL)：滅菌後に、生育可能な1個の微生物が製品中に存在する確率をいう。10⁻ⁿで表される。

- ・線量(吸収線量)：物質の単位質量当たり付与された吸収エネルギーの量。単位はグレイ(Gy)で表す。
- ・重要パラメーター：滅菌工程に本質的に必要であり、計測可能なパラメーター。
- ・載荷形態(ローディングパターン)：被滅菌物の滅菌装置又は照射容器内での数、方向、配置方法について規定した組み合わせ。

2. 滅菌法

2.1. 加熱法

加熱法は、熱によって微生物を殺滅する方法である。

2.1.1. 湿熱滅菌法

湿熱滅菌法には、一般的に広く用いられる飽和蒸気滅菌とその他の湿熱滅菌とがある。湿熱滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表1に示した。

表1 湿熱滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

	飽和蒸気滅菌	その他の湿熱滅菌
管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・熱履歴(通例 F_0 値で表記) ・温度(必要に応じてドレインなど) ・圧力(滅菌器内) ・所定の温度における保持時間 ・被滅菌物の載荷形態 ・蒸気品質(過熱度、乾燥度、非凝縮性ガス濃度、必要に応じて化学的純度) ・滅菌器の中に復圧などのため導入する空気品質 ・冷却のために用いる水の品質 ・その他必要な事項 	<ul style="list-style-type: none"> ・熱履歴(通例 F_0 値で表記) ・温度(必要に応じてドレインなど) ・必要に応じて圧力(滅菌器内) ・所定の温度における保持時間 ・被滅菌物の載荷形態 ・滅菌器の中に復圧などのため導入する空気品質 ・冷却のために用いる水の品質 ・その他必要な事項
管理すべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・蒸気 ・滅菌器の中に復圧などのため導入する空気 ・冷却のために用いる水 ・温度制御装置 ・圧力制御装置 ・時間制御装置 ・その他 	<ul style="list-style-type: none"> ・蒸気 ・熱水 ・滅菌器の中に復圧などのため導入する空気 ・冷却のために用いる水 ・温度制御装置 ・圧力制御装置 ・時間制御装置 ・連続式滅菌装置の場合の搬送装置 ・その他

飽和蒸気滅菌は、加圧飽和水蒸気中で微生物を殺滅する方法をいう。本法の重要パラメーターとしては、温度、圧力及び所定の温度における保持時間がある。したがって、通常の滅菌工程管理においては、温度、圧力及び保持時間を常時測定、監視すべきであり、そのための測定装置は滅菌設備の仕様として含まれていること。

また、その他の湿熱滅菌には、密封容器中の被滅菌物を滅菌する場合に用いる蒸気加圧運転サイクル、水散布サイクル、水浸漬サイクルなどがある。これらの方法の重要パラメーターとしては、容器内の温度、所定の温度における保持時間がある。

2.1.2. 乾熱滅菌法

乾熱滅菌法は、加熱乾燥空気中で微生物を殺滅する方法である。通例、バッチ式乾熱滅菌器又は連続式乾熱滅菌装置を用いる。

いずれの場合においても滅菌装置に流入する空気清浄度に留意する必要がある。乾熱滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表2に示した。本法はガラス製、磁製、金属製など耐熱性の高い材質のものや鉱油、脂肪油、固形の医薬品などで熱に安定なものが被滅菌物として適している。

本法の重要パラメーターとしては、温度及び所定の温度における保持時間(ベルト速度)がある。同じ加熱による滅菌でも、湿熱滅菌法より高い温度又は長い保持時間が必要となる。通常の滅菌工程管理においては、温度及び保持時間を常時測定、監視すべきであり、そのための測定装置は滅菌設備の仕様として含まれていること。

表2 乾熱滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

	バッチ式乾熱滅菌	連続式乾熱滅菌
管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・熱履歴(通例 F_0 値で表記) ・温度 ・所定の温度における保持時間 ・器内外の差圧 ・被滅菌物の載荷形態 ・空気(加熱用、冷却用)の品質 ・その他必要事項 	<ul style="list-style-type: none"> ・熱履歴(通例 F_0 値で表記) ・温度 ・ベルト速度(保持時間) ・装置内外の差圧 ・載荷密度 ・空気(加熱用、冷却用)の品質 ・その他必要事項
管理すべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・空気(加熱用、冷却用) ・温度制御装置 ・時間制御装置 ・器内の差圧計 ・HEPAフィルター ・その他 	<ul style="list-style-type: none"> ・空気(加熱用、冷却用) ・温度制御装置 ・時間制御装置 ・装置内の差圧計 ・HEPAフィルター ・冷却装置(必要な場合) ・その他

2.1.3. 高周波滅菌法

高周波(マイクロ波)を薬液などの被滅菌物に照射すると、吸収された高周波により、被滅菌物の極性分子が配向を変えようと振動し、分子同士の摩擦によりエネルギーを発生する。このとき生じる熱(マイクロ波加熱)によって微生物を殺滅する方法を高周波滅菌法という。高周波は、通例、 2450 ± 50 MHzのものを用いる。

高周波滅菌装置は、マグネトロンを用いて高周波照射を行い加熱する加熱照射部、赤外線ヒーターなどを用いて滅菌温度を保持するための保持部、被滅菌物を冷却する冷却部から構成され、常圧下で被滅菌物を連続的に滅菌する装置である。高周波滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表3に示した。

本法は、密封容器等に充填された液状製品又は水分含量の多い製品に適用される。

本法の重要パラメーターとしては、被滅菌物の温度、処理時間がある。したがって、通常の滅菌工程管理においては、被滅菌物の温度、処理時間を常時測定、監視すべきであり、そのための測定装置は滅菌設備の仕様として含まれていること。

高周波による加熱は、熱効率及び応答性に優れ、高温短時間滅菌を連続処理できることが特徴である。ただし、被滅菌物の熱の伝わりやすさによって均一な加熱が難しい場合もある。さらに常圧環境下での加熱のため、内圧が高くなることから、使用する容器の耐圧性に注意する必要がある。

表3 高周波滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・熱履歴(通例F_0値で表記) ・温度 ・処理時間 ・被滅菌物の形状 ・その他必要事項
管理すべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・高周波制御装置 ・外部加熱装置(必要な場合) ・冷却装置(必要な場合) ・温度監視装置 ・時間監視装置 ・その他

2.2. ガス法

ガス法は、滅菌ガスが微生物と接触することによって、微生物を殺滅する方法である。加熱法と比較して低い温度での滅菌が可能で、一般に被滅菌物の熱損傷が少ない方法である。そのため、熱抵抗性の低いプラスチック製容器などに適用される事例が多い。

一般的なガスを用いた滅菌法では、汚れや水分が滅菌効果を阻害するため、十分な洗浄、乾燥が重要となる。また、ガスが被滅菌物に吸着される場合では、滅菌効果が減少する。

2.2.1. 酸化エチレン(E0)ガス滅菌法

EOガス滅菌は、微生物が持つタンパク質、核酸を変性させることにより、微生物を殺滅する方法である。EOガスは、爆発性があるため、通例、二酸化炭素などで10～30%に希釈して用いる。EOガスは、反応性の強いアルキル化剤であるので、EOガスと反応する製品又はEOガスを吸収しやすい製品の滅菌には適用できない。

滅菌工程はプレコンディショニング、滅菌サイクル及びエアレーションからなる。EOガスは、変異原性などの毒性があるので、被滅菌物については、エアレーションにより残留EOガスや他の二次生成有毒ガス(エチレンクロロヒドリンなど)の濃度を安全レベル以下に下げることが必要である。ガスは、法規制に適合する処理を施して排気する。EOガス滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表4に示した。

本法の重要パラメーターとしては、温度、湿度、ガス濃度(圧力)及び時間がある。したがって、通常の滅菌工程管理においては、温度、湿度、ガス濃度(圧力)、及び時間を常時測定、監視すべきであり、そのための測定装置は滅菌設備の仕様として含まれていること。

2.2.2. 過酸化水素による滅菌法

過酸化水素による滅菌には、過酸化水素が持つ酸化力により微生物を殺滅する過酸化水素滅菌と、過酸化水素をプラズマ状態にすることにより発生するラジカルによる酸化反応によって微生物を殺滅する過酸化水素低温ガスプラズマ滅菌とがある。加熱法と比較して低い温度での滅菌が可能であるが、セルロースを材料として用いた使い捨ての作業衣、メンブランフィルターなど過酸化水素を吸着するような被滅菌物では、滅菌効果が減少するため、このような被滅菌物の滅菌法としては適していない。過酸化水素滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表5に示した。

本法の重要パラメーターとしては、濃度、時間、温度がある。プラズマ状態にして滅菌する場合は、高周波装置の管理も重要である。被滅菌物の残存水分、滅菌環境中の湿度が滅菌効果に影響するので、必要な場合は管理すること。

表4 EOガス滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・滅菌ガス導入による圧力上昇、導入時間、最終圧力 ・温度(滅菌器内及び被滅菌物) ・湿度 ・EOガス濃度(滅菌器内ガス濃度の直接分析が望ましいが、困難な場合は以下の場合も許容される) <ul style="list-style-type: none"> i) 使用するガスの質量 ii) 使用するガスの容積 iii) 初期滅圧度とガス投入圧からの換算式採用 ・作用時間(暴露時間) ・被滅菌物の載荷形態 ・バイオロジカルインジケータの設置点及び培養結果 ・プレコンディショニング条件(温度、湿度、時間、その他) ・エアレーション条件(温度、時間、その他) ・その他必要事項
管理すべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・EOガス ・注入する蒸気又は水 ・滅菌終了後、置換する空気 ・温度制御装置 ・湿度制御装置 ・圧力制御装置 ・時間制御装置 ・その他

表5 過酸化水素による滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

	過酸化水素滅菌	過酸化水素低温ガスプラズマ滅菌
管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・濃度(滅菌器内濃度の直接分析が望ましいが、困難な場合庫内均一性も許容される) ・時間 ・温度 ・湿度 ・圧力 ・過酸化水素の品質 ・過酸化水素の消費量 ・被滅菌物の残存水分 ・被滅菌物の載荷形態 ・バイオロジカルインジケータの設置点及び培養結果 ・ケミカルインジケータの設置点及び結果 ・その他必要事項 	<ul style="list-style-type: none"> ・濃度(滅菌器内濃度の直接分析が望ましいが、困難な場合庫内均一性も許容される) ・時間 ・温度 ・湿度 ・圧力 ・過酸化水素の品質 ・過酸化水素の消費量 ・被滅菌物の残存水分 ・被滅菌物の載荷形態 ・バイオロジカルインジケータの設置点及び培養結果 ・ケミカルインジケータの設置点及び結果 ・その他必要事項
管理すべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・過酸化水素 ・圧力計 ・過酸化水素注入装置 ・その他 	<ul style="list-style-type: none"> ・過酸化水素 ・圧力計 ・過酸化水素注入装置 ・高周波発生装置 ・その他

2.3. 放射線法

2.3.1. 放射線滅菌法

放射線滅菌法には、 ^{60}Co を線源とした γ 線を被滅菌物に照射することで微生物を殺滅する γ 線照射滅菌と、電子線加速器から放出される電子線を照射することで微生物を殺滅する電子線照射滅菌とがある。滅菌方法の選択に当たっては、被滅菌物の品質劣化を含む適合性を事前に確認しておくこと。

γ 線照射滅菌では γ 線が二次的に発生する電子で微生物を殺滅し、電子線照射滅菌では電子が直接微生物を殺滅する。このような電子による直接作用がある一方で、 γ 線及び電子線がそ

れぞれ水分子と反応してラジカルなどを生成し、微生物のDNAに損傷を与えることによって殺滅する間接作用がある。

両法とも室温で滅菌が可能であるため、熱に不安定な物質適用でき、放射線が透過するためこん包状態での滅菌も可能である。γ線照射滅菌は、電子線に比べると透過力が高いため、主に金属、水、粉末などを含む高密度製品に適している。電子線照射滅菌は、γ線に比べて単位時間当たりの放射線の量(線量率)が高いため、処理時間が短くなる。放射線滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表6に示した。

2.4. ろ過法

ろ過法は、滅菌用フィルターによって液体又は気体中の微生物を物理的に除去する方法である。したがって、熱、放射線に対して不安定な被滅菌物にも適用できる。なお、ここに記載したろ過による被滅菌物は、0.2 μmメンブランフィルターで除去できる微生物であり、細菌の中でもマイコプラズマやレプトスピラ、またウイルスは対象としない。ろ過法における管理項目、ユーティリティ及び制御装置を、参考として表7に示した。

液体ろ過滅菌では、ろ過時間、ろ過量、ろ過流速、ろ過差圧、温度などがフィルターの微生物除去に影響を及ぼす重要パラメーターとして挙げられる。気体ろ過滅菌では、ろ過差圧、温度などが影響を及ぼす重要パラメーターとして挙げられる。フィルターの微生物除去では、滅菌の対象が液体の場合には、ろ過を行う液体の物理化学的性質(粘度、pH、界面活性作用など)に影響される。一般に、適切な条件下で培養された指標菌 *Brevundimonas diminuta* (ATCC 19146, NBRC 14213)又はこれより小さな適切な菌を用いて、フィルターの有効ろ過単位面積(cm²)当たり10⁷ CFU以上をチャレンジし、フィルターの二次側に無菌のろ液が得られることにより、滅菌用フィルターの微生物捕捉性能は検証される。

なお、ろ過前の液体中のバイオバーデンは、ろ過滅菌性能に影響を及ぼすため、その管理について考慮する。

3. 滅菌指標体(インジケーター)

3.1. バイオロジカルインジケーター(BI)

3.1.1. 概要

BIとは、ある滅菌法に対して強い抵抗性を示す微生物の芽胞を用いて作られた指標体であり、当該滅菌法の滅菌条件の決定及び滅菌工程の管理に使用される。

表6 放射線滅菌における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

	γ線照射滅菌	電子線照射滅菌
管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・吸収線量 ・被滅菌物の載荷形態(密度) ・照射時間(コンベア速度又はサイクルタイム) ・その他必要な事項 	<ul style="list-style-type: none"> ・吸収線量 ・被滅菌物の載荷形態(密度) ・電子ビーム特性(平均電子ビーム電流、電子エネルギー、走査幅) ・その他必要な事項
管理するべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・ベルトコンベア ・線量測定システム ・その他 	<ul style="list-style-type: none"> ・電子ビーム測定装置 ・ベルトコンベア ・線量測定システム ・その他

表7 ろ過法における管理項目、ユーティリティ及び制御装置(参考)

	液体ろ過滅菌	気体ろ過滅菌
管理項目	<ul style="list-style-type: none"> ・ろ過時間 ・ろ過量 ・ろ過流速 ・ろ過差圧 ・温度 ・フィルターの完全性 ・多回使用の場合は、使用期間及びフィルターの滅菌回数 ・その他必要な事項 	<ul style="list-style-type: none"> ・ろ過差圧 ・必要に応じて温度 ・フィルターの完全性 ・使用期間 ・フィルターの滅菌回数 ・気体流れ方向(双方向に流す場合) ・その他必要な事項
管理するべきユーティリティ及び制御装置	<ul style="list-style-type: none"> ・圧力計 ・流量計 ・完全性試験装置 ・その他 	<ul style="list-style-type: none"> ・圧力計 ・流量計 ・完全性試験装置 ・その他

指標体は、その形状から、「ペーパーストリップタイプ」、「金属などの表面に接種するタイプ」、「液体タイプ」及び「培地とペーパーストリップがあらかじめ封入された培地一体タイプ」などに分類される。また、担体から分類すると、ろ紙、ガラス、ステンレス又はプラスチックなどを担体として、指標菌の芽胞を接種して包装したものと、製品又は類似品を担体として指標菌の芽胞を接種したものがある。代表的な滅菌法別指標菌の例を表8に示した。

表8 代表的な滅菌法別指標菌一覧

滅菌法	菌種	株名	D値等(参考)
湿熱滅菌法	<i>Geobacillus stearothermophilus</i>	ATCC 7953, NBRC 13737	1.5分間以上(121℃)
乾熱滅菌法	<i>Bacillus atrophaeus</i>	ATCC 9372, NBRC 13721	2.5分間以上(160℃)
EOガス滅菌法	<i>Bacillus atrophaeus</i>	ATCC 9372, NBRC 13721	2.5分間以上(54℃) 12.5分間以上(30℃) ガス濃度600±30 mg/L, 相対湿度60%RH
過酸化水素滅菌法	<i>Geobacillus stearothermophilus</i>	ATCC 12980, NBRC 12550 又は ATCC 7953, NBRC 13737	—

3.1.2. 市販BIの表示事項

ISO 11138-1に従って製造された市販BIの使用者は、BI製造者より使用者に対して提供された次のような情報を確認すること。

- ・製造トレーサビリティ(微生物、単体、包装材料など)
- ・菌種名
- ・公称菌数
- ・抵抗性
- ・使用方法
- ・保管条件(温度、使用期間など)
- ・培養条件(温度、期間、培地など)
- ・廃棄方法

BIの性能を決める項目としては、「菌種」、「抵抗性」、「菌数」などがある。抵抗性は、同じ菌種であっても担体又は包装材料の材質若しくは形状によっても変動するため、包装材料を含めた評価が必要である。

3.1.3. 市販BI使用時の管理

BIを使用する場合には、BI製造者が提示した保管条件、滅菌後から培養開始までの期間、培養条件、廃棄方法などに従い取り扱うこと。特に、保管条件はBIの性能に影響を及ぼすおそれがあるため、取り出してから使用するまでの期間についても長時間放置しないなどの留意をする必要がある。

BIは、被滅菌物全体を評価できるように設置する。また、加熱による滅菌におけるコールドスポットのような、それぞれの方法において、滅菌効果が低いと予測される場所にも設置する。回収する場合は、BIの包装材料や担体を破壊しないように留意する。また、包装材料を破壊してしまった場合は、指標菌が放出・拡散する可能性があるため、微生物汚染防止の観点から、手順をあらかじめ定めておくこと。

BIを購入して使用する場合、使用者は、必要に応じて受入時に芽胞菌数などの測定を行い、BI製造者の公称菌数との間に大きな差がないことを確認すること。

3.1.4. 使用者による滅菌指標体作製時の注意

購入したBIを使用せず、製造環境や被滅菌物から回収したバイオバーデンを利用して指標体を自作する場合は、使用前に少なくとも次のような事項を評価すること。

- ・菌種名
- ・菌数
- ・抵抗性(当該滅菌温度又は滅菌ガス濃度におけるD値)
- ・保管条件(温度、使用期間など)
- ・培養条件(温度、期間、培地など)

なお、抵抗性についてはバイオバーデン中の最大の抵抗性菌であることを継続的に示すための評価プログラムを定めること。

3.1.5. 市販BIの使用者による改変時の注意

購入したBIを包装から取り出し、薬液や資材などの被滅菌物に接種して使用する場合は、菌数や抵抗性が変動するため、使用前にこれらの性能を評価すること。

評価を行う場合は、ISO 11138シリーズや米国薬局方〈55〉を参照することができる。抵抗性の評価には、生物指標抵抗性評価装置(BIER)又はオイルバスを用いたキャピラリー法がある。自社にて評価することが困難な場合は、外部試験検査機関を利用することもできる。

3.2. ケミカルインジケータ(CI)

CIとは、熱、ガス、又は放射線などの作用により化学的又

は物理的に変化する指標体である。指標体の形状としては、それを塗布又は印刷した紙片などがある。滅菌方法に応じて変化する原理は異なるため、使用する滅菌方法に合ったCIを選ぶ必要がある。CIは、使用用途に基づいて以下の6クラスに分類される。ここに示すクラスは性能の優劣に関与するものではない。

なお、CIは滅菌工程の一つ又は複数の重要パラメータの達成を示す指標であるが、滅菌効果や無菌性の保証に用いる指標ではないため、BIの代わりとして用いることはできない。

クラス1: プロセス・インジケータ

被滅菌物が滅菌工程を経たかどうかを区別することを目的とする。重要パラメータの一つ又はそれ以上に反応する。

クラス2: 特定試験用インジケータ

ISO 11140シリーズで規定される、真空型高圧蒸気滅菌装置の排気能力及び蒸気浸透の試験で使用される。Bowie-Dickタイプが該当する。

クラス3: 単一変数インジケータ

重要パラメータの一つのみに反応する。指定されたパラメータの規定値で、滅菌工程に暴露されたことを示す。

クラス4: 複数変数インジケータ

重要パラメータの二つ又はそれ以上に反応する。指定されたパラメータの規定値で、滅菌工程に暴露されたことを示す。

クラス5: インテグレーティング・インジケータ

全ての重要パラメータに反応する。ISO 11138シリーズに規定されているBIの性能要求と同等又はそれ以上の規定値を持つ。

クラス6: エミュレーティング・インジケータ

規定された滅菌サイクルの全ての重要パラメータに反応する。規定値は、指定した滅菌工程の重要パラメータである。

3.3. 線量計

3.3.1. 線量計の種類

放射線照射プロセスにおける線量計とは、放射線を吸収することによる変化から吸収線量を読み取る計器又はシステムであり、「再現性」と「放射線の測定が可能な応答性」を持つことが要求される。線量計の多くは、使用する照射施設における照射前後及び照射中の温度並びに線量率などの環境条件(工程パラメータ)によって影響を受ける場合があるため注意を要する。線量計の選定や使用については、放射線照射プロセスに対する線量計システムの選定及び校正指針(ISO/ASTM 51261)が規定されている。放射線の吸収線量を測定する線量計を表9に示した。なお、 γ 線用線量計は、通例、エネルギー3 MeV未満の電子線を用いる滅菌の工程管理には適さない。

表9 線量計の種類

放射線種類	線量計
γ 線	着色ポリメチルメタクリレート線量計
	透明ポリメチルメタクリレート線量計
	セリックス線量計
	アラニン線量計
γ 線、電子線	セルロースアセテート線量計
	ラジオクロミックフィルム線量計

3.3.2. 線量計使用方法

線量計は、放射線の照射条件を決定するために実施する線量

分布測定時に、また、通常の放射線滅菌における被滅菌物の吸収線量を評価するために使用する。前者では、あらかじめ被滅菌物内部に線量計を配置し、放射線照射後に回収して、測定システムで計測することにより、各部位の吸収線量を明確にする。このとき、放射線の透過性や線量のばらつきからこん包形態の妥当性を確認すると共に、最小及び最大線量と工程パラメーターとの関係を決定する必要があるため、線量計を垂直方向、水平方向の広い範囲に配置する。後者では、線量計を必ずしも被滅菌物内部の最小や最大線量部位に設置する必要はない。線量計の設置／回収が容易な管理点を選定し、管理点での吸収線量を基に被滅菌物の吸収線量を保証する。そのために線量分布測定において、この管理点と被滅菌物内の最大／最小線量部位との量的な関係を明確にすると共に、管理点における合格線量範囲も算出しておくこと。

なお、線量計は、新しく購入して使用する前に校正を行うほか、線量計のバッチ切り替え時、及び1年を超えないごとに1回、校正する。

4. 滅菌条件設計法

4.1. ハーフサイクル法

ハーフサイクル法は、被滅菌物上に存在するバイオバーデン数や検出菌の当該滅菌法に対する抵抗性とは関係なく、BIに含まれる 10^6 CFUの指標菌の全てが死滅する処理時間の2倍の滅菌時間を採用する方法である。本法は、主にEOなどガス滅菌法の滅菌条件の設定に使用される。

4.2. オーバーキル法

オーバーキル法は、被滅菌物上のバイオバーデン数や検出菌の当該滅菌法に対する抵抗性とは関係なく、 10^{-6} 以下のSALが得られる条件で滅菌を行う方法である。

蒸気滅菌の場合は12Dの滅菌条件をいう。ただし、 F_0 値12以上での滅菌条件もオーバーキル法と称している。

4.3. バイオバーデン／BI併用法

バイオバーデン／BI併用法は、広範なバイオバーデン調査結果から最大バイオバーデン数を決定し、目標とするSALを基に、最大バイオバーデン数以上の試験菌数を有する適当な市販BIを用いて滅菌時間(又は滅菌線量)を算出する方法である。

本法を用いる場合は、被滅菌物のバイオバーデン数を日常的に調査し、検出菌の当該滅菌法に対する抵抗性測定も定期的を実施する必要がある。

バイオバーデン調査において、BIの指標菌より抵抗性の強い菌が検出された場合には、それを用いて指標菌とする。また、必要に応じて滅菌条件の見直しを行う。

滅菌時間(又は滅菌線量) $= D \times \log(N_0/N)$

D : BIのD値

N : 目的とする無菌性保証水準(SAL)

N_0 : 被滅菌物の最大バイオバーデン数

4.4. 絶対バイオバーデン法

絶対バイオバーデン法は、被滅菌物や製造環境から検出された菌について、当該滅菌法に対する抵抗性調査を行い、湿熱滅菌法の場合には、その中から最も抵抗性の強い菌を選び、そのD値を用い、被滅菌物のバイオバーデン数を基に滅菌条件を設定する方法である。

バイオバーデン数は、広範なバイオバーデン調査によって決

定する。本法を用いる場合は、日常のバイオバーデン管理において、菌数計測及び検出菌の当該滅菌法に対する抵抗性測定を日常的に行う必要がある。

放射線滅菌法の場合は、ISO 11137-2の方法により実施する。

5. 参考資料

- 1) ISO 11138-1 (2006): Sterilization of health care products-Biological indicators-Part1: General requirements
- 2) ISO 11137-2 (2013): Sterilization of health care products-Radiation-Part2: Establishing the sterilization dose
- 3) ISO/ASTM 51261 (2013): Practice for calibration of routine dosimetry systems for radiation processing
- 4) ISO 11140-1 (2014): Sterilization of health care products-Chemical indicators-Part1: General requirements
- 5) USP 38 (2015) <55> BIOLOGICAL INDICATORS-RESISTANCE PERFORMANCE TESTS

G5. 生薬関連

アリストロキア酸について

アリストロキア酸は、ウマノスズクサ科の植物に含有されている成分で、腎障害を引き起こすことが疑われている。また、発がん性があるとの報告もある(参考参照)。

日本薬局方に定められた基原及び部位の生薬を使用していれば問題はないが、国によっては異なる植物を類似した生薬名で呼称している場合などもあり、また、諸外国においては日本薬局方に適合しない製品が流通していることから、生薬・漢方薬の使用にあたっては、アリストロキア酸を含む植物の混入がないように原料の確認などに留意する必要がある。第十四改正日本薬局方第一追補以降、使用部位として植物の根及び根茎が規定されているサイシンに、アリストロキア酸を含む可能性のある地上部が混入する場合を考慮し、純度試験にアリストロキア酸Iの分析法が規定された。ボウイ、モクツウ、モッコウでは、規定された基原植物を用いていれば、アリストロキア酸の混入は考えられないが、上述した理由から、アリストロキア酸Iを含む生薬が流通する可能性がある。その場合、サイシンの純度試験を準用することで、アリストロキア酸の混入の有無について試験を行うことが可能となる。

参考：2000年7月医薬品・医療用具等安全性情報(No.161)

New England Journal of Medicine (June 8, 2000)

Mutation Research 515, 63-72 (2002)

遺伝子情報を利用する生薬の純度試験

天然物の品質確保の第一歩は、基原の正しい原材料を使用することである。したがって、生薬の基原は、適否の判定基準であることが、生薬総則4に明示されている。生薬の基原を鑑別

する方法には、形態学的方法や、官能試験、化学的方法があり、それぞれ各条に適切な方法が明示されている。形態学的方法や、官能試験、化学的方法は、生薬の表現形質に基づく種の鑑別方法である。他方、近年分子生物学的な技術の進歩と植物の遺伝子情報の蓄積に伴い、それぞれの生薬の遺伝子型を確認することで、種を鑑別する手法が確立されつつある。このような方法は、形態学的方法などによる植物の表現型に基づく鑑別法とは異なり、環境による影響を受けない。また、鑑別のための専門知識と熟練を必要とせず、客観的な結果が得られやすい等の利点がある。

生物の進化は、遺伝子の突然変異により担われており、近縁種間における遺伝子の塩基配列の違いは、種の系統関係を反映している。この理論に基づき、近年微生物の鑑別では、核ゲノム上のリボゾームRNA (rRNA)をコードする遺伝子領域(rDNA)の塩基配列を利用し、系統発生的に種を区分する方法が採用されている。同様に遺伝子型を用いた高等植物の鑑別にも、このrDNAの塩基配列が最もよく用いられている。特にrDNA領域のITS (Intergenic Transcribed Spacer)領域では、コード遺伝子領域と比較して塩基置換が起りやすいため、近縁種を区別しやすいことになる。また、核ゲノム上の遺伝子は、両親に由来するため、種間雑種を確認できる利点がある。高等植物には、更にミトコンドリアゲノム上の遺伝子と葉緑体ゲノム上の遺伝子がある。これらのゲノム上の遺伝子も鑑別のためよく用いられるが、通常単性遺伝であるため、種間雑種の確認はできない。

ここに示した二つの方法は、近年、論文報告^{1),2)}されたrDNAのITS領域の遺伝子配列に基づくソウジュツとビャクジュツの鑑定法を基礎として開発された、ビャクジュツ中のソウジュツに関する純度試験法で、バリデーションのための共同試験が終了したものである。各条では、ソウジュツの基原植物は、*Atractylodes lancea* De Candolle 又は、*A. chinensis* Koidzumi (*Compositae*)、ビャクジュツの基原植物は、*A. japonica* Koidzumi ex Kitamura 又は *A. ovata* De Candolle (*Compositae*)と規定されている。また、基原の適否は、基本的にソウジュツでは鏡検を含む生薬の性状で、ビャクジュツでは鏡検を含む生薬の性状と、確認試験の呈色反応で規定されている。上記の論文では、これらの四種の植物について、前述したITS領域の塩基配列を比較することで、明確に区別できること、更に種特異的なプライマー対を用いた遺伝子の増幅(PCR)、又は、種特異的配列を認識する制限酵素の利用により、塩基配列の解析を行わずに種の鑑別が簡便に行えることを示している。

共同試験では、試験の簡便さを最大限考慮し、塩基配列の解析を行わず、種特異的なプライマー対を利用し、PCR増幅バンドを観察する方法(Mutant Allele Specific Amplification法：方法1)及び各基原植物に共通のプライマー対により調製したPCR産物に対して種特異的配列を認識する制限酵素で処理し、生成するDNA断片を観察する方法(PCR-Restriction Fragment Length Polymorphism法：方法2)について検討した。このような、PCR法を利用する試験法では、微量の鋳型DNAが理論的には、数十億～数千億倍に増幅される。したがって、粉末生薬の確認試験として用いる場合、分析する生薬のほとんどが不適なもので僅かに適合植物由来の生薬の粉末が存在していても、検出対象のDNA断片が観察されることになる。(よって、確認試験法として利用するには、他生薬由来の粉末

の混入に注意しながら切断生薬、全形生薬の単一個体に対して利用することになる。)他方、純度試験として用いる場合、どのような形態の生薬であったとしても、対象遺伝子に多型が存在せず正しく遺伝子増幅が行われる限り、純度試験で対象とする不適な植物由来のDNA断片が確認されれば、生薬の形態にかかわらず、対象とする不適な生薬が混入していることが明らかとなる。

なお、ここで示した方法は、参考情報であり、現段階で本法を用いて得られた結果がそのまま各条の生薬の適否を左右するものでない。また、論文で示されたシーケンスを行うことで、基原種についてより正確な判定が行えることはいうまでもない。

1. DNA増幅装置

生薬より抽出精製して得られたDNAの増幅に用いる。機器により、温度調節方法等が微妙に異なるため、指定された条件でPCRを行っても、PCR増幅バンドの強度等が異なることがある。したがって、「3.方法1」のようにPCRの増幅バンドの有無のみで、結果を判定する場合、事前にあらかじめ基原種が判明している試料を用い、得られたDNAを用いてPCRを行うとき、適切な増幅バンドのみが得られることを確認し、得られない場合には、PCRの温度条件を微調整することが必要となる。また、本装置は、「4.方法2」における制限酵素処理にも転用することができる。

2. 一般的注意

生薬は、新鮮な植物体とは異なり乾燥物で、採取されてからある程度の時間を経たものである。したがって、DNAが断片化を起こしている場合が多く、また植物中には様々なPCRの反応阻害物が存在している可能性があり、鋳型DNAの抽出精製は、最も注意を要する過程である。ジュツ類生薬の場合、生薬の周皮に阻害物が存在している場合が多いため、周皮を清潔なメスなどではざおとして除いた試料を使用する。

3. 方法1 (Mutant Allele Specific Amplification法)

本法は、一般に Mutant Allele Specific Amplification (MASA)法又はAmplification Refractory Mutation System (ARMS)法と呼ばれる方法で、種特異的プライマー対によるPCRにおけるDNA増幅の有無により、検体由来の鋳型DNAの塩基配列情報を得る方法である。

3.1. 操作法

以下、操作法の一例を示す。

3.1.1. 鋳型DNAの調製

試料からのDNAの抽出精製法には様々な方法があるが、有害試薬を用いず、煩雑な精製操作が不要である利点を考慮すれば、市販のDNA抽出キットを用いることが推奨される。その場合、最終的に得られるDNA量(濃度)に注意して、最初の試料量とDNAを溶出させる液量を調整する必要がある。組換えDNA技術応用食品の検査方法に関する通知³⁾で使用されているシリカゲル膜タイプのキットを用い、同法に準拠して抽出精製を行う場合、試料採取量は200 mgとし、API緩衝液1 mL、RNase Aを2 µL、AP2緩衝液325 µLを用いるのが適当である。また、第一カラムに負荷する上清は、清澄であることが最も重要で、無理に1 mLを負荷する必要はない。また、最終的にDNAを溶出させる液量は、50 µLが適当であり、通常1回目の溶出液をDNA試料原液として用いる。

3.1.2. DNA試料原液中のDNAの純度の確認及びDNAの定量

原液中のDNAの純度は、分光光度計を用いOD_{260nm}／

OD_{280nm}の比で確認することができる。同比が1.5になれば、DNAが十分に精製されていることを示す。DNA量は、1 OD_{260nm}=50 µg/mLで換算する。上記の測定は、適当に希釈したDNA試料原液を用いて行い、得られた結果を基に、以後PCRの反応に必要な濃度に水で希釈し、DNA試料液として、マイクロ試料管に分注し、必要な場合は-20℃以下で冷凍保存する。分注したDNA試料液は、融解後直ちに使用し、残った溶液は再度保存せず廃棄する。なお、DNA試料原液の濃度がPCRで規定された濃度に達しないときは、そのままDNA試料液として用いる。

3.1.3. PCR

上記の通知で例示された定性PCR法⁴⁾で用いる市販の酵素を用いた場合、酵素に添付されたマグネシウム入りPCR緩衝液2.5 µL、酵素に添付されたdNTP (0.2 mmol/L)、5'及び3'プライマー(0.4 µmol/L)及びTaq DNAポリメラーゼ(1.25 units)を含む液に、10 ng/µLに調製したDNA試料液5 µL (DNAとして50 ng)を氷中で加え、全量が25 µLで反応を行うのが適当である。なお、ビャクジュツ中のソウジュツに関する純度試験を実施する場合、プライマー対は、前述の論文[J. Nat. Med. 60, 149-156 (2006)]で示されたC, D (Cは、*A. lancea*で陽性、Dは、*A. chinensis*で陽性)を使用するが、プライマー対A, Bを組み合わせて使用すると、それぞれの検体の基原種を確認することができる。また、DNAが正しく抽出されていることを確認するため、以下の陽性対照プライマー対を加えた反応液を調製するとともに、陰性対照として、調製したDNA試料液を加えないもの、それぞれのプライマー対を加えないものも調製し、同時にPCRを行う必要がある。

Pf : 5'-CAT TGT CGA AGC CTG CAC AGC A-3'

Pr : 5'-CGA TGC GTG AGC CGA GAT ATC C-3'

PCR反応は、以下の条件で行う。95℃に10分間保ち反応を開始させた後、95℃ 0.5分間、68℃(プライマー対Cを用いる場合のみ69℃) 0.75分間を1サイクルとして、30サイクルのPCR増幅、次に終了反応として72℃で7分間保った後、4℃で保存し、得られた反応液をPCR増幅反応液とする。

3.1.4. アガロースゲル電気泳動とPCR産物の検出

反応終了後、PCR増幅反応液5 µLを、適当量のゲルローディング緩衝液と混合し、2 w/v%アガロースゲルのウェルに添加し、1倍TAE緩衝液(参考情報、遺伝子解析による微生物の迅速同定法参照)を用いて電気泳動を行う。この際、適当なDNA分子量標準も並行して泳動する。ゲルローディング緩衝液に含まれるプロモフェノールブルー色素がゲルの1/2から2/3まで進んだところで電気泳動を終了する。

泳動後、事前にエチジウムブロミドにより染色されているゲルを用いていない場合、ゲルを後染色する。ゲルイメージ解析装置に、電気泳動と染色が終了したゲルをのせ、紫外線(312 nm)を照射し、電気泳動パターンを確認する。DNA分子量標準と比較して、目的の増幅バンドの有無を判定する。

3.2. 結果の判定

まず陽性対照プライマー対を加えた反応液で305 bpのバンドが確認され、プライマー対を加えないもの、DNA試料液を加えないものでバンドが確認されないことを確かめる。次に、Cプライマー対を加えたもので226 bpのバンド、あるいはDプライマー対を加えたもので200 bpのバンドが確認された場合、試料はソウジュツと判定され(刻み生薬の場合は、ソウジュツ

の混入が認められ)、不合格となる。陽性対照プライマー対を加えたもので305 bpのバンドが確認され、プライマー対を加えないもの、DNA試料液を加えないものでバンドが確認されず、Cプライマー対で226 bpのバンド、Dプライマー対で200 bpのバンドが確認されない場合、試料はソウジュツではない(刻み生薬の場合は、ソウジュツの混入がない)と判定され、純度試験は合格となる。また、陽性対照プライマー対でバンドが確認されない場合は、DNAの抽出が失敗したものと考えられるので、DNAの抽出からやり直すことが求められる。また、プライマー対を加えないもの、DNA試料液を加えないものでバンドが確認された場合は、PCR操作に間違いがあったものとして、「3.1.3.PCR」から実験をやり直すことになる。

4. 方法2 (PCR-Restriction Fragment Length Polymorphism 法)

本法は、一般にPCR-Restriction Fragment Length Polymorphism (RFLP)法と呼ばれる方法であり、対象植物のDNA配列に共通のプライマー対を用いて増幅したPCR産物に対して、種特異的な配列を認識する制限酵素による消化反応を行い、生成するDNA断片のパターンを観察することにより、検体由来の鋳型DNAの塩基配列情報を得る方法である。

試験は、各ロット、25個体に番号を付し、各個体別にPCR-RFLPによる基原種鑑別を行い、若い番号から順に、鑑別可能な20個体中に不適合試料が幾つ存在するかで、純度試験の可否判定を行う。

4.1. 操作法

以下に操作の一例を示す。

4.1.1. 鋳型DNAの調製

試料からのDNAの抽出精製法には様々な方法があるが、有害試薬を用いず、煩雑な精製操作が不要である利点を考慮すれば、市販のDNA抽出キットを用いることが推奨される。近年では、検体由来のPCR酵素阻害物質の作用を抑える働きを有するPCR試薬が市販されており、このような試薬を利用する場合、検体からの鋳型DNAの調製は、DNA抽出試薬によるインキュベーション操作のみで良い。試験実施者の利便性を考え、ここでは、このようなPCR試薬を用いる場合のDNA調製法を示す。

検体20 mgを清潔なナイフで刻み、細片化し、DNA抽出用試薬400 µLを加え、55 °C、一晚(16 ~ 18時間)インキュベーションする。終了後、95 °C、5分間加温し、試薬中の酵素を失活させる。検体が沈殿するまで、遠心を行い、上清50 µLを分取し、鋳型DNA溶液とする。なお、この方法で調製したDNA溶液は、検体由来の多くの夾雑物を含んでおり、OD_{260nm}に基づく濃度測定は、適用できない。

DNA抽出用試薬の組成は、下記のとおりである。

2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール・塩酸(pH 8.0)	20 mmol/L
エチレンジアミン四酢酸	5 mmol/L
塩化ナトリウム	400 mmol/L
ドデシル硫酸ナトリウム	0.3%
Proteinase K	200 µg/mL

4.1.2. PCR

論文²⁾で示されたPCR酵素及びPCR試薬を用いた場合、2倍

濃縮PCR試薬10.0 μL 、5'及び3'プライマー(0.5 $\mu\text{mol/L}$)及びTaq DNAポリメラーゼ(0.5 units)を含む液に、鋳型DNA溶液0.5 μL を氷中で加え、全量が20 μL で反応を行うのが適当である。

PCR反応は、以下の条件で行う。95℃に10分間保ち反応を開始させた後、95℃ 0.5分間、65℃ 0.25分間、72℃ 0.25分間を1サイクルとして、40サイクルのPCR増幅、次に終了反応として72℃で7分間保った後、4℃で保存し、得られた反応液をPCR増幅反応液とする。PCR反応の際には、陰性対照(鋳型DNA溶液の代わりに水)を必ず置く。各プライマーの配列は、下記のとおりである。

5'-プライマー: 5'-GGC ACA ACA CGT GCC AAG GAA AA-3'

3'-プライマー: 5'-CGA TGC GTG AGC CGA GAT ATC C-3'

4.1.3. 制限酵素処理

2種の制限酵素、*FauI*及び*MspI*を用い、それぞれ、個別に処理する。*FauI*については、酵素に添付の反応緩衝液及び1.0 unitsの酵素からなる反応液にPCR産物3.0 μL を氷中で加え、全量を15.0 μL とする。同様に、*MspI*では、反応緩衝液及び20.0 unitsの酵素からなる反応液にPCR産物3.0 μL を加え、全量を15.0 μL とする。これらの反応液をメーカー推奨の温度条件で、2時間インキュベーションし、終了後、72℃で10分間加温し、酵素を失活させる。PCR反応における陰性対照試料についても、制限酵素処理を行う。

4.1.4. アガロースゲル電気泳動とDNA断片の検出

制限酵素反応終了後、反応液全量を、適当量のゲルローディング緩衝液と混合し、4 w/v%アガロースゲルのウェルに添加し、1倍TAE緩衝液(参考情報、遺伝子解析による微生物の迅速同定法参照)を用いて電気泳動を行う。この際、適当なDNA分子量標準も並行して泳動する。ゲルローディング緩衝液に含まれるプロモフェノールブルー色素がウェルより2 cm程度進んだところで電気泳動を終了する。4 w/v%アガロースゲルは、粘度が高く、調製、取り扱いが難しいことから、市販のプレキャスト型ゲルを使用した方がよい。

泳動後、事前にエチジウムブロミドにより染色されているゲルを用いていない場合、ゲルを後染色する。ゲルイメージ解析装置に、電気泳動と染色が終了したゲルをのせ、紫外線(312 nm)を照射し、電気泳動パターンを確認する。

4.2. 結果の判定

4.2.1. 各個体の判定

PCR反応の際の陰性対照試料にプライマーダイマー(約40 bp)を除くバンドが検出されないことを確認する。次に、*FauI*処理した各検体において、約80 bp及び60 bpのバンドが検出される場合、あるいは、*MspI*処理した各検体において、約90 bp及び50 bpのバンドが検出される場合、このものは、ソウジュツと判断する。いずれの酵素処理においても、約140 bpのバンド及びプライマーダイマーの他にバンドを認めない場合、このものは、ジャクジュツと判断する。いずれの反応液においても、プライマーダイマーの他にバンドを認めない場合、その検体からは、PCR産物が得られていないと判断し、判定不能とする。

4.2.2. 純度試験の判定

各個体の判定結果を用いて、純度試験の判定を行う。判定不

能と判断された個体を除き、若い番号順に20個体の結果を用いる。20個体中、ソウジュツと判断される個体がなければ、純度試験合格とする。20個体中、ソウジュツと判断される個体が1個体存在する場合、新たに25個体を選び、同様の試験を行い、ソウジュツと判断される個体がなければ、合格とする。2度目の試験においてもソウジュツと判断される個体が見出される場合及び1度目の試験において、ソウジュツと判断される個体が二つ以上見出される場合は、純度試験不合格とする。

5. 参考資料

- 1) Y. Guo, et al., J. Nat. Med. 60, 149-156 (2006).
- 2) K. Kondo, et al., J. Jpn. Bot. 84, 356-359 (2009).
- 3) 平成13年3月, 食発第110号, 一部改正, 平成18年6月, 食安発第0629002号2.2.1.2.
- 4) 平成18年6月, 食安発第0629002号2.1.3.1.1.

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

1. 日本薬局方における生薬中の定量指標成分と定量分析用標品の設定

日本薬局方における生薬、漢方処方エキスにおいて、定量値を規定する場合、定量指標成分が天然物であるため、多くの化学医薬品と同様に日本薬局方標準品を設定し用意するには、以下のような課題がある。

化学医薬品と異なり、生薬・漢方処方エキスは非常に多くの化合物の混合物であり、医薬品(生薬・漢方処方エキス)中の0.1～数%程度の含量の化合物を定量指標成分として設定する必要があるが、多くの場合これらの化合物の合成は容易ではない。したがって、天然物より、十分な純度を持つ化合物を精製、単離することになる。この場合、多大な労力が必要となり、標準品を準備する経済的コストが多大となる。また、原料の差、抽出、精製、単離工程の差により、不純物の構成が異なることになり、ロット間格差が合成品と比較して大きく、公的な標準品として純度コントロールが難しい。また天然物の場合、最大の不純物は水である場合が多いが、厳密に水分含量を測定しようとする、カールフィッシャー法を利用することになり、水分含量規定のために貴重な化合物を多量に消費することになる。

このような隘路があるため、日局の生薬、漢方処方エキス各条規格では、多くの場合、日本薬局方標準品の設定が難しく、便宜上その時点で市販されている試薬、又は市販可能な試薬について規格を日局の試薬・試液の項で定め、その物質を分析用標品と規定し、定量法と定量規格を規定している。ところが、このような試薬を定量分析用標品とした場合、得られた定量値は計量学的に値付けが行われていないものであるため、厳密に議論すると、使用した場合の分析値の信頼性が問題となる。

2. 生薬・漢方処方エキスの分析に用いる定量分析用標品への定量NMRの応用

このような天然物に由来する試薬の純度の問題は、定量NMRを用いることで解決することが可能である。日本薬局方生薬試験法10.1.核磁気共鳴(NMR)法を利用した定量技術の原理で示された考え方にに基づき、これらの試薬に対して定量NMRを用いて正しい含量を値付けすることができれば、試薬

を計量トレーサビリティが保証された分析用標品として利用することが可能となる。

現在、このような試薬に対する定量NMRは、順次実施されており、試薬の定量値付けの際、考慮すべき点を考察した論文が公表¹⁾されている。また、HPLCによる定量分析用標品として使用される可能性の高い物質を使用して、定量NMRのバリデーション実験も行われており、分子量300程度の測定対象化合物の場合、測定に10 mg程度使用すれば、使用機器間誤差を含めても通常の実験室レベルで、有効数字2桁を保証しながら値付けが可能であることが示されている²⁾。通常、生薬中の定量指標成分の含量は最大でも数%であり、規制値も0.1%が最小単位であることから、天然物である生薬ごとのばらつきを考慮すれば、定量分析用標品の含量精度は有効数字2桁の保証で十分と考えられる。

これらのことを考慮すると、試薬を定量分析用標品として使用して得られた分析値の曖昧さは、定量NMRによって値付けされた試薬をHPLC等の定量分析用標品として使用し、値付けされた試薬の純度を定量値の算出に組み込むことで、現実的に回避することができる。例えば、日局「サンシシ」では、ゲンポシドの含量をHPLC分析に基づき3.0%以上と規定しているが、定量分析用標品となる定量用ゲンポシドとして使用可能な試薬について定量NMRを実施すると、絶対純度は92%程度であることが前述した論文で示されている。したがって、この試薬の純度を100%と仮定して定量分析用標品としHPLCを実施した結果、定量値が3.0%と導かれる場合、定量NMRによる絶対純度と計量トレーサビリティの確保を考慮した定量値は、2.8%であることになる。

3. 定量NMRで値付けされた試薬の供給

現在、独立行政法人製品評価技術基盤機構認定センター(IA Japan)の認定プログラム(ASNITE)において、校正されたNMR装置を用いて試薬の値付けを行う機関に対する認定をどのように行うか検討が開始されている。さらにIA Japanでは、試験方法区分への「定量NMR分析」の追加を予定している。したがって、近い将来、試薬会社はこの認定を受けて試薬の値付けを行うことが可能となる。この場合、SIトレーサブルな値を得るために、試薬ユーザーが個々に定量NMRを実施する必要がなくなる。さらに、機関間誤差(機器間誤差を含む)は無視できることになり、試薬に表示された値を指標成分の定量値の算出の際に組み込むことで、より精度の高い値付けを行えることになる。

なお、内部基準物質のSIトレーサブルな値付けに用いる認証標準物質(NMIJ CRM)は、独立行政法人産業技術総合研究所計量標準総合センター(AIST NMIJ)より供給されている。

4. 定量NMRに使用する機器の性能の管理

日本薬局方試薬の純度決定に使用される定量NMRは、SIトレーサブルな標準物質を基準として同一試料管内の測定対象物を同時に測定する内標準法である³⁾。この方法は、NMR現象を利用して原子核の数を観測していることから、試料溶液中の測定対象物のモル数を標準物質で直接的に校正している状態といえる。

このような定量NMR条件における測定機器の性能の管理では、測定対象シグナルの積分値が、シグナルが観測されるスペクトル幅内(通常0 ~ 10 ppmの範囲)において正確に定量できることを確認する。その際、定量積分では、不純物に由来する

シグナルを定量範囲に含めないことが最も重要である。したがって、機器の性能の管理を行う際には、純度が高い純度既知の化合物(定量NMRで規定された純度が99.0%以上のものが望ましい)を用いる。このとき、なるべく単純なスピン系由来の複数のシグナルについて定量積分を行い、複数のシグナルから得られる理論上の原子核数の比が正確(どちらも1 H分のシグナルであれば、0.995 ~ 1.005)であることを確認する。

なお、NMRの励起波長を考えると、800 MHzの共鳴周波数の機器を使用した時、観測中心が5 ppm付近、観測スペクトル幅20 ppm(定量NMR純度規定のある試薬の項で規定された条件)とすると、通常、測定対象物のシグナルが観測される0 ~ 10 ppmにおける励起効率、90度パルス幅が10 μ 秒であるとき99.95%以上であることから、プローブのチューニングとシムの調整が行われた機器であれば、通常の測定レベルで有効数字2桁の精度が全く問題なく保証できる。さらに400 MHzの共鳴周波数の機器であれば、同様の励起効率は、90度パルス幅20 μ 秒まで得られるので、特に特別なプローブを使用しなくても十分に定量NMRが測定可能である。

5. 参考資料

- 1) Hosoe J. *et al.*, 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス, 41, 960-970 (2010)
- 2) Hosoe J. *et al.*, 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス, 43, 182-193 (2012)
- 3) Hosoe J. *et al.*, 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス, 45, 243-250 (2014)

生薬及び生薬製剤のアフラトキシン試験法

アフラトキシンは、一部の真菌が産生する二次代謝産物であり、ヒトに対する発がん性が認められる物質と評価されている¹⁾。アフラトキシンは、ナッツ類、香辛料、穀類など農産物での汚染が確認されており、食品中のアフラトキシンは日本をはじめ世界各国で規制対象となっている^{2, 3)}。一方、生薬においても農産物と同様にアフラトキシンによる汚染の可能性は否定できず、実際、諸外国では植物薬原料よりアフラトキシンの検出例が報告されている⁴⁻⁶⁾。そのため、生薬及び生薬を主たる原料とする製剤(生薬製剤)では、リスクに応じてアフラトキシンの試験検査を実施することが求められる。なお、アフラトキシン汚染のリスクについては、産生菌の存在、加工調製や製造の過程における汚染の可能性を考慮することが必要である。

参考となる基準の例として、日本では、総アフラトキシン(アフラトキシンB₁, B₂, G₁及びG₂の総和)を10 μ g/kgを超えて検出する食品は、食品衛生法第6条第2号に違反するものとして取り扱うこととしている³⁾。

1. 試験の概要

アフラトキシンの分析法としては、蛍光検出液体クロマトグラフィー(蛍光検出HPLC法)、液体クロマトグラフィー/質量分析法(LC/MS)等による機器分析が用いられている⁷⁻¹⁰⁾。機器分析において定量の指標として用いるアフラトキシンは強い毒性を有することから、取扱いに際しては安全性に配慮する必要がある(4.注意事項を参照)。また、アフラトキシン溶液を用いることなく簡便にアフラトキシンを分析する方法として、簡易

測定装置や定性用検査キットも一般的に用いられている。

試料の調製には、精製を目的としてカートリッジ型の精製用カラムが広く用いられる。カートリッジ型の精製用カラムには、アフラトキシン抗体が吸着した樹脂を充填したカラム(イムノアフィニティカラム)や複数の担体混合物を充填したカラムが存在するが、生薬製剤等の精製が困難な試料の前処理にはイムノアフィニティカラムの使用が効果的である。また、試料の性質によっては、複数の担体混合物を充填したカラムを使用して試料を調製することもできる。

本参考情報では、アフラトキシン溶液を用いることなく簡易的に一定濃度以上のアフラトキシンの有無を確認できるスクリーニング法として、定性用検査キットを用いた方法について記載する。併せて、一般的に用いられる機器分析法として蛍光検出HPLC法による試験法についても記載する。試験法は適用するものの性質及び汚染程度に応じて適切に選択し、単独又は併用して行う。必要に応じて操作及び条件の適正化を検討し、分析法バリデーションの実施、システム適合性等を設定する。なお、アフラトキシン試験は日本国内において食品での試験実績があることから、厚生労働省医薬食品局食品安全部通知^{7, 11)}を参考にすることも可能である。また、欧州薬局方⁸⁾及び米国薬局方⁹⁾に記載されている試験法の記載及びWHOガイドライン¹⁰⁾も参考にできる。

2. 試験法

2.1. 定性用検査キットを用いた試験法

キットに固定したアフラトキシン抗体とアフラトキシンの抗原抗体反応を利用することにより、試料中の一定濃度以上存在するアフラトキシンの有無を判定する試験である。定性試験においては総アフラトキシンの確認が可能なものを適用する。以下の試験法は、日本薬局方に収載されている一部のエキス剤(黄連解毒湯エキス、葛根湯エキス、小青竜湯エキス、八味地黄丸エキス、牛車腎気丸エキス、大黃甘草湯エキス、無コウイ大建中湯エキス)において4 ppb以上のアフラトキシンの有無を判断できると示された方法である¹²⁾。アフラトキシン陽性と判断されるもので定量値を求める必要がある場合には、機器分析による試験法を実施する。

(i) 試料溶液の調製

均一に粉砕した試料約1 gを精密に量り、アセトニトリル/水/メタノール混液(6:4:1) 4 mLを正確に加え、試料が分散するまで振り混ぜた後、30分間振り混ぜ、遠心分離し、上澄液を分取する。この液2 mLを正確にとり、ポリソルベート20 (4%)リン酸塩緩衝塩化ナトリウム溶液を加えて50 mLとする。この液をイムノアフィニティカラム(使用直前にリン酸塩緩衝塩化ナトリウム試液を流して調整したもの)に入れる。ポリソルベート20 (0.01%)リン酸塩緩衝塩化ナトリウム溶液10 mL、水10 mLの順にカラムを洗い、次にアセトニトリル1 mLを注入して5分間静置した後、アセトニトリル2 mLで溶出させる。溶出液は窒素気流下で溶媒を留去し、残留物に薄めたメタノール(7→10) 0.5 mLを正確に加えて溶かし、試料溶液とする。このとき試料溶液0.5 mL中の試料量は0.5 g相当である。

(ii) 測定方法及び評価方法

キットによる測定は、試験紙、内部底面を金コロイドで覆ったウェル及び専用の希釈液を用いる。ウェル中に希釈液50 μ Lを正確に添加し、ピペettingにて金コロイドを掬がして混合する。試料溶液50 μ Lを正確に加えて混合したのち、試験紙

をウェル中の溶液に浸し、5分間静置して吸収、反応させる。試験紙を取り出し、コントロールラインとテストラインを判別することにより結果を読み取る。テストラインが目視にて判別できるものを4 ppb未満と判断する。

2.2. 機器分析による試験法

アフラトキシンは蛍光物質であるため蛍光検出器にて測定できるが、アフラトキシン B_1 及び G_1 は極性溶媒中での蛍光強度が得にくい物質であるため、アフラトキシン B_1 及び G_1 の蛍光強度を増加させる誘導体化操作が必要となる。誘導体化の方法として、フォトケミカルリアクターによる誘導体化法、トリフルオロ酢酸による誘導体化法、電気化学的誘導体化法等が用いられる。なお、いずれの誘導体化法操作でもアフラトキシン B_2 及び G_2 は誘導体化されない。以下に示す試験法は、日本薬局方に収載されている一部のエキス剤において適用できると確認された方法である¹²⁾。本法はあくまで例示であり、その他の適切な条件の適用を妨げるものではない。

(i) 試料溶液の調製

均一に粉砕した試料約1 gを精密に量り、アセトニトリル/水/メタノール混液(6:4:1) 4 mLを正確に加え、試料が分散するまで振り混ぜた後、30分間振り混ぜ、遠心分離し、上澄液を分取する。この液2 mLを正確にとり、ポリソルベート20 (4%)リン酸塩緩衝塩化ナトリウム溶液を加えて50 mLとする。この液をイムノアフィニティカラム(使用直前にリン酸塩緩衝塩化ナトリウム試液を流して調整したもの)に入れる。ポリソルベート20 (0.01%)リン酸塩緩衝塩化ナトリウム溶液10 mL、水10 mLの順にカラムを洗い、次にアセトニトリル1 mLを注入して5分間静置した後、アセトニトリル2 mLで溶出させる。溶出液は窒素気流下で溶媒を留去し、残留物に薄めたメタノール(7→10) 0.5 mLを正確に加えて溶かし、試料溶液とする。このとき試料溶液0.5 mL中の試料量は0.5 g相当である。

(ii) 測定方法及び評価方法

分離にはODSカラムを用いる。アフラトキシンの蛍光は励起波長365 nm、蛍光波長450 nmで検出できるため、蛍光検出HPLC法を用いる。アフラトキシン B_1 及び G_1 の誘導体化にはトリフルオロ酢酸を用いる。移動相として水/メタノール/アセトニトリル混液(6:3:1)を用いた場合、アフラトキシン G_1 誘導体、 B_1 誘導体、 G_2 、 B_2 の順に検出する。継続的にアフラトキシン試験を実施する際は、トリフルオロ酢酸による誘導体化ではなく、カラムと蛍光検出器の間にフォトケミカルリアクターを連結したポストカラム誘導体化が便利である。この場合の検出順は、アフラトキシン G_2 、 G_1 誘導体、 B_2 、 B_1 誘導体となる。本法によりアフラトキシンを定量するとき、各アフラトキシンの濃度が0.5 ~ 20 μ g/Lのアフラトキシン溶液を試料溶液と同様の溶解溶媒にて数点調製し、必要範囲の直線性を検証することが必要である。

3. 標準溶液及び試薬・試液

本試験には、日本薬局方に規定するもののほか、以下の標準溶液及び試薬・試液を用いる。

(i) ポリソルベート20 (4%)リン酸塩緩衝塩化ナトリウム溶液 塩化ナトリウム8.0 g、塩化カリウム0.2 g、リン酸水素二ナトリウム十二水和物2.9 g、リン酸二水素カリウム0.2 g及びポリソルベート20 40 gを水900 mLに溶かした後、必要ならば0.1 mol/L塩酸試液又は希水酸化ナトリウム試液でpH 7.4に調整後、水を加えて1000 mLとする。2 ~ 8℃で保存する。

- (ii) ポリソルベート20 (0.01%)リン酸塩緩衝塩化ナトリウム溶液 塩化ナトリウム8.0 g, 塩化カリウム0.2 g, リン酸水素二ナトリウム十二水和物2.9 g, リン酸二水素カリウム0.2 g及びポリソルベート20 0.1 gを水900 mLに溶かした後, 必要ならば0.1 mol/L塩酸試液又は希水酸化ナトリウム試液でpH 7.4に調整後, 水を加えて1000 mLとする. 2 ~ 8℃で保存する.
- (iii) アフラトキシン溶液 アフラトキシン標準原液の一定量を取り, アセトニトリル又はメタノールを用いて希釈したもの. アフラトキシン標準原液は, 正確に濃度調整された市販標準原液を使用する.

4. 注意事項

- (i) アフラトキシンは強い発がん物質であるため, 取扱いに注意する必要がある. 特に高濃度のアフラトキシンを扱うときは, 最大限の注意を払う. 操作時には, 実験衣, 手袋, 眼鏡, マスク等の保護具を着用すること. また, アフラトキシン溶液を取扱う際には局所排気装置を用いることが望ましい.
- (ii) 使用した器具は廃棄, 洗浄する前に次亜塩素酸ナトリウム溶液に2時間以上浸漬すること. 次亜塩素酸ナトリウム溶液は次亜塩素酸ナトリウム (NaClO) を水に溶かし0.5 ~ 1.0%に調製したものである. 市販の消毒用又は食品添加物規格の次亜塩素酸ナトリウム溶液を濃度調整した後, 利用することもできる.
- (iii) アフラトキシン溶液は, 遮光して保冷庫内で保管する. 市販のアフラトキシン標準原液は定められた保管条件にて保管すること.
- (iv) ガラス等の容器にアフラトキシンが吸着する場合がある. この場合, シラン処理した容器(使用前に薄めたアセトニトリル(1→5)等で洗浄し, 乾燥させたもの)を用いることが望ましい.
- (v) イムノアフィニティカラムは, 使用前にカラム中のゲルに気泡や亀裂が生じていないことを確認し, 気泡や亀裂が生じている場合には, カラム上部から加圧し除去すること.
- (vi) イムノアフィニティカラムを使用する際, 必要に応じて添加回収試験などにより性能を確認すること.
- (vii) 試料溶液の調製において, イムノアフィニティカラムではなく, 複数の担体混合物を充填したカラムを使用する場合, イムノアフィニティカラムと同等の試験結果が得られることをあらかじめ添加回収試験などにより検証しておくことが必要である.

5. 参考文献

- 1) IARC, IARC monographs on the evaluation of carcinogenic risks to humans, Volume 82.
- 2) FAO, FAO food and nutrition paper 81, Worldwide regulations for mycotoxins in food and feed in 2003 (2004).
- 3) 平成23年3月31日, 食安発0331第6号.
- 4) Trucksess M., J. AOAC Int. 89 (3), 624-630 (2006).
- 5) Cavit Bircan, Int. J. Food Science and Technology 40, 929-934 (2005).
- 6) Halil Tosun and Recep Arslan, The Scientific World Journal (2013).
- 7) 平成23年8月16日, 食安発0816第2号.
- 8) European Pharmacopoeia 8.0 (2013), 2.8.18. Determination of aflatoxin B₁ in herbal drugs.
- 9) US Pharmacopeia 37 (2014), <561> Articles of botanical origin.
- 10) WHO, WHO guidelines for assessing quality of herbal medicines with reference to contaminants and residues. (2007)
- 11) 平成23年8月16日, 食安発0816第7号.
- 12) 佐久間久子 他, 生薬学雑誌68 (2), 53-57 (2014).

生薬及び生薬製剤の薄層クロマトグラフィー

薄層クロマトグラフィーは, 適当な固定相で作られた薄層を用い, 混合物を移動相で展開させて, それぞれの成分に分離する方法であり, 物質の確認又は純度の試験などに用いる.

生薬及び生薬を主たる原料とする製剤(生薬製剤)の薄層クロマトグラフィーは, 生薬及び漢方処方エキスに配合される生薬の特徴的な成分又は成分群の含有の有無を確認することなどに用いられる.

1. 器具及び装置

通例, 以下の器具及び装置を用いる.

- (i) 薄層板: 平滑で均一な厚さのガラス板に粒径10 ~ 15 μm の均一なクロマトグラフィー用担体 (9.42) の粉末をあらかじめ塗布した薄層板(TLC板)と粒径5 ~ 7 μm の均一なクロマトグラフィー用担体 (9.42) の粉末をあらかじめ塗布した高性能薄層板(HPTLC板)の2種類に分類される. クロマトグラムの品質が確保され, 医薬品各条に規定する分離要件を満たす場合は, あらかじめ塗布した濃縮ゾーン付き薄層板及び自家製薄層板を用いることができる. また, ガラス板の代わりに板状又はシート状の硬質アルミニウムポリエステルシートなどを支持体に用いた薄層板を用いることができる. 薄層板は湿気を避けて保存する.
- (ii) 試料の塗布: 薄層板の下端から約20 mmの高さの位置を原線とし, 左右両側から少なくとも10 mm離し, 原線上に医薬品各条に規定する量の試料溶液又は標準溶液を, 定容量の毛细管, マイクロシリンジなどを用いて約10 mm以上の適当な間隔で直径2 ~ 6 mmの円形状(スポット状)又は幅4 ~ 10 mmの狭い直線状(バンド状)に塗布し, 風乾する. クロマトグラムの品質が確保され, 医薬品各条に規定する分離要件を満たす場合は, 原線の位置及び試料の塗布間隔を変更することができる.
- (iii) 展開用容器: 通例, 展開用容器は蓋のできる不活性で透明な素材で作られた平底展開槽又は2槽式展開槽などを用いる. 別に規定するもののほか, あらかじめ展開用容器の内壁に沿ってろ紙を巻き, ろ紙を展開溶媒で潤し, 更に展開溶媒を展開用容器の内底から約10 mmの深さに入れ, 展開用容器を密閉し, 常温で約1時間放置する. これに薄層板をその上端以外が器壁に触れないように入れ, 容器を密閉し, 常温で展開を行う. 展開用容器は薄層板の大きさに適した大きさのものを用い, 展開溶媒は, 薄層板に塗布した試料のスポットやバンドが浸からない量とする.
- (iv) 発色装置: 発色試薬の噴霧には, ガラス製噴霧器, 電動噴霧器などを用いる. 展開後に薄層板を風乾し, 直接薄層板に発色試薬を均一に噴霧し, 試薬を作用させ, クロマトグラム上の被検成分の可視化を行う. 発色試薬の排出には手動式又は電

動式で圧縮ガスを送気するものがある。また、クロマトグラム上で分離した被検成分を、発色試薬を噴霧後に加熱し、誘導体化して可視化するための加熱装置がある。発色試薬の噴霧後の薄層板の加熱には、恒温のホットプレートを用いることが望ましい。恒温器を用いる場合は、あらかじめ恒温とした金属プレート上で薄層板を加熱する。液浸による発色及び気化した試薬蒸気にさらすこと(燻蒸)による可視化には、平底展開槽、2槽式展開槽、デンケーターなどが用いられる。

(v) 検出装置：可視光、主波長254 nm及び365 nmの紫外線又は広域波長の紫外線を照射でき、対応するフィルターを備えた光源及び暗箱又はこれらの機能を備えた暗室などである。光源は、医薬品各条に規定する試験の要件に適合する必要がある。検出装置に付加される撮影装置は、記録のための写真を撮影するために使用され、試験の実施に十分な感度、解像度及び再現性を必要とする。

(vi) TLC画像の記録：カメラで撮影し、フィルム画像又は電子画像の形式で記録・保存する。紫外線照射後の検出を除き、可視光下で検出したクロマトグラムの色調を記録する場合は、基準となる色見本を同時に撮影することが望ましい。また、365 nm照射による蛍光スポットの記録時には、目視で確認できる色調と記録の色調が異なる場合があることから、注意を要する。可視光下で検出できるクロマトグラムの記録には、十分な解像度を持つイメージスキャナを用いることもできる。デンシトメトリーを用いるTLC走査装置は、被検試料のクロマトグラム及びスポット又はバンドの吸光又は蛍光を検出し、被検成分に対応する吸収スペクトル又は蛍光スペクトルを記録することができる。

(vii) TLC走査装置：紫外線による吸収、可視光による吸収又は励起光による蛍光を、展開した薄層板上で測定し、展開パターンをクロマトグラム(ピーク情報)に変換し、記録保存する。クロマトグラムから得られた走査したデータは定量分析に使用される。

2. 検出及び可視化

通例、展開後に薄層板を取り出し、乾燥して、クロマトグラム上で分離したスポットを可視光下で直接又は可視化し、目視で検出を確認する。円形状(スポット状)に塗布した場合には円形に近いスポットとして、また、狭い直線状(バンド状)に塗布した場合には直線状のバンドとして検出される。被検成分が紫外吸収性を有する場合は、蛍光剤(蛍光指示薬)入りの薄層板を用い、紫外線主波長254 nm照射することにより検出する。薄層板中の蛍光指示薬は、主波長254 nmの照射により励起され、緑色系の蛍光を発し、被検成分のスポット又はバンドは照射光を吸収して蛍光指示薬の励起を減少させることにより蛍光指示薬からの放射発光を減少させ、蛍光の背景に黒み(暗紫色)のスポット又はバンドとして観察される。紫外線照射下で励起され自ら蛍光を発する被検成分のスポット又はバンドは、主波長365 nmの紫外線を照射することにより蛍光指示薬がなくても薄層板上で励起されて蛍光を発する。紫外線波長領域の中で365 nm付近に安定した放射強度を持つ高照度光源には、365 nmに幅の狭い線スペクトルを持つランプと、これより放射信号の強い366 nm (364 ~ 367 nmの範囲)に線スペクトルを持つランプが存在する。使用するランプにより、光源及び波長の規格表記が異なるが366 nmの光源ランプは365 nm光源ランプを包含することから、紫外線主波長365 nm照射の記載として

扱うことができる。

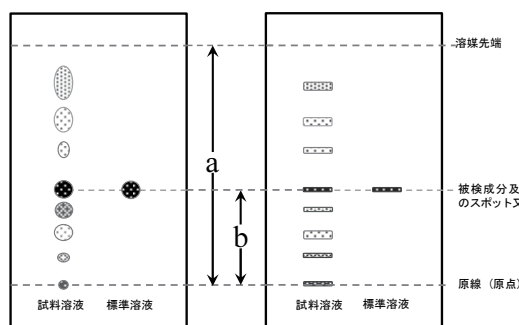
適切な発色試薬の噴霧、液浸及び燻蒸による誘導化反応は、被検成分のスポット又はバンドを可視化する。発色試薬によっては、これら誘導化反応は更に試薬の噴霧後の加熱により可視化される。また、噴霧後又は噴霧加熱後に主波長365 nm照射することにより、特徴的な蛍光を発することもある。

3. 操作方法

別に規定するもののほか、通例、次の方法による。

医薬品各条に規定する試料溶液及び標準溶液を調製し、規定する容量を薄層板の原線上に塗布する。塗布した円形状又は線状のスポット又はバンドが展開溶媒に浸かっていないことを確認し、展開用容器内に薄層板を置き、展開用容器の蓋を閉じた後に展開を開始する。展開溶媒を必要とされる展開距離まで上昇させ、薄層板を取り出し、風乾する。なお、必要に応じ、原線(原点)及び展開溶媒の先端に展開の前後に印を付ける。次に薄層板上のクロマトグラムを可視化し、被検成分の円形状又は直線状のスポットやバンドの色調又は R_f 値を決定する(図1)。 R_f 値は次の式によって求める。

$$R_f = \frac{\text{原線からスポットやバンドの中心までの距離}}{\text{原線から溶媒先端までの距離}} = \frac{b}{a}$$



円形状スポットの例

直線状スポットの例

図1 TLCクロマトグラム模式図

展開操作及び可視化は、換気が十分でき、溶媒蒸気を効率的に除去できるドラフトチャンパー装置などの中で行う。

4. 確認及び純度の試験

本試験法を確認試験に用いる場合は、通例、試料溶液の被検成分と標準溶液の被検成分のスポットの色調及び R_f 値が等しいことを確認する。多成分系の試料溶液の確認試験においては、被検成分が単一のスポットとして認められ、特徴的な蛍光や発色などを示し、明瞭に確認することができる場合は、スポットの色調及び R_f 値で確認することができる。また、スポット又はバンドのパターンにより確認することもできる。なお、本試験法と分光学的測定法(紫外可視吸光度測定法(2.24)、核磁気共鳴スペクトル測定法(2.21)など)や質量分析法(2.62)を組み合わせることにより、更に信頼できる確認も可能である。

本試験法を純度試験に用いる場合は、通例、試料溶液中の混在物の限度に対応する濃度の標準溶液を用い、純度の確認は、試験溶液由来の被検成分のスポットが検出されないか、若しくはその強度が標準溶液のものより弱いことで実施される。

5. 半定量及び定量

同じ薄層板上に、被検成分の溶液と含量既知の標準品又は指標成分の溶液を同量塗布することで、クロマトグラム上の両者

のスポット又はバンドの色調及び R_f 値の一致並びにスポット又はバンドの大きさ及び強度を視覚的に比較することにより、半定量的に被検成分の含量を推定することができる。定量的な測定は、デンストメトリーにより可能となる。

6. ランプの適合性

適合性は、クロマトグラムの品質が確保され、医薬品各条に規定する分離要件を満たすために必要な感度、解像度、再現性を確かめることを目的とする。本試験法における適合性は、主として、紫外線照射に用いる線光源の放射強度に対して実施する。すなわち、各条に規定される線光源の波長の照射により、規定されるスポット(又はバンド)が認められない場合又はランプ、照射システムの仕様を変更した場合に試験する。通例、蛍光剤入り薄層板に主波長254 nmを照射するときは、薄層板が緑色系の蛍光を発することを確認する。また、主波長365 nm(366 nm)を照射するときは、0.5 µg/mLの薄層クロマトグラフィー用スコボレチンを薄層板に2 µLスポットし、青白色の蛍光を発することを確認する。

自動化された試料の塗布装置及びデンストメトリーを用いるTLC走査機器では、必要に応じ、液体クロマトグラフィー(2.01)のシステム適合性の規定を準用する。

7. 試験条件の変更に関する留意事項

医薬品各条の試験のうち、標準品又は被検成分の試薬(薄層クロマトグラフィー用試薬など)を用いる確認試験においては、規定以上の真度及び精度が得られる範囲内で、展開温度、展開距離、展開溶媒の組成、展開速度、発色試薬の組成、薄層板の加熱温度及び時間を変更することができる。ただし、スポットの大きさ及び強度を判定基準とする半定量的な確認試験を除く。また、標準品又は被検成分の試薬を用いない確認試験においては、展開距離、薄層板の加熱温度及び時間について、医薬品各条に規定する分離及び R_f 値、色調を示す範囲内で変更することができる。なお、標準品又は被検成分を規定しない確認試験においても、標準品又は被検成分を用いて、色調及び R_f 値の一致により確認することもできる。

8. 参考資料

- 1) 第十六改正日本薬局方 一般試験法 2. 物理的試験法。
2.01 液体クロマトグラフィー 2.03 薄層クロマトグラフィー。
- 2) European Pharmacopoeia 8.0 2.2.27. Thin-layer chromatography
- 3) U.S.Pharmacopeia 37 <621> CHROMATOGRAPHY, <201> Thin-layer chromatographic identification test.
- 4) PHARMACOPOEIA OF THE PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA 2010 A-42 Appendix VI VI B Thin-layer Chromatography (英語版)。
- 5) 合田幸広, 薄層クロマトグラフィー上の蛍光スポット観察におけるUVランプ(長波長)使用時のばらつきについて, 生薬学雑誌, 66, 63 (2012)。

生薬等の定量指標成分について

医薬品としての生薬及び生薬を主たる原料とする製剤(生薬製剤)の最大の特徴は、非常に多くの成分からなる多成分系であることである。世界的に見て最も重要な生薬の一つであるカ

ンゾウを例にとると、これまでに同植物での存在が確認された二次代謝成分は少なくとも100以上存在し、生合成を考慮すれば、低分子だけで1000以上の物質が含まれていると考えてもおかしくない。カンゾウの薬効には、これらの成分全体が複合的に関与しているものと考えられる。

植物を原材料とする医薬品の構成成分の多様性は、基本的に植物の二次代謝の多様性に由来するが、それだけではない。医薬品の原材料である植物は、その承認書において種が規定されるが、同一種でも様々な遺伝的多様性があるために、遺伝的な要因に伴って成分の多様性が生じる。さらに、植物の生育地の土壌条件(土質、保水性、pH等)及び気象条件(降水量、気温、湿度等)といった環境要因に従って二次代謝産物の種類と量に変化し、さらに、野生・栽培の別や、栽培方法、採取時期が異なれば成分組成は変化することになる。また、生薬の場合には、最終的に、周皮を除く、蒸す、煎る等、様々な加工方法があることから、この加工方法の違いによっても、構成成分は異なることになる。

生薬や生薬製剤における成分の含量(定量値)の規定は、天然物医薬品の品質を規格化する上で、非常に重要な意味を持つ。生薬の場合、これらの規定は、通常最低限度値規定となっている。例えば、日局「カンゾウ」では、グリチルリチン酸含量の規定が2.0%以上となっている。生薬の場合、植物体一個体ごとに比較すると、前述した様々な要因から、二次代謝産物の含量は、大きく異なることが知られている。例えば、カンゾウのグリチルリチン酸含量を比較した場合、同一圃場で同一時期に収穫したものであったとしても10倍程度変化することが報告されている。したがって、生薬資源の有効利用を考えたとき、生薬段階で成分の規格値の幅を記載することは困難となる。一方で、最終製品である製剤の段階では、有効成分は一定量含まれていることが医療の再現性の面から重要である。したがって、ほとんどの場合、生薬利用の最終形態と考えられる漢方処方エキス製剤や生薬エキス製剤では、成分規格は含量の幅を記載することとなり、様々な含量の生薬の組み合わせにより一定の成分含量の製剤が調製されるように規定されている。

生薬における成分の含量規定で注意しておかななくてはならないこととして、含量が規定されている成分には様々なタイプが存在する点が挙げられる。例えば、センナにおけるセンノシドは、センナの薬効である瀉下作用をある程度説明できる明らかな有効成分である。センナに含まれるレインやアロエエモジンといった他のアントラキノン類も同様の作用を持つとはいえ、量的な面を考えると、本化合物の含量をコントロールすることで、センナの薬効をかなり規格化できるものと考えられる。ただし加熱等によりセンノシドはアントラキノン類に一部分解されるので、センノシド含有生薬であるダイオウを構成生薬に持つ漢方処方エキスでは、センノシドだけでなく増加したレインも含めて規格化される場合もある。一方、前述したグリチルリチン酸は、非常に著名な生理活性成分であり、生薬カンゾウの一部の薬効を説明できる有効成分であるが、カンゾウの薬効にはそれ以外の多数の成分も関与していることが知られている。したがって、グリチルリチン酸は有効成分の一つとして含量規定がなされていると考えるべきである。さらに、ローヤルゼリーにおける10-ヒドロキシデセン酸や、漢方処方エキスにおける(*E*)-ケイ皮酸のように、強い生理活性があるとは考えられないが、それぞれの医薬品における特徴的な成分として規格

値が定められているものもある。天然物の生合成を考えると、これらの成分だけが突出して含量が変化するという事は考えにくい。したがって、これらの成分について含量がコントロールされることで、生薬や生薬製剤全体がある程度規格化されることを念頭に、製造工程管理のために規格値が定められている。

生薬と生薬を原材料とする天然物医薬品の世界では、センナのような事例は例外であり、ほとんどのものは多様性のある成分全体が相まって、その薬効を示している。このような医薬品では、多成分系を構成する全ての成分の規格化が不可能であることを前提として、一部の成分を定量の指標成分(定量指標成分)に指定し、その含量を規定することで規格化を行っている。したがって、化学薬品のように、定量成分が直ちにその薬品の

薬効の全てを説明する有効成分ではないことに注意が必要である。

日本薬局方収載生薬の学名表記について

日本薬局方収載生薬の基原植物及び基原動物の学名表記法は、論文等で使用される分類学的に用いられる学名表記と若干異なっている。これは、主に局方が学術書ではなく法令であるために生じる問題である。局方での学名の表記と、分類学的に通常使用される学名表記との不一致について、局方利用者の誤解を避ける目的で、本表に、局方で表記した学名と分類学的に通常使用される学名表記との関係を示す。

日本薬局方の学名表記と分類学的に用いられる学名表記

生薬名	日本薬局方の学名表記 ＝分類学的に用いられている学名表記 日本薬局方の学名表記とは異なるが分類学的に同一あるいは同一とみなされることがあるもの及び収載種に含まれる代表的な下位分類群。*印のあるものは、日本薬局方で併記されているもの。	科名
アカメガシワ	アカメガシワ <i>Mallotus japonicus</i> Mueller Argoviensis ＝ <i>Mallotus japonicus</i> (Thunb.) Müll. Arg.	<i>Euphorbiaceae</i> トウダイグサ科
アセンヤク	<i>Uncaria gambir</i> Roxburgh ＝ <i>Uncaria gambir</i> (Hunter) Roxb.	<i>Rubiaceae</i> アカネ科
アヘン末	ケシ <i>Papaver somniferum</i> Linné ＝ <i>Papaver somniferum</i> L.	<i>Papaveraceae</i> ケシ科
アマチャ	アマチャ <i>Hydrangea macrophylla</i> Seringe var. <i>thunbergii</i> Makino ＝ <i>Hydrangea macrophylla</i> (Thunb.) Ser. var. <i>thunbergii</i> (Siebold) Makino	<i>Saxifragaceae</i> ユキノシタ科
アラビアゴム	<i>Acacia senegal</i> Willdenow ＝ <i>Acacia senegal</i> (L.) Willd. その他同属植物	<i>Leguminosae</i> マメ科
アロエ	<i>Aloe ferox</i> Miller ＝ <i>Aloe ferox</i> Mill. <i>Aloe ferox</i> Miller と <i>Aloe africana</i> Miller との雑種 <i>Aloe africana</i> Miller ＝ <i>Aloe africana</i> Mill. <i>Aloe ferox</i> Miller と <i>Aloe spicata</i> Baker との雑種	<i>Liliaceae</i> ユリ科
アンソッコウ	<i>Styrax benzoin</i> Dryander ＝ <i>Styrax benzoin</i> Dryand. その他同属植物	<i>Styracaceae</i> エゴノキ科
イレイセン	サキシマボタンヅル <i>Clematis chinensis</i> Osbeck <i>Clematis mandshurica</i> Ruprecht ＝ <i>Clematis mandshurica</i> Rupr. <i>Clematis hexapetala</i> Pallas ＝ <i>Clematis hexapetala</i> Pall.	<i>Ranunculaceae</i> キンボウゲ科
インチンコウ	カワラヨモギ <i>Artemisia capillaris</i> Thunberg ＝ <i>Artemisia capillaris</i> Thunb.	<i>Compositae</i> キク科
インヨウカク	<i>Epimedium pubescens</i> Maximowicz ＝ <i>Epimedium pubescens</i> Maxim. <i>Epimedium brevicornu</i> Maximowicz ＝ <i>Epimedium brevicornu</i> Maxim. <i>Epimedium wushanense</i> T. S. Ying ホザキイカリソウ <i>Epimedium sagittatum</i> Maximowicz ＝ <i>Epimedium sagittatum</i> (Siebold & Zucc.) Maxim. キバナイカリソウ <i>Epimedium koreanum</i> Nakai イカリソウ <i>Epimedium grandiflorum</i> Morren var. <i>thunbergianum</i> Nakai ＝ <i>Epimedium grandiflorum</i> Morr. var. <i>thunbergianum</i> (Miq.) Nakai トキワイカリソウ <i>Epimedium sempervirens</i> Nakai	<i>Berberidaceae</i> メギ科
ウイキョウ	ウイキョウ <i>Foeniculum vulgare</i> Miller ＝ <i>Foeniculum vulgare</i> Mill.	<i>Umbelliferae</i> セリ科
ウイキョウ油	ウイキョウ <i>Foeniculum vulgare</i> Miller ＝ <i>Foeniculum vulgare</i> Mill. <i>Illicium verum</i> Hooker filius ＝ <i>Illicium verum</i> Hook. f.	<i>Umbelliferae</i> セリ科 <i>Illiciaceae</i> シキミ科

ウコン	ウコン <i>Curcuma longa</i> Linné = <i>Curcuma longa</i> L.	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
ウヤク	テンダイウヤク <i>Lindera strychnifolia</i> Fernandez-Villar = <i>Lindera strychnifolia</i> (Siebold & Zucc.) Fern.-Vill. ----- <i>Lindera aggregata</i> (Sims) Kosterm.	<i>Lauraceae</i> クスノギ科
ウワウルシ	クマコケモモ <i>Arctostaphylos uva-ursi</i> Sprengel = <i>Arctostaphylos uva-ursi</i> (L.) Spreng.	<i>Ericaceae</i> ツツジ科
エイジツ	ノイバラ <i>Rosa multiflora</i> Thunberg = <i>Rosa multiflora</i> Thunb.	<i>Rosaceae</i> バラ科
エンゴサク	<i>Corydalis turtchaninovii</i> Besser forma <i>yanhusuo</i> Y. H. Chou et C. C. Hsu = <i>Corydalis turtchaninovii</i> Besser f. <i>yanhusuo</i> (W. T. Wang) Y. H. Chou & C. C. Hsu <i>Corydalis yanhusuo</i> W. T. Wang	<i>Papaveraceae</i> ケシ科
オウギ	キバナオウギ <i>Astragalus membranaceus</i> Bunge = <i>Astragalus membranaceus</i> (Fisch.) Bunge ----- <i>Astragalus mongholicus</i> Bunge ----- <i>Astragalus membranaceus</i> (Fisch.) Bunge var. <i>mongholicus</i> (Bunge) Hsiao	<i>Leguminosae</i> マメ科
オウゴン	コガネバナ <i>Scutellaria baicalensis</i> Georgi	<i>Labiatae</i> シソ科
オウセイ	ナルコユリ <i>Polygonatum falcatum</i> A. Gray カギクマバナナルコユリ <i>Polygonatum sibiricum</i> Redouté ----- <i>Polygonatum kingianum</i> Collett et Hemsley = <i>Polygonatum kingianum</i> Collett & Hemsl. ----- <i>Polygonatum cyrtonema</i> Hua	<i>Liliaceae</i> ユリ科
オウバク	キハダ <i>Phellodendron amurense</i> Ruprecht = <i>Phellodendron amurense</i> Rupr. ----- ヒロハキハダ <i>Phellodendron amurense</i> Rupr. var. <i>sachalinense</i> F. Schmidt オオバノキハダ <i>Phellodendron amurense</i> Rupr. var. <i>japonicum</i> (Maxim.) Ohwi ミヤマキハダ <i>Phellodendron amurense</i> Rupr. var. <i>lavalleyi</i> (Dode) Sprangue ----- <i>Phellodendron chinense</i> Schneider = <i>Phellodendron chinense</i> C. K. Schneid.	<i>Rutaceae</i> ミカン科
オウヒ	ヤマザクラ <i>Prunus jamasakura</i> Siebold ex Koidzumi = <i>Prunus jamasakura</i> Siebold ex Koidz. カスミザクラ <i>Prunus verecunda</i> Koehne = <i>Prunus verecunda</i> (Koidz.) Koehne	<i>Rosaceae</i> バラ科
オウレン	オウレン <i>Coptis japonica</i> Makino = <i>Coptis japonica</i> (Thunb.) Makino ----- セリバオウレン <i>Coptis japonica</i> (Thunb.) Makino var. <i>dissecta</i> (Yatabe) Nakai キクバオウレン <i>Coptis japonica</i> (Thunb.) Makino var. <i>japonica</i> コセリバオウレン <i>Coptis japonica</i> (Thunb.) Makino var. <i>major</i> (Miq.) Satake ----- <i>Coptis chinensis</i> Franchet = <i>Coptis chinensis</i> Franch. ----- <i>Coptis deltoidea</i> C. Y. Cheng et Hsiao ----- <i>Coptis teeta</i> Wallich = <i>Coptis teeta</i> Wall.	<i>Ranunculaceae</i> キンボウゲ科
オリブ油	<i>Olea europaea</i> Linné = <i>Olea europaea</i> L.	<i>Oleaceae</i> モクセイ科
オレンジ油	<i>Citrus</i> 属諸種植物	<i>Rutaceae</i> ミカン科
オンジ	イトヒメハギ <i>Polygala tenuifolia</i> Willdenow = <i>Polygala tenuifolia</i> Willd.	<i>Polygalaceae</i> ヒメハギ科
ガイヨウ	ヨモギ <i>Artemisia princeps</i> Pampanini = <i>Artemisia princeps</i> Pamp. ----- オオヨモギ <i>Artemisia montana</i> Pampanini = <i>Artemisia montana</i> (Nakai) Pamp.	<i>Compositae</i> キク科
カカオ脂	カカオ <i>Theobroma cacao</i> Linné = <i>Theobroma cacao</i> L.	<i>Sterculiaceae</i> アオギリ科
カゴソウ	ウツボグサ <i>Prunella vulgaris</i> Linné var. <i>lilacina</i> Nakai = <i>Prunella vulgaris</i> L. var. <i>lilacina</i> Nakai	<i>Labiatae</i> シソ科
カシュウ	ツルドクダミ <i>Polygonum multiflorum</i> Thunberg = <i>Polygonum multiflorum</i> Thunb.	<i>Polygonaceae</i> タデ科
ガジュツ	ガジュツ <i>Curcuma zedoaria</i> Roscoe	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
カッコウ	<i>Pogostemon cablin</i> Benthham = <i>Pogostemon cablin</i> (Blanco) Benth.	<i>Labiatae</i> シソ科
カッコン	クズ <i>Pueraria lobata</i> Ohwi = <i>Pueraria lobata</i> (Willd.) Ohwi	<i>Leguminosae</i> マメ科

カノコソウ	カノコソウ <i>Valeriana fauriei</i> Briquet = <i>Valeriana fauriei</i> Briq. ----- エゾカノコソウ <i>Valeriana fauriei</i> Briq. f. <i>yezoensis</i> Hara	<i>Valerianaceae</i> オミナエシ科
カルナウバロウ	カルナウバヤシ <i>Copernicia cerifera</i> Martius = <i>Copernicia cerifera</i> Mart.	<i>Palmae</i> ヤシ科
カロコン	<i>Trichosanthes kirilowii</i> Maximowicz = <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maxim.	<i>Cucurbitaceae</i> ウリ科
	キカラスウリ <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maximowicz var. <i>japonicum</i> Kitamura = <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maxim. var. <i>japonicum</i> (Miq.) Kitam.	
	オオカラスウリ <i>Trichosanthes bracteata</i> Voigt = <i>Trichosanthes bracteata</i> (Lam.) Voigt	
カンキョウ	ショウガ <i>Zingiber officinale</i> Roscoe	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
カンゾウ	<i>Glycyrrhiza uralensis</i> Fischer = <i>Glycyrrhiza uralensis</i> Fisch.	<i>Leguminosae</i> マメ科
	<i>Glycyrrhiza glabra</i> Linné = <i>Glycyrrhiza glabra</i> L.	
カンテン	マクサ(テングサ) <i>Gelidium elegans</i> Kuetzing	<i>Gelidiaceae</i> テングサ科
	その他同属植物	
	諸種紅藻類	
キキョウ	キキョウ <i>Platycodon grandiflorum</i> A. De Candolle = <i>Platycodon grandiflorum</i> (Jacq.) A. DC.	<i>Campanulaceae</i> キキョウ科
キクカ	キク <i>Chrysanthemum morifolium</i> Ramatuelle = <i>Chrysanthemum morifolium</i> Ramat.	<i>Compositae</i> キク科
	シマカンギク <i>Chrysanthemum indicum</i> Linné = <i>Chrysanthemum indicum</i> L.	
キササゲ	キササゲ <i>Catalpa ovata</i> G. Don	<i>Bignoniaceae</i> ノウゼンカズラ科
	<i>Catalpa bungei</i> C. A. Meyer = <i>Catalpa bungei</i> C. A. Mey.	
キジツ	ダイダイ <i>Citrus aurantium</i> Linné var. <i>daidai</i> Makino = <i>Citrus aurantium</i> L. var. <i>daidai</i> Makino ----- <i>Citrus aurantium</i> L. <i>Daidai</i>	<i>Rutaceae</i> ミカン科
	ナツミカン <i>Citrus natsudaikai</i> Hayata	
	<i>Citrus aurantium</i> Linné = <i>Citrus aurantium</i> L.	
	ハッサク <i>Citrus aurantium</i> L. subsp. <i>hassaku</i> (Tanaka) Hiroe ----- <i>Citrus hassaku</i> hort. ex Tanaka	
牛脂	ウシ <i>Bos taurus</i> Linné var. <i>domesticus</i> Gmelin = <i>Bos taurus</i> L. var. <i>domesticus</i> Gmelin	<i>Bovidae</i> ウシ科
キョウカツ	<i>Notopterygium incisum</i> Ting ex H. T. Chang	<i>Umbelliferae</i> セリ科
	<i>Notopterygium forbesii</i> Boissieu	
キョウニン	ホンアンズ <i>Prunus armeniaca</i> Linné = <i>Prunus armeniaca</i> L.	<i>Rosaceae</i> バラ科
	アンズ <i>Prunus armeniaca</i> Linné var. <i>ansu</i> Maximowicz = <i>Prunus armeniaca</i> L. var. <i>ansu</i> Maxim.	
	<i>Prunus sibirica</i> Linné = <i>Prunus sibirica</i> L.	
クコシ	クコ <i>Lycium chinense</i> Miller = <i>Lycium chinense</i> Mill.	<i>Solanaceae</i> ナス科
	<i>Lycium barbarum</i> Linné = <i>Lycium barbarum</i> L.	
木クレオソート	クララ <i>Sophora flavescens</i> Aiton	<i>Leguminosae</i> マメ科
	<i>Pinus</i> 属諸種植物	<i>Pinaceae</i> マツ科
	<i>Cryptomeria</i> 属諸種植物	<i>Taxodiaceae</i> スギ科
	<i>Fagus</i> 属諸種植物	<i>Fagaceae</i> ブナ科
	<i>Azelia</i> 属植物 (<i>Intsia</i> 属植物)	<i>Leguminosae</i> マメ科
	<i>Shorea</i> 属植物	<i>Dipterocarpaceae</i> フタバガキ科
	<i>Tectona</i> 属植物	<i>Verbenaceae</i> クマツヅラ科
ケイガイ	ケイガイ <i>Schizonepeta tenuifolia</i> Briquet = <i>Schizonepeta tenuifolia</i> Briq.	<i>Labiatae</i> シソ科

ケイヒ	<i>Cinnamomum cassia</i> Blume	<i>Lauraceae</i> クスノキ科
ケイヒ油	<i>Cinnamomum cassia</i> Blume	<i>Lauraceae</i>
	<i>Cinnamomum zeylanicum</i> Nees	クスノキ科
ケツメイシ	エビスグサ <i>Cassia obtusifolia</i> Linné = <i>Cassia obtusifolia</i> L.	<i>Leguminosae</i>
	<i>Cassia tora</i> Linné	マメ科
	= <i>Cassia tora</i> L.	
ケンゴシ	アサガオ <i>Pharbitis nil</i> Choisy = <i>Pharbitis nil</i> (L.) Choisy	<i>Convolvulaceae</i> ヒルガオ科
ゲンチアナ	<i>Gentiana lutea</i> Linné = <i>Gentiana lutea</i> L.	<i>Gentianaceae</i> リンドウ科
ゲンノショウコ	ゲンノショウコ <i>Geranium thunbergii</i> Siebold et Zuccarini = <i>Geranium thunbergii</i> Siebold & Zucc.	<i>Geraniaceae</i> フウロソウ科
コウイ	トウモロコシ <i>Zea mays</i> Linné = <i>Zea mays</i> L.	<i>Gramineae</i> イネ科
	キャッサバ <i>Manihot esculenta</i> Crantz	<i>Euphorbiaceae</i> トウダイグサ科
	ジャガイモ <i>Solanum tuberosum</i> Linné = <i>Solanum tuberosum</i> L.	<i>Solanaceae</i> ナス科
	サツマイモ <i>Ipomoea batatas</i> Poirét = <i>Ipomoea batatas</i> (L.) Poir. ----- <i>Ipomoea batatas</i> (L.) Lam.	<i>Convolvulaceae</i> ヒルガオ科
	イネ <i>Oryza sativa</i> Linné = <i>Oryza sativa</i> L.	<i>Gramineae</i> イネ科
コウカ	ベニバナ <i>Carthamus tinctorius</i> Linné = <i>Carthamus tinctorius</i> L.	<i>Compositae</i> キク科
コウジン	オタネニンジン <i>Panax ginseng</i> C. A. Meyer = <i>Panax ginseng</i> C. A. Mey. ----- * <i>Panax schinseng</i> Nees	<i>Araliaceae</i> ウコギ科
コウブシ	ハマズグ <i>Cyperus rotundus</i> Linné = <i>Cyperus rotundus</i> L.	<i>Cyperaceae</i> カヤツリグサ科
コウベイ	イネ <i>Oryza sativa</i> Linné = <i>Oryza sativa</i> L.	<i>Gramineae</i> イネ科
コウボク	ホオノキ <i>Magnolia obovata</i> Thunberg = <i>Magnolia obovata</i> Thunb. ----- * <i>Magnolia hypoleuca</i> Siebold et Zuccarini = <i>Magnolia hypoleuca</i> Siebold & Zucc.	<i>Magnoliaceae</i> モクレン科
	<i>Magnolia officinalis</i> Rehder et Wilson = <i>Magnolia officinalis</i> Rehder & E. H. Wilson	
	<i>Magnolia officinalis</i> Rehder et Wilson var. <i>biloba</i> Rehder et Wilson = <i>Magnolia officinalis</i> Rehder & E. H. Wilson var. <i>biloba</i> Rehder & E. H. Wilson	
ゴオウ	ウシ <i>Bos taurus</i> Linné var. <i>domesticus</i> Gmelin = <i>Bos taurus</i> L. var. <i>domesticus</i> Gmelin	<i>Bovidae</i> ウシ科
ゴシツ	ヒナタイノコズチ <i>Achyranthes fauriei</i> Leveille et Vaniot = <i>Achyranthes fauriei</i> H. Lev. & Vaniot ----- <i>Achyranthes bidentata</i> Blume	<i>Amaranthaceae</i> ヒユ科
ゴシユユ	ゴシユユ <i>Euodia ruticarpa</i> Hooker filius et Thomson = <i>Euodia ruticarpa</i> (A. Juss.) Hook. f. & Thomson ----- * <i>Evodia rutaecarpa</i> Benth. = <i>Evodia rutaecarpa</i> (A. Juss.) Benth. <i>Tetradium ruticarpum</i> (A. Juss.) Hartley	<i>Rutaceae</i> ミカン科
	<i>Euodia officinalis</i> Dode ----- * <i>Evodia officinalis</i> Dode	
	<i>Evodia rutaecarpa</i> (A. Juss.) Benth. var. <i>officinalis</i> (Dode) Huang	
	<i>Euodia bodinieri</i> Dode ----- * <i>Evodia bodinieri</i> Dode	
	<i>Evodia rutaecarpa</i> (A. Juss.) Benth. var. <i>bodinieri</i> (Dode) Huang	
ゴボウシ	ゴボウ <i>Arctium lappa</i> Linné = <i>Arctium lappa</i> L.	<i>Compositae</i> キク科
ゴマ	ゴマ <i>Sesamum indicum</i> Linné	<i>Pedaliaceae</i>
ゴマ油	= <i>Sesamum indicum</i> L.	ゴマ科
ゴミシ	チョウセンゴミシ <i>Schisandra chinensis</i> Baillon = <i>Schisandra chinensis</i> (Turcz.) Baill.	<i>Schisandraceae</i> マツブサ科
コロンボ	<i>Jateorhiza columba</i> Miers	<i>Menispermaceae</i> ツツラフジ科
コンズランゴ	<i>Marsdenia cundurango</i> Reichenbach filius = <i>Marsdenia cundurango</i> Rchb. f.	<i>Asclepiadaceae</i> ガガイモ科

サイコ	ミシマサイコ <i>Bupleurum falcatum</i> Linné = <i>Bupleurum falcatum</i> L. ----- <i>Bupleurum chinense</i> DC. ----- <i>Bupleurum scorzonnerifolium</i> Willd.	<i>Umbelliferae</i> セリ科
サイシン	ウスバサイシン <i>Asiasarum sieboldii</i> F. Maekawa = <i>Asiasarum sieboldii</i> (Miq.) F. Maek. ----- <i>Asarum sieboldii</i> Miq. ----- ウスゲサイシン <i>Asarum sieboldii</i> Miq. var. <i>seoulense</i> Nakai ----- ケイリンサイシン <i>Asiasarum heterotropoides</i> F. Maekawa var. <i>mandshuricum</i> F. Maekawa = <i>Asiasarum heterotropoides</i> (F. Schmidt) F. Maek. var. <i>mandshuricum</i> (Maxim.) F. Maek. ----- <i>Asarum heterotropoides</i> F. Schmidt var. <i>mandshuricum</i> (Maxim.) Kitag.	<i>Aristolochiaceae</i> ウマノスズクサ科
サフラン	サフラン <i>Crocus sativus</i> Linné = <i>Crocus sativus</i> L.	<i>Iridaceae</i> アヤメ科
サンキライ	<i>Smilax glabra</i> Roxburgh = <i>Smilax glabra</i> Roxb.	<i>Liliaceae</i> ユリ科
サンザシ	サンザシ <i>Crataegus cuneata</i> Siebold et Zuccarini = <i>Crataegus cuneata</i> Siebold & Zucc. ----- オオミサンザシ <i>Crataegus pinnatifida</i> Bunge var. <i>major</i> N. E. Brown = <i>Crataegus pinnatifida</i> Bunge var. <i>major</i> N. E. Br.	<i>Rosaceae</i> バラ科
サンシシ	クチナシ <i>Gardenia jasminoides</i> Ellis ----- <i>Gardenia jasminoides</i> Ellis f. <i>longicarpa</i> Z. W. Xie & Okada	<i>Rubiaceae</i> アカネ科
サンシュユ	サンシュユ <i>Cornus officinalis</i> Siebold et Zuccarini = <i>Cornus officinalis</i> Siebold & Zucc.	<i>Cornaceae</i> ミズキ科
サンショウ	サンショウ <i>Zanthoxylum piperitum</i> De Candolle = <i>Zanthoxylum piperitum</i> (L.) DC. ----- アサクラザンショウ <i>Zanthoxylum piperitum</i> (L.) DC. f. <i>inerme</i> Makino	<i>Rutaceae</i> ミカン科
サンソウニン	サネブトナツメ <i>Zizyphus jujuba</i> Miller var. <i>spinosa</i> Hu ex H. F. Chou = <i>Zizyphus jujuba</i> Mill. var. <i>spinosa</i> (Bunge) Hu ex H. F. Chou	<i>Rhamnaceae</i> クロウメモドキ科
サンヤク	ヤマノイモ <i>Dioscorea japonica</i> Thunberg = <i>Dioscorea japonica</i> Thunb. ----- ナガイモ <i>Dioscorea batatas</i> Decaisne = <i>Dioscorea batatas</i> Decne. ----- <i>Dioscorea opposita</i> Thunb.	<i>Dioscoreaceae</i> ヤマノイモ科
ジオウ	アカヤジオウ <i>Rehmannia glutinosa</i> Liboschitz var. <i>purpurea</i> Makino = <i>Rehmannia glutinosa</i> Libosch. var. <i>purpurea</i> Makino ----- <i>Rehmannia glutinosa</i> Liboschitz = <i>Rehmannia glutinosa</i> Libosch.	<i>Scrophulariaceae</i> ゴマノハグサ科
シゴカ	エゾウコギ <i>Eleutherococcus senticosus</i> Maximowicz = <i>Eleutherococcus senticosus</i> (Rupr. & Maxim.) Maxim. ----- * <i>Acanthopanax senticosus</i> Harms = <i>Acanthopanax senticosus</i> (Rupr. & Maxim.) Harms	<i>Araliaceae</i> ウコギ科
ジコツピ	クコ <i>Lycium chinense</i> Miller = <i>Lycium chinense</i> Mill. ----- <i>Lycium barbarum</i> Linné = <i>Lycium barbarum</i> L.	<i>Solanaceae</i> ナス科
シコン	ムラサキ <i>Lithospermum erythrorhizon</i> Siebold et Zuccarini = <i>Lithospermum erythrorhizon</i> Siebold & Zucc.	<i>Boraginaceae</i> ムラサキ科
シツリシ	ハマビシ <i>Tribulus terrestris</i> Linné = <i>Tribulus terrestris</i> L.	<i>Zygophyllaceae</i> ハマビシ科
シャカンゾウ	<i>Glycyrrhiza uralensis</i> Fischer = <i>Glycyrrhiza uralensis</i> Fisch. ----- <i>Glycyrrhiza glabra</i> Linné = <i>Glycyrrhiza glabra</i> L.	<i>Leguminosae</i> マメ科
シャクヤク	シャクヤク <i>Paeonia lactiflora</i> Pallas = <i>Paeonia lactiflora</i> Pall.	<i>Paeoniaceae</i> ボタン科
ジャショウシ	<i>Cnidium monnieri</i> Cusson = <i>Cnidium monnieri</i> (L.) Cusson	<i>Umbelliferae</i> セリ科
シャゼンシ	オオバコ <i>Plantago asiatica</i> Linné = <i>Plantago asiatica</i> L.	<i>Plantaginaceae</i> オオバコ科
シャゼンソウ	オオバコ <i>Plantago asiatica</i> Linné = <i>Plantago asiatica</i> L.	<i>Plantaginaceae</i> オオバコ科
ジュウヤク	ドクダミ <i>Houttuynia cordata</i> Thunberg = <i>Houttuynia cordata</i> Thunb.	<i>Saururaceae</i> ドクダミ科
シュクシャ	<i>Amomum xanthioides</i> Wallich = <i>Amomum xanthioides</i> Wall. ----- <i>Amomum villosum</i> Lour. var. <i>xanthioides</i> (Wall.) T. L. Wu & Senjen	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科

ショウキョウ	ショウガ <i>Zingiber officinale</i> Roscoe	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
ショウブク	<i>Elettaria cardamomum</i> Maton	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
ショウマ	サラシナショウマ <i>Cimicifuga simplex</i> Turczaninow = <i>Cimicifuga simplex</i> (DC.) Turcz.	<i>Ranunculaceae</i> キンボウゲ科
	<i>Cimicifuga dahurica</i> Maximowicz = <i>Cimicifuga dahurica</i> (Turcz.) Maxim.	
	<i>Cimicifuga heracleifolia</i> Komarov = <i>Cimicifuga heracleifolia</i> Kom.	
	<i>Cimicifuga foetida</i> Linné = <i>Cimicifuga foetida</i> L.	
シンイ	タムシバ <i>Magnolia salicifolia</i> Maximowicz = <i>Magnolia salicifolia</i> (Siebold & Zucc.) Maxim.	<i>Magnoliaceae</i> モクレン科
	コブシ <i>Magnolia kobus</i> De Candolle = <i>Magnolia kobus</i> DC.	
	<i>Magnolia biondii</i> Pampanini = <i>Magnolia biondii</i> Pamp.	
	<i>Magnolia sprengeri</i> Pampanini = <i>Magnolia sprengeri</i> Pamp.	
	ハクモクレン <i>Magnolia heptapeta</i> Dandy = <i>Magnolia heptapeta</i> (Buchoz) Dandy	
	* <i>Magnolia denudata</i> Desrousseaux = <i>Magnolia denudata</i> Desr.	
シンギ	<i>Hedysarum polybotrys</i> Handel-Mazzetti = <i>Hedysarum polybotrys</i> Hand.-Mazz.	<i>Leguminosae</i> マメ科
セネガ	セネガ <i>Polygala senega</i> Linné = <i>Polygala senega</i> L.	<i>Polygalaceae</i> ヒメハギ科
	ヒロハセネガ <i>Polygala senega</i> Linné var. <i>latifolia</i> Torrey et Gray = <i>Polygala senega</i> L. var. <i>latifolia</i> Torr. & A. Gray	
センキュウ	センキュウ <i>Cnidium officinale</i> Makino	<i>Umbelliferae</i> セリ科
ゼンコ	<i>Peucedanum praeruptorum</i> Dunn	<i>Umbelliferae</i> セリ科
	ノダケ <i>Angelica decursiva</i> Franchet et Savatier = <i>Angelica decursiva</i> (Miq.) Franch. & Sav.	
	* <i>Peucedanum decursivum</i> Maximowicz = <i>Peucedanum decursivum</i> (Miq.) Maxim.	
センコツ	コウホネ <i>Nuphar japonicum</i> De Candolle = <i>Nuphar japonicum</i> DC.	<i>Nymphaeaceae</i> スイレン科
センソ	シナヒキガエル <i>Bufo bufo gargarizans</i> Cantor	<i>Bufo</i> <i>bufo</i> <i>gargarizans</i> Cantor
	<i>Bufo melanostictus</i> Schneider	ヒキガエル科
センナ	<i>Cassia angustifolia</i> Vahl	<i>Leguminosae</i>
	<i>Cassia acutifolia</i> Delile	マメ科
センブリ	センブリ <i>Swertia japonica</i> Makino = <i>Swertia japonica</i> (Shult.) Makino	<i>Gentianaceae</i> リンドウ科
ソウジュツ	ホソバオケラ <i>Atractylodes lancea</i> De Candolle = <i>Atractylodes lancea</i> (Thunb.) DC.	<i>Compositae</i> キク科
	<i>Atractylodes chinensis</i> Koidzumi = <i>Atractylodes chinensis</i> (DC.) Koidz.	
	上記種の雑種	
ソウハクヒ	マグワ <i>Morus alba</i> Linné = <i>Morus alba</i> L.	<i>Moraceae</i> クワ科
ソボク	<i>Caesalpinia sappan</i> Linné = <i>Caesalpinia sappan</i> L.	<i>Leguminosae</i> マメ科
ソヨウ	シソ <i>Perilla frutescens</i> Britton var. <i>crispa</i> W. Deane = <i>Perilla frutescens</i> (L.) Britton var. <i>crispa</i> (Thunb.) W. Deane	<i>Labiatae</i> シソ科
ダイオウ	<i>Rheum palmatum</i> Linné = <i>Rheum palmatum</i> L.	<i>Polygonaceae</i> タデ科
	<i>Rheum tanguticum</i> Maximowicz = <i>Rheum tanguticum</i> Maxim.	
	<i>Rheum officinale</i> Baillon = <i>Rheum officinale</i> Baill.	
	<i>Rheum coreanum</i> Nakai	
	上記種の種間雑種	
ダイズ油	ダイズ <i>Glycine max</i> Merrill = <i>Glycine max</i> (L.) Merr.	<i>Leguminosae</i> マメ科

タイソウ	ナツメ <i>Zizyphus jujuba</i> Miller var. <i>inermis</i> Rehder = <i>Zizyphus jujuba</i> Mill. var. <i>inermis</i> (Bunge) Rehder	<i>Rhamnaceae</i> クロウメモドキ科
タクシャ	サジオモダカ <i>Alisma orientale</i> Juzepczuk = <i>Alisma orientale</i> (Sam.) Juz. ----- <i>Alisma plantago-aquatica</i> L. var. <i>orientale</i> Sam.	<i>Alismataceae</i> オモダカ科
タンジン	タンジン <i>Salvia miltiorrhiza</i> Bunge	<i>Labiatae</i> シソ科
チクセツニンジン	トチバニンジン <i>Panax japonicus</i> C. A. Meyer = <i>Panax japonicus</i> C. A. Mey.	<i>Araliaceae</i> ウコギ科
チモ	ハナスゲ <i>Anemarrhena asphodeloides</i> Bunge	<i>Liliaceae</i> ユリ科
チョウジ チョウジ油	チョウジ <i>Syzygium aromaticum</i> Merril et Perry = <i>Syzygium aromaticum</i> (L.) Merr. & M. L. Perry ----- * <i>Eugenia caryophyllata</i> Thunberg = <i>Eugenia caryophyllata</i> Thunb. <i>Eugenia caryophyllus</i> (Spreng.) Bullock & S. G. Harrison	<i>Myrtaceae</i> フトモモ科
チョウトウコウ	カギカズラ <i>Uncaria rhynchophylla</i> Miquel = <i>Uncaria rhynchophylla</i> (Miq.) Miq.	<i>Rubiaceae</i> アカネ科
	<i>Uncaria sinensis</i> Haviland = <i>Uncaria sinensis</i> (Oliv.) Havil.	
	<i>Uncaria macrophylla</i> Wallich = <i>Uncaria macrophylla</i> Wall.	
チョレイ	チョレイマイタケ <i>Polyporus umbellatus</i> Fries = <i>Polyporus umbellatus</i> (Pers.) Fries	<i>Polyporaceae</i> サルノコシカケ科
チンピ	ウンシュウミカン <i>Citrus unshiu</i> Marcowicz = <i>Citrus unshiu</i> (Swingle) Marcow. ----- <i>Citrus reticulata</i> Blanco Unshiu	<i>Rutaceae</i> ミカン科
	<i>Citrus reticulata</i> Blanco	
ツバキ油	ヤブツバキ(ツバキ) <i>Camellia japonica</i> Linné = <i>Camellia japonica</i> L.	<i>Theaceae</i> ツバキ科
テレピン油	<i>Pinus</i> 属諸種植物	<i>Pinaceae</i> マツ科
テンマ	オニノヤガラ <i>Gastrodia elata</i> Blume	<i>Orchidaceae</i> ラン科
テンモンドウ	クサスギカズラ <i>Asparagus cochinchinensis</i> Merrill = <i>Asparagus cochinchinensis</i> (Lour.) Merr.	<i>Liliaceae</i> ユリ科
トウガン	トウガン <i>Benincasa cerifera</i> Savi ----- <i>Benincasa hispida</i> (Thunb.) Cogn. ----- <i>Benincasa cerifera</i> Savi forma <i>emarginata</i> K. Kimura et Sugiyama = <i>Benincasa cerifera</i> Savi f. <i>emarginata</i> K. Kimura & Sugiyama	<i>Cucurbitaceae</i> ウリ科
トウガラシ	トウガラシ <i>Capsicum annuum</i> Linné = <i>Capsicum annuum</i> L.	<i>Solanaceae</i> ナス科
トウキ	トウキ <i>Angelica acutiloba</i> Kitagawa = <i>Angelica acutiloba</i> (Siebold & Zucc.) Kitag.	<i>Umbelliferae</i> セリ科
	ホッカイトウキ <i>Angelica acutiloba</i> Kitagawa var. <i>sugiyamae</i> Hikino = <i>Angelica acutiloba</i> (Siebold & Zucc.) Kitag. var. <i>sugiyamae</i> Hikino	
トウジン	ヒカゲツルニンジン <i>Codonopsis pilosula</i> Nannfeldt = <i>Codonopsis pilosula</i> Nannf.	<i>Campanulaceae</i> キキョウ科
	<i>Codonopsis tangshen</i> Oliver = <i>Codonopsis tangshen</i> Oliv.	
トウニン	モモ <i>Prunus persica</i> Batsch = <i>Prunus persica</i> (L.) Batsch	<i>Rosaceae</i> バラ科
	<i>Prunus persica</i> Batsch var. <i>davidiana</i> Maximowicz = <i>Prunus persica</i> (L.) Batsch var. <i>davidiana</i> (Carrière) Maxim. ----- <i>Prunus davidiana</i> (Carrière) Franch.	
トウヒ	<i>Citrus aurantium</i> Linné = <i>Citrus aurantium</i> L.	<i>Rutaceae</i> ミカン科
	ダイダイ <i>Citrus aurantium</i> Linné var. <i>daidai</i> Makino = <i>Citrus aurantium</i> L. var. <i>daidai</i> Makino ----- <i>Citrus aurantium</i> L. <i>Daidai</i>	
トウモロコシ油	トウモロコシ <i>Zea mays</i> Linné = <i>Zea mays</i> L.	<i>Gramineae</i> イネ科
ドクカツ	ウド <i>Aralia cordata</i> Thunberg = <i>Aralia cordata</i> Thunb.	<i>Araliaceae</i> ウコギ科
トコン	<i>Cephaelis ipecacuanha</i> A. Richard = <i>Cephaelis ipecacuanha</i> (Brot.) A. Rich.	<i>Rubiaceae</i> アカネ科
	<i>Cephaelis acuminata</i> Karsten = <i>Cephaelis acuminata</i> H. Karst.	

トチュウ	トチュウ <i>Eucommia ulmoides</i> Oliver = <i>Eucommia ulmoides</i> Oliv.	<i>Eucommiaceae</i> トチュウ科
トラガント	<i>Astragalus gummifer</i> Labillardière = <i>Astragalus gummifer</i> Labill.	<i>Leguminosae</i> マメ科
豚脂	ブタ <i>Sus scrofa</i> Linné var. <i>domesticus</i> Gray = <i>Sus scrofa</i> L. var. <i>domesticus</i> Gray	<i>Suidae</i> イノシシ科
ナタネ油	ナタネナ <i>Brassica campestris</i> Linné subsp. <i>napus</i> Hooker fil. et Anderson var. <i>nippo-oleifera</i> Makino = <i>Brassica campestris</i> L. subsp. <i>napus</i> Hook. f. et Anders. var. <i>nippo-oleifera</i> Makino	<i>Cruciferae</i> アブラナ科
ニガキ	ニガキ <i>Picrasma quassioides</i> Bennet = <i>Picrasma quassioides</i> (D. Don) Benn.	<i>Simaroubaceae</i> ニガキ科
ニクジュヨウ	<i>Cistanche salsa</i> G. Beck = <i>Cistanche salsa</i> (C.A.Mey.) Beck <i>Cistanche deserticola</i> Y. C. Ma = <i>Cistanche deserticola</i> Ma <i>Cistanche tubulosa</i> Wight	<i>Orobanchaceae</i> ハマウツボ科
ニクズク	ニクズク <i>Myristica fragrans</i> Houttuyn = <i>Myristica fragrans</i> Houtt.	<i>Myristicaceae</i> ニクズク科
ニンジン	オタネニンジン <i>Panax ginseng</i> C. A. Meyer = <i>Panax ginseng</i> C. A. Mey. * <i>Panax schinseng</i> Nees	<i>Araliaceae</i> ウコギ科
ニンドウ	スイカズラ <i>Lonicera japonica</i> Thunberg = <i>Lonicera japonica</i> Thunb.	<i>Caprifoliaceae</i> スイカズラ科
バイモ	アミガサユリ <i>Fritillaria verticillata</i> Willdenow var. <i>thunbergii</i> Baker = <i>Fritillaria verticillata</i> Willd. var. <i>thunbergii</i> (Miq.) Baker ----- <i>Fritillaria thunbergii</i> Miq.	<i>Liliaceae</i> ユリ科
バクガ	オオムギ <i>Hordeum vulgare</i> Linné = <i>Hordeum vulgare</i> L.	<i>Gramineae</i> イネ科
バクモンドウ	ジャノヒゲ <i>Ophiopogon japonicus</i> Ker-Gawler = <i>Ophiopogon japonicus</i> (L. f.) Ker Gawl.	<i>Liliaceae</i> ユリ科
ハチミツ	ヨーロッパミツバチ <i>Apis mellifera</i> Linné = <i>Apis mellifera</i> L. トウヨウミツバチ <i>Apis cerana</i> Fabricius	<i>Apidae</i> ミツバチ科
ハッカ ハッカ油	ハッカ <i>Mentha arvensis</i> Linné var. <i>piperascens</i> Malinvaud = <i>Mentha arvensis</i> L. var. <i>piperascens</i> Malinv. ----- <i>Mentha haplocalyx</i> Briq. ----- ハッカ <i>Mentha arvensis</i> L. var. <i>piperascens</i> Malinv. を母種とする交配種	<i>Labiatae</i> シソ科
ハマボウフウ	ハマボウフウ <i>Glehnia littoralis</i> Fr.Schmidt ex Miquel = <i>Glehnia littoralis</i> F. Schmidt ex Miq.	<i>Umbelliferae</i> セリ科
ハンゲ	カラスビシャク <i>Pinellia ternata</i> Breitenbach = <i>Pinellia ternata</i> (Thunb.) Breitenb.	<i>Araceae</i> サトイモ科
ヒマシ油	トウゴマ <i>Ricinus communis</i> Linné = <i>Ricinus communis</i> L.	<i>Euphorbiaceae</i> トウダイグサ科
ビャクゴウ	オニユリ <i>Lilium lancifolium</i> Thunberg = <i>Lilium lancifolium</i> Thunb. ハカタユリ <i>Lilium brownii</i> F. E. Brown var. <i>colchesteri</i> Wilson = <i>Lilium brownii</i> F. E. Br. var. <i>colchesteri</i> (Van Houtte) E. H. Wilson ex Elwes ----- <i>Lilium brownii</i> F. E. Brown var. <i>viridulum</i> Baker <i>Lilium brownii</i> F. E. Brown = <i>Lilium brownii</i> F. E. Br. <i>Lilium pumilum</i> De Candolle = <i>Lilium pumilum</i> DC.	<i>Liliaceae</i> ユリ科
ビャクシ	ヨロイグサ <i>Angelica dahurica</i> Benth. et Hooker filius ex Franchet et Savatier = <i>Angelica dahurica</i> (Hoffm.) Benth. & Hook. f. ex Franch. & Sav.	<i>Umbelliferae</i> セリ科
ビャクジュツ	オケラ <i>Atractylodes japonica</i> Koidzumi ex Kitamura = <i>Atractylodes japonica</i> Koidz. ex Kitam. オオバナオケラ <i>Atractylodes macrocephala</i> Koidzumi = <i>Atractylodes macrocephala</i> Koidz. ----- * <i>Atractylodes ovata</i> De Candolle = <i>Atractylodes ovata</i> (Thunb.) DC.	<i>Compositae</i> キク科
ビワヨウ	ビワ <i>Eriobotrya japonica</i> Lindley = <i>Eriobotrya japonica</i> (Thunb.) Lindl.	<i>Rosaceae</i> バラ科
ビンロウジ	ビンロウ <i>Areca catechu</i> Linné = <i>Areca catechu</i> L.	<i>Palmae</i> ヤシ科
ブクリョウ	マツホド <i>Wolfiporia cocos</i> Ryvarden et Gilbertson = <i>Wolfiporia cocos</i> (Schw.) Ryv. & Gilbn. ----- * <i>Poria cocos</i> Wolf = <i>Poria cocos</i> (Schw.) Wolf	<i>Polyporaceae</i> サルノコシカケ科

ブシ	ハナトリカブト <i>Aconitum carmichaeli</i> Debeaux オクトリカブト <i>Aconitum japonicum</i> Thunberg = <i>Aconitum japonicum</i> Thunb.	<i>Ranunculaceae</i> キンボウゲ科
ベラドンナコン	<i>Atropa belladonna</i> Linné = <i>Atropa belladonna</i> L.	<i>Solanaceae</i> ナス科
ヘンズ	フジマメ <i>Dolichos lablab</i> Linné = <i>Dolichos lablab</i> L.	<i>Leguminosae</i> マメ科
ボウイ	オオツヅラフジ <i>Sinomenium acutum</i> Rehder et Wilson = <i>Sinomenium acutum</i> (Thunb.) Rehder & E. H. Wilson	<i>Menispermaceae</i> ツヅラフジ科
ボウコン	チガヤ <i>Imperata cylindrica</i> Beauvois = <i>Imperata cylindrica</i> (L.) P. Beauv. ----- <i>Imperata cylindrica</i> (L.) P. Beauv. var. <i>major</i> (Nees) C. E. Hubb.	<i>Gramineae</i> イネ科
ボウフウ	<i>Saposhnikovia divaricata</i> Schischkin = <i>Saposhnikovia divaricata</i> (Turcz.) Schischk.	<i>Umbelliferae</i> セリ科
ボクソク	クヌギ <i>Quercus acutissima</i> Carruthers = <i>Quercus acutissima</i> Carruth.	<i>Fagaceae</i> ブナ科
	コナラ <i>Quercus serrata</i> Murray	
	ミズナラ <i>Quercus mongholica</i> Fischer ex Ledebour var. <i>crispula</i> Ohashi = <i>Quercus mongholica</i> Fisch. ex Ledeb. var. <i>crispula</i> (Blume) Ohashi	
	アベマキ <i>Quercus variabilis</i> Blume	
ボタンビ	ボタン <i>Paeonia suffruticosa</i> Andrews ----- * <i>Paeonia moutan</i> Sims	<i>Paeoniaceae</i> ボタン科
ホミカ	<i>Strychnos nux-vomica</i> Linné = <i>Strychnos nux-vomica</i> L.	<i>Loganiaceae</i> マチン科
ボレイ	カキ <i>Ostrea gigas</i> Thunberg = <i>Ostrea gigas</i> Thunb.	<i>Ostreidae</i> イボタガキ科
マオウ	<i>Ephedra sinica</i> Stapf	<i>Ephedraceae</i> マオウ科
	<i>Ephedra intermedia</i> Schrenk et C. A. Meyer = <i>Ephedra intermedia</i> Schrenk & C. A. Mey.	
	<i>Ephedra equisetina</i> Bunge	
マクリ	マクリ <i>Digenea simplex</i> C. Agardh = <i>Digenea simplex</i> (Wulfen) C. Agardh	<i>Rhodomelaceae</i> フジマツモ科
マシニン	アサ <i>Cannabis sativa</i> Linné = <i>Cannabis sativa</i> L.	<i>Moracea</i> クワ科
ミツロウ	ヨーロッパミツバチ <i>Apis mellifera</i> Linné = <i>Apis mellifera</i> L.	<i>Apidae</i> ミツバチ科
	トウヨウミツバチ <i>Apis cerana</i> Fabricius	
モクツウ	アケビ <i>Akebia quinata</i> Decaisne = <i>Akebia quinata</i> (Thunb. ex Houtt.) Decne.	<i>Lardizabalaceae</i> アケビ科
	ミツバアケビ <i>Akebia trifoliata</i> Koidzumi = <i>Akebia trifoliata</i> (Thunb.) Koidz.	
モッコウ	<i>Saussurea lappa</i> Clarke = <i>Saussurea lappa</i> (Decne.) C. B. Clarke ----- <i>Aucklandia lappa</i> Decne.	<i>Compositae</i> キク科
ヤクチ	<i>Alpinia oxyphylla</i> Miquel = <i>Alpinia oxyphylla</i> Miq.	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
ヤクモソウ	メハジキ <i>Leonurus japonicus</i> Houttuyn = <i>Leonurus japonicus</i> Houtt.	<i>Labiatae</i> シソ科
	<i>Leonurus sibiricus</i> Linné = <i>Leonurus sibiricus</i> L.	
ヤシ油	ココヤシ <i>Cocos nucifera</i> Linné = <i>Cocos nucifera</i> L.	<i>Palmae</i> ヤシ科
ユウタン	<i>Ursus arctos</i> Linné = <i>Ursus arctos</i> L.	<i>Ursidae</i> クマ科
	その他近縁動物	
ユーカリ油	ユーカリノキ <i>Eucalyptus globulus</i> Labillardiere = <i>Eucalyptus globulus</i> Labill.	<i>Myrtaceae</i> フトモモ科
	近縁植物	
ヨクイニン	ハトムギ <i>Coix lacryma-jobi</i> Linné var. <i>mayuen</i> Stapf = <i>Coix lacryma-jobi</i> L. var. <i>mayuen</i> (Rom. Caill.) Stapf	<i>Gramineae</i> イネ科
ラッカセイ油	ラッカセイ <i>Arachis hypogaea</i> Linné = <i>Arachis hypogaea</i> L.	<i>Leguminosae</i> マメ科
精製ラノリン	ヒツジ <i>Ovis aries</i> Linné = <i>Ovis aries</i> L.	<i>Bovidae</i> ウシ科
リュウガンニク	リュウガン <i>Euphoria longana</i> Lamareck = <i>Euphoria longana</i> Lam.	<i>Sapindaceae</i> ムクロジ科
	----- <i>Dimocarpus longan</i> Lour.	

リュウタン	トウリンドウ <i>Gentiana scabra</i> Bunge	<i>Gentianaceae</i> リンドウ科
	リンドウ <i>Gentiana scabra</i> Bunge var. <i>buergeri</i> (Miq.) Maxim.	
	<i>Gentiana manshurica</i> Kitagawa = <i>Gentiana manshurica</i> Kitag.	
	<i>Gentiana triflora</i> Pallas = <i>Gentiana triflora</i> Pall. エゾリンドウ <i>Gentiana triflora</i> Pall. var. <i>japonica</i> Hara	
リョウキョウ	<i>Alpinia officinarum</i> Hance	<i>Zingiberaceae</i> ショウガ科
レンギョウ	レンギョウ <i>Forsythia suspensa</i> Vahl = <i>Forsythia suspensa</i> (Thunb.) Vahl	<i>Oleaceae</i> モクセイ科
レンニク	ハス <i>Nelumbo nucifera</i> Gaertner = <i>Nelumbo nucifera</i> Gaertn.	<i>Nymphaeaceae</i> スイレン科
ロジン	<i>Pinus</i> 属諸種植物	<i>Pinaceae</i> マツ科
ロートコン	ハシリドコロ <i>Scopolia japonica</i> Maximowicz = <i>Scopolia japonica</i> Maxim.	<i>Solanaceae</i> ナス科
	<i>Scopolia carniolica</i> Jacquin = <i>Scopolia carniolica</i> Jacq.	
	<i>Scopolia parviflora</i> Nakai = <i>Scopolia parviflora</i> (Dunn) Nakai	
ローヤルゼリー	ヨーロッパミツバチ <i>Apis mellifera</i> Linné = <i>Apis mellifera</i> L.	<i>Apidae</i> ミツバチ科
	トウヨウミツバチ <i>Apis cerana</i> Fabricius	

基原植物に「その他同属植物」などが含まれる場合は、学名の表記はないが本表に記載している。

参考資料

寺林進ら：医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス，41 (5)，407-418 (2010)。

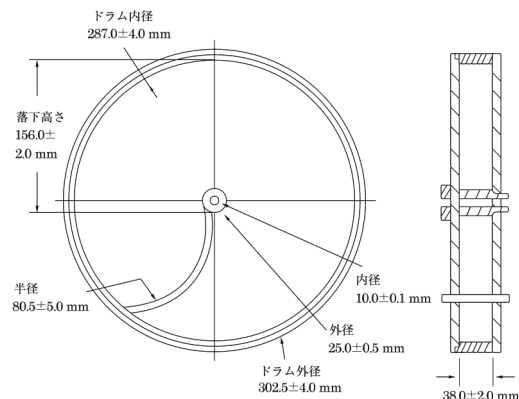
G6. 製剤関連

錠剤の摩損度試験法

本試験法は、三業局方での調和合意に基づき規定した試験法である。

錠剤の摩損度試験法は、剤皮を施していない圧縮成型錠の摩損度を測定する方法である。ここに記載した試験手順はほとんどの圧縮成型錠に適用できる。摩損度の測定は、錠剤の硬度など他の物理的強度の測定を補足するものである。

内径283 ～ 291 mm、深さ36 ～ 40 mmの内面が滑らかな透明な合成樹脂製で、静電気をおびにくいドラムを用いる(典型的な装置については図参照)。ドラムの一方の側面は取り外しができる。錠剤はドラムの中央から外壁まで伸びている内側半径75.5 ～ 85.5 mmの湾曲した仕切り板に沿ってドラムの回転ごとに転がり落ちる。中心軸リング部の外径は24.5 ～ 25.5 mmとする。ドラムは、 25 ± 1 rpmで回転する装置の水平軸に取り付けられる。したがって、錠剤は各回転ごとに転がり若しくは滑ってドラム壁に又は他の錠剤の上に落ちる。



1錠の質量が650 mg以下のときは、6.5 gにできるだけ近い量に相当する n 錠を試料とする。1錠の質量が650 mgを超えるときは10錠を試料とする。試験前に注意深く錠剤に付着している粉末を取り除く。錠剤試料の質量を精密に量り、ドラムに入れる。ドラムを100回転させた後、錠剤を取り出す。試験開始前と同様に錠剤に付着した粉末を取り除いた後、質量を精密に量る。

通常、試験は一回行う。試験後の錠剤試料に明らかにひび、割れ、あるいは欠けの見られる錠剤があるとき、その試料は不適合である。もし結果が判断しにくいとき、あるいは質量減少が目標値より大きいときは、更に試験を二回繰り返し、三回の試験結果の平均値を求める。多くの製品において、最大平均質量減少(三回の試験の)が1.0%以下であることが望ましい。

もし錠剤の大きさや形によって回転落下が不規則になるなら、錠剤が密集状態にあっても錠剤同士が付着して錠剤の自由落下を妨げることはないよう、水平面とドラムの装置下台との角度が約10°になるよう装置を調整する。

発泡錠やチュアブル錠は、異なった摩損度を示す。吸湿性の錠剤の場合には、適切に湿度が調節された条件が試験のために必要である。

多くの試料を同時に試験できるよう仕切り板を二つ持ったドラムや二つ以上のドラムを備えた装置を利用してもよい。

溶出試験装置の機械的校正の標準的方法

本参考情報は、溶出試験の装置1(回転バスケット法)と装置2(パドル法)に関し、試験結果に影響を及ぼすと考えられる装置の機械的な変動要因を減らし、試験結果の再現性を確保することを目的として、溶出試験装置の機械的校正の標準的な方法と推奨される規定を示すものである。溶出試験の適格性の確認には、機械的校正が有効であることが、溶出試験に関わる薬局方の国際調和の場で確認されており、その後、米国では溶出試験装置の適格性評価の標準的方法¹⁾が示され、機械的校正のガイダンス²⁾が出されるに至った。

溶出試験装置の備えるべき基本的な材質やサイズ等の要件、装置の適合性に関しては、溶出試験法〈6.10〉の記載に従う。本参考情報に記載する機械的校正のためのパラメーターの幾つかは、溶出試験法〈6.10〉で規定された装置の許容幅に比べ、より厳しく設定されている場合がある。下表に、各校正パラメーターの規定値を比較した。機械的校正により試験結果の変動をより少なくすることを目指すためには、本参考情報を適用することが推奨される。

表 溶出試験法〈6.10〉と本参考情報の機械的校正パラメーターの規定値

校正パラメーター	溶出試験法〈6.10〉	本参考情報
回転軸の振れ	結果に影響する揺動、振動がなく、滑らかに回転	≤1.0 mm全振れ
回転軸の垂直度	—	≤0.5°(垂直からのずれ：気泡は水準器の線に入る)
バスケットの振れ	—	≤1.0 mm全振れ
容器の中心度	≤2.0 mm垂直方向からの隔たり	≤1.0 mm(上部と下部で中心線からの隔たり)
容器の垂直度	—	≤1.0°(垂直からのずれ)
バスケット及びパドルの深さ	25 ± 2 mm	25 ± 2 mm
回転速度	±4%(規定回転数からのずれ)	±2%又は±2 rpm(規定回転数からのずれ)

なお、我が国では、USPのプレドニゾン標準錠剤を用いた溶出試験結果の妥当性の検証が推奨されてきた経緯があるが、標準錠剤による試験結果は、必ずしも装置の機械的な変動要因を検出できないことから、基本的に機械的校正の実施が望ましい。ただし、装置の校正のみでは捉えられない試験液の脱気状態や装置の振動などを含む総合的な要因の把握のためには、プレドニゾン標準錠剤を用いる試験を適宜実施することも有効と考えられる。その他、試験液の脱気状態の確認には、溶存酸素計によるモニターも有効であることが知られている。

1. 溶出試験装置の受入れと定期的な管理

機械的校正は、溶出試験装置の購入又は受入れ時、装置の移設後、試験結果に影響を及ぼすような装置の修理後に行うと共に、また、通常は、一年ごとに実行することが望ましい。もし、装置が日常的に使用されていない場合には、機械的校正は、一年以上間隔を空けても、最初の溶出試験を行う前に実施することの良い。

2. 機械的校正の方法

2.1. 使用器具

機械的校正に使用する器具には、汎用的なものとして、ダイヤルゲージ、水準器、中心度計、タコメーター等があるが、可能な限りJIS（日本工業規格）等のトレーサビリティの下に校正されたものを使用することが望ましい。また、溶出試験装置の機械的校正のための特別な器具として、芯出し治具、デプスゲージ、プラスチックボール等がある。さらに、溶出試験装置によっては、測定を実施するために、装置メーカーの供給する特別な器具を必要とする場合や、自動の校正装置を組み込んでいる場合もある。原則的に以下の方法に従うのであれば、これらの器具や装置を使用することができる。

2.2. 実施方法

溶出試験装置の機械的校正は以下の定められた手順に従って実施する。それぞれの測定値が規定に適合しない場合には、調整と測定を繰り返すことが必要となる場合もある。

なお、あらかじめ装置が水平であることを確認する。また、容器を固定している板(容器固定板)の水平度は、あらかじめ気泡水準器を容器固定板に置いて、気泡が水準器の基準線内に入ることを確認しておく。

2.2.1. 回転軸の振れ

容器固定板の上にダイヤルゲージを置き、ダイヤルゲージの測定子がパドルの攪拌翼又はバスケットの上端から約2 cm上の部分で回転軸に触れるようにダイヤルゲージを設置する。測定値の最大値と最小値の差の絶対値が振れである。全振れの値は1.0 mmを超えてはならない。

2.2.2. 回転軸の垂直度

回転軸を動かす駆動部を実際の溶出試験時と同じ位置へ下げる。必要ならば、回転軸の垂直度は、駆動部を上げて回転軸をチェックしてもよい。正確な気泡水準器を回転軸の上部の端に側面に接するように当てる。気泡は水準器の基準線内に入らなければならない。水準器を回転軸の側面に接するようにほぼ90°回転して回転軸側部に当てる。このときも、気泡は水準器の基準線内に入らなければならない。

回転軸の垂直度の測定では、デジタル水準器を使用しても良い。

回転軸の垂直度は0.5°以下でなければならない。

2.2.3. バスケットの振れ

容器固定板の上にダイヤルゲージを置き、ダイヤルゲージの測定子がバスケット底部の端に触れるように駆動部を設置する。ダイヤルゲージを、測定子が回転する回転軸に軽く押し付けるように設置する。全振れの値は1.0 mmを超えてはならない。

2.2.4. 容器の中心度

容器内の中心度は、溶出試験装置用の芯出し治具を使用して測定するか、又は代替法により測定する。

芯出し治具を用いる場合には、二つの芯出し治具を使用し、パドル又はバスケット回転軸が容器の中心に位置するようにし、側面が垂直となるように容器を調整する。

測定方法の例として、パドル法では、一つの芯出し治具の底部をパドルの回転翼の上部から上へ2 mm付近に取り付け、他方の芯出し治具はその底部を回転翼の上部80 mm付近にクランプで留め、両方の測定子が容器の壁に対して同一方向となるようにする。回転バスケット法では、一つの芯出し治具の底部を、バスケットの上部から上へ2 mm付近に取り付け、他方の

芯出し治具の底部をバスケット上端から上に60 mm付近に取り付け、測定子を容器の壁に対して同一方向となるようにする。パドルの回転翼やバスケットの底部が容器の底より約2.5 cm上になるように、注意深く回転軸と芯出し治具を容器の中へ下げる。回転軸をゆっくり手で回し、両方の中心度をチェックする。もし、容器がいずれかの高さで中心からずれている場合には、容器を中心となるように調整する。

代替法として、一般的なメカニカル中心度計又はデジタル中心度計を用いて、回転軸又は代用回転軸の周りの容器内壁で、容器の中心度を合わせることができる。中心度は円筒形部分の中の容器の内側の適切な2点で測定する。2点とは、容器の縁のすぐ下及び容器底部のバスケット又はパドルのすぐ上に当たる位置である。

回転軸は中心線から1.0 mm以内になければならない。

2.2.5. 容器の垂直度

容器の垂直度は、2.2.4の容器の中心度の2点での測定値と、2点間の高さの差を用い、2点と垂線からなる三角形の頂点の角度を計算することができる。又は、容器の内側の壁にデジタル水準器を当てて測定することもできるが、垂直度は90°ずらした2点で測定する。

容器の垂直度は1.0°以下でなければならない。

容器の中心度と垂直度が得られたら、それぞれの容器は、必ず容器固定板開口部の同じ位置に同じ向きとなるように設置する。

2.2.6. バスケット及びパドルの深さ

容器の内底とバスケット又はパドルの下端部までの実際の距離を測定する。もしバスケット又はパドルの高さが調節できるのであれば、まずデプスゲージを用いてパドル攪拌翼又はバスケットの底部と容器の内底の距離を測定する。デプスゲージを25 mmに設定し、容器の底に置く。各回転軸を装置の駆動部内に一旦上げた後、運転位置に下ろし、パドル又はバスケットが、デプスゲージに触れるところで止める。デプスゲージの代わりに、直径25±2 mmのプラスチックボールを底部に沈め、パドル又はバスケットが、ボールに触れるところで止めることでも良い。回転軸はこの高さで固定する。バスケット及びパドルの深さは、通例25±2 mmとする。

2.2.7. 回転速度

パドルやバスケットの回転速度を測定するためにはタコメーターを使用する。規定速度の±2%又は±2 rpmのいずれか大きい方の値以内の回転速度で、滑らかに回転しなければならない。

3. 参考資料

- 1) ASTM E2503-13 Standard Practice for Qualification of Basket and Paddle Dissolution Apparatus (2013).
- 2) FDA Guidance for Industry : The Use of Mechanical Calibration of Dissolution Apparatus 1 and 2 –Current Good Manufacturing Practice (CGMP), U.S. Department of Health and Human Services Food and Drug Administration Center for Drug Evaluation and Research (CDER), January 2010.

G7. 医薬品包装関連

医薬品包装における基本的要件と用語

本参考情報は、医薬品の品質保証の観点から、さらには国際調和の視点からも加味しながら、医薬品包装に求められる基本的要件を記載すると共に、包装において用いられる用語及びその定義等について記載する。

なお、本参考情報において、医薬品包装若しくは包装は、医薬品を容器に入れること又は入れた状態を含む。また、本参考情報は、製剤の包装に関連する事項を中心として記載するが、原薬又は添加物の輸送、保管等における品質確保にも適用可能な事項を含んでいる。

1. 医薬品包装における基本的要件

医薬品包装は、有効期間にわたって規定される医薬品の品質規格を保証できるよう、開発段階における包装適格性の評価に基づき、包装の要件を定めることが重要である。医薬品包装の適格性は、製品ライフサイクルを通じ、開発段階で定められた包装の要件に基づき維持されなければならない。

製剤の包装においては、品質確保に加え、適正な使用及び投与時の安全性確保に適していることも考慮する必要がある。製剤包装の適格性評価に求められる厳格性は、静脈投与、経口投与又は経皮投与など投与経路に応じたリスクの程度により異なる。また、製剤包装の適格性評価に求められる厳格性は、注射剤、液剤、半固形剤、固形剤などの剤形に応じた一次包装との相互作用に起因するリスクの程度により異なる。

1.1. 包装の設計段階における適格性評価及び要件の規定

製剤の設計段階で評価すべき包装適格性には、保護(Protection)、適合性(Compatibility)、安全性(Safety)及び機能(Performance)の要素が含まれる。

ここでは、包装設計の流れに基づいて、適格性として評価すべき基本的な項目を記載する。

1.1.1. 包装に用いる資材の安全性

プラスチック容器、ガラス容器などの一次包装に用いる資材(以下「一次包材」という。)からの高分子樹脂のモノマー、添加剤、金属不純物などの溶出物又は移行物が医薬品の安全性を損なってはならない。内容医薬品へのこれらの化学物質の溶出量又は移行量は安全性の見地から十分に低くなければならない。

医薬品と直接接する容器等の一次包材は、「プラスチック製医薬品容器及び輸液用ゴム栓の容器設計における一般的な考え方と求められる要件」などに基づき、供給者等において原料や構成成分の毒性等の品質評価が適切に実施されたものを用いる。包装設計に際しては、包材の品質評価に係る情報を供給者等から可能な限り得ることが望ましい。

1.1.2. 内容医薬品との適合性

一次包装は、製剤の有効期間にわたって医薬品の品質を低下させるものであってはならない。内容医薬品が一次包装の表面に吸着したり内部に移行したりすることにより、医薬品濃度が一定以上変動することがあってはならない。また、一次包装との相互作用によって医薬品が変質するようなことがあってはならない。

一次包装は、内容医薬品によって変形したり、劣化したり、変質したりするものであってはならない。

一次包装との適合性は、包装の設計段階において、候補となる個別の包材と内容医薬品の組合せの中で、他の評価項目と併せて検討する。試作した一次包装が包装適格性、すなわち、水分や光からの保護、一次包装への収着、一次包装からの溶出物等の課題に対して設計仕様に適合するか否かを試験及び／又は学術文献などに基づいて検討し、適切な包材を選択する。一次包材の選択に際しては、必要に応じて二次包装を含めた適格性評価も行う。

1.1.3. 包装による保護

包装は、内容医薬品の損失、風解、潮解、蒸発などを防止し、医薬品の特性に応じて防湿性、遮光性、ガスバリア性などを付加して内容医薬品を保護できるものでなければならない。一次包装のみでは内容医薬品の品質を確保することができない場合には、二次包装も含めて複数の包材を組み合わせ、医薬品の品質を確保する。なお、注射剤、点眼剤などの容器には、異物混入が目視で確認できるような透明性の高い包材を用いることが望ましい。

加水分解されやすいなど水分が品質に影響を与えるおそれのある医薬品に関しては、乾燥剤を用いた包装や、一次包装等にガスバリア性の包材を用いるなどの防湿包装とすることができる。水分の蒸散により品質が変化しおそれのある製剤では、容器等の一次包装にガスバリア性の包材を用いることができる。酸化されやすい医薬品に関しては、空気中の酸素等から医薬品の品質を保護するために、脱酸素剤を用いた包装や、容器等の一次包装に低気体透過性の包材を用いることができる。

包装による保護は、包装設計段階において評価を行い、最終的には安定性試験により確認する。また、輸送時等における物理的な衝撃に耐えうることもについても検証する必要がある。

1.1.4. 容器の完全性(微生物汚染防止)

包装は、医薬品の特性及び選択した剤形の特性に応じて、内容医薬品を微生物汚染から保護できるものでなければならない。特に無菌製剤に用いる容器に関しては、容器と栓の嵌合(かんごう)性試験などにより、一次包装の完全性を確認する必要がある。

滅菌を必要とする医薬品にあつては、製剤の滅菌後も、一次包装が上記の安全性、適合性及び保護の適格性を満している必要がある。滅菌後の製剤に、一定以上の毒性物質の残留や生成があつてはならない。また、一次包装の構造及び材質は、滅菌後の保管・輸送時において医薬品の微生物汚染を防ぐものでなければならない。

1.1.5. 包装の機能

包装は、識別性、使用性及び廃棄についても配慮して設計されなければならない。

識別性としては、患者に医薬品が正しく確実に投与又は使用されるような表示、高齢者でも容易に識別できる表示などの配慮が必要である。タンパレジスタント包装、チャイルドレジスタント包装など誤飲誤用やいたづらを防ぐためにわかりやすい表示や容器を工夫することが望ましい。

使用性としては、調剤における取扱いの容易さ、投与量の少ない小児への調剤の容易さ、投与又は使用における容器からの取出しやすさ、投与性、保管収納性、携帯性など投与製剤ごとに考慮することが望ましい。

包装関連の廃棄においては、資源の有効利用に留意し、容器包装リサイクル法や各地方公共団体のルールに従い、廃棄物の

減量に努める必要があることから、容器の選択や検討においては廃棄への配慮が必要である。なお、一次包装においては、材料組成が保証されないリサイクル包材を使用してはならない。

1.1.6. 包装の要件

製剤の設計段階において包装適格性の検討に使用された試験法、評価手法に基づき、包装適格性を維持する上で必要かつ十分な品質管理の項目を設ける。一般に包装の要件は、資材の材質の管理、規格及び試験方法及び工程内試験等から構成される。

1.2. 医薬品包装の設計段階における適格性評価の具体例

設計段階における包装の適格性評価の具体例を以下に示す。

1.2.1. 経口固形製剤に用いる包装の適格性評価

経口固形製剤の包装を選択する時には、以下の試験を包装の適格性評価に含める。

- ・瓶等を用いる場合は、選択した栓との開栓トルクの測定により評価を行う。
- ・PTP包装、ストリップ包装等を用いる場合は、水蒸気透過性試験を行う。

1.2.2. 注射剤に用いる容器の適格性評価

注射剤に用いる容器を選択する時には、以下の試験を容器の適格性評価に含める。

- ・アンプルを用いた注射剤は、ピンホール試験を行い、完全性を確認する必要がある。
- ・アンプルを除くバイアル／ゴム栓、ガラス製充填済みシリンジなどを用いた注射剤は、嵌合性試験を行い、容器としての完全性を確認する必要がある。
- ・注射剤に用いるプラスチック製医薬品容器(充填済みシリンジ、プラスチックボトル、プラスチックバックなど)は、製剤の有効期間にわたって「微生物が混入しない気密容器」であることを確認する必要がある。

1.2.3. 容器栓システムの金属不純物に係る適格性評価

注射剤、液剤又は半固形剤において、用いる一次包材からの金属不純物の溶出が疑われる場合には、原子吸光光度法(2.23)、誘導結合プラズマ発光分光分析法及び誘導結合プラズマ質量分析法(2.63)などを用いて、製剤中に含まれる金属不純物の量が安全性の見地から十分に低いことを確認する必要がある。

1.2.4. キット製品の適格性評価

充填済みシリンジ剤、注射用カートリッジ剤、定量吸入式吸入粉末剤などの投与デバイスを用いる場合には、製品使用状況に可能な限り近い条件下において正確な用量が再現性をもって投与されることを検証する必要がある。

1.2.5. 遮光包装の適格性評価

有効成分が光の影響を受けやすく、処方設計で製剤の品質に与える光の影響を克服することが困難な製剤は、容器を含む遮光包装の検討を行う。苛酷試験としての光安定性試験等を用い、適切な遮光包装を選択したことを検証する必要がある。

1.3. 包装工程開発に伴う包材の選択、変更管理及び安定性モニタリング等

包装による医薬品の品質保証を適切に維持するためには、設計段階で実施した適格性評価に加えて、包装工程開発及びそれに続く生産段階において、適切な変更管理が行われ、安定性モニタリング等を通じて包装の要件の適切性を確認する必要がある。

一次包材の供給者等による材質変更等は適切に管理されるべきである。そのためにも、これらの包材の製造時に添加された物質に関する情報などを含む容器の製造過程に関する全ての情報を得ることが望ましい。

最終的に選択された医薬品の包装が設計通りに要件を満たしているかどうかについて評価を行い、満たしていない場合には変更管理を通じて包装形態又は包材の変更を行う必要がある。

1.3.1. 包装工程開発における包材の選択、変更

包装工程の開発時には、包装設計段階において定められた要件を満たすことに加え、生産適性、異物や昆虫などの付着しにくさも勘案して包材を選択する。最終的に選択された包装については、保管・輸送時の温度変化や、輸送時の衝撃等に耐えることを検証する。

包材については、一般試験法7. 容器・包装材料試験法の該当する試験法を行い、また、一般試験法に記載のない試験については適切に試験法を設定し、適否の判定を行う。

1.3.2. 安定性モニタリング等

安定性モニタリング又は保管された参考品を通じて、包装が製剤の安定性に悪影響を及ぼしていないことを確認しなければならない。包装が製剤の安定性等の品質に影響を及ぼす可能性が示された場合には、品質を確保可能な適切な包装、管理を選定し、それを用いたロットの品質をモニターし、必要に応じ変更管理を通じて包装を改善する。

1.4. 医薬品の包装工程における品質の維持管理の具体例

医薬品の包装の適格性を維持するためには、工程管理試験等を実施し、包装の要件が出荷時に満たされていることを確認する必要がある。

以下にその具体例を示す。

1.4.1. 経口固形製剤の具体例

PTP包装された錠剤は、設計通りにシールの完全性が確保されているかどうかについて、PTPシートの気密試験(例えば、水中減圧試験)等により確認する必要がある。

1.4.2. 注射剤の具体例

- ・アンプルを用いた水性注射剤は、ピンホールのないことを確認する必要がある。
- ・注射剤に用いるプラスチック製医薬品容器(充填済みシリンジ、プラスチックボトル、プラスチックバックなど)は、市場に出荷する際には、設計通りに微生物が混入しない気密容器として生産されていることを確認する必要がある。

2. 医薬品包装に関する用語

2.1. 基本的な用語

一次包装(primary packaging)：有効成分、添加剤又は製剤と直接接触する包装であり、内容物に対し、物理的又は化学的な変化を与えてはならない。一次包装は、医薬品の品質を保持すると共に利便性などの機能を付与することができる。

一次包装の例として、注射剤における「直接の容器」であるアンプル、錠剤又はカプセル剤における「内袋」であるPTP包装などがある。

外部の容器又は外部の被包(outside container or outside wrapper)：医薬品の直接の容器又は直接の被包が販売・授与のために更に包装され、かつ法令²⁾に規定された表示が付されているもの。

気密容器 (tight container)：通常の取扱い、運搬又は保存状態において、固形又は液状の異物が混入せず、内容医薬品の損失、風解、潮解又は蒸発を防ぐことができる容器。気密容器の規定がある場合には、密封容器を用いることができる。（通則43）

気密容器として使用されることが多い容器、包装の例として、プラスチック樹脂を用いた容器（瓶、バイアル、シリンジ、プリスター包装(PTP包装など)、ストリップ包装など）などがある。
最終包装 (final packaging or marketed packaging)：医薬品の販売・授与のための包装であり、法令^{2,3)}に規定された表示等を施して市場出荷される製品としての形態。

放射線滅菌法を用いる場合に、最終包装で照射を行うことがある。

資材⁴⁾ (labeling and packaging materials)：製品の容器、被包及び表示物（添付文書を含む）。

直接の被包 (immediate wrapper)：医薬品がじかに収められた容れ物（紙、布、プラスチック、アルミ袋など）。法令³⁾に規定された表示等を施した上で、そのままの形態で販売・授与できる。そのままの形態では販売・授与されず、法令³⁾に規定された表示を付す必要のない直接の被包の例として内袋がある。

医薬品とじかに接触する直接の被包は一次包装ともいう。

直接の容器 (immediate container)：医薬品がじかに収められた固形の容れ物（缶、瓶、アンプル、バイアル、チューブ、点眼剤用容器、箱など）。法令³⁾に規定された表示等を施した上で、そのままの形態で販売・授与できる。なお、錠剤のように内袋としてPTP包装品を更に紙箱に入れた場合には、紙箱が直接の容器となる。

医薬品とじかに接触する直接の容器は一次包装ともいう。

内袋 (inner bag)：例えば防湿や遮光等を目的として被包の下に用いるプラスチックの袋、散剤を1回分の服用量ずつ収めた薬袋等である。ポリ袋、ストリップ包装、プリスター包装(PTP包装など)、坐剤プラスチックコンテナなどをいう。なお、医薬品とじかに接触する内袋は直接の被包に該当するが、そのままの形態で販売・授与されない場合は、法令³⁾に規定された表示を付す必要はない。

医薬品とじかに接触する内袋は一次包装ともいう。

二次包装 (secondary packaging)：一次包装を補うための単一又は複数の包装であり、有効成分、添加剤又は製剤と直接接触しない。二次包装は、医薬品の品質を保持すると共に医薬品の使用時の過誤防止並びに利便性などの機能を付与することができる。

被包 (wrapper)：紙、布、プラスチック、アルミ袋のような柔軟な材料による入れ物・包みを指す。医薬品の被包の例として、薬袋、ポリ袋、ストリップ包装、プリスター包装(PTP包装など)などがある。

表示物⁵⁾ (labeling)：法令^{2,3)}により規定された表示等を施したもので、製品のラベル及び添付文書。

封 (sealing)：法令⁶⁾により、封を開かねば医薬品を取り出すことができず、かつ、その封を開いた後は容易に原状に復することができないように施すもの。

包装⁷⁾ (packaging)：医薬品の通常の取扱い、運搬、保存又は使用などに当たって、その品質を維持するための適切な材料、容器、被包。また、これらの材料、容器、被包に医薬品を収納すること及びそれらを施す技術、又は施した状態。

密封容器 (hermetic container)：通常の取扱い、運搬又は保存状態において、気体の侵入しない容器。（通則44）

密封容器として、注射剤においては、アンプルのほか、容器栓システムであるバイアル／ゴム栓、ガラス製のプレフィルドシリンジなどが、その他剤形では、両面アルミ製のプリスター包装(PTP包装など)、金属製の押出しチューブなどが使用されることがある。

密閉容器 (well-closed container)：通常の取扱い、運搬又は保存状態において、固形の異物が混入することを防ぎ、内容医薬品の損失を防ぐことができる容器。密閉容器の規定がある場合には、気密容器を用いることができる。（通則42）

密閉容器として使用されることが多い容器、包装の例として、柔軟な材料で作られた一つの開口部をもつ紙類又はプラスチックを用いた袋など、また、金属又はプラスチック樹脂を用いた缶などがある。

容器 (container)：医薬品を入れるもので、栓、蓋なども容器の一部である。容器は内容医薬品に規定された性状及び品質に対して影響を与える物理的、化学的作用を及ぼさない。（通則41）

医薬品容器との例として、缶、瓶（ボトル）、チューブ、アンプル、バイアル、箱などがある。

容器栓システム (container closure system)：有効成分、添加剤又は製剤と直接接触する一次包装に用いる資材及びその他の構成材料からなる包装形態。容器栓システムは内容医薬品との組み合わせで考えるべきもので、一次包装のみで品質が保証できない場合には、二次包装に用いる資材も含まれる。

2.2. 個別の包装又は容器に関する用語

アンプル (ampule)：注射剤などの薬液又は凍結乾燥した内容医薬品などを封入する透明又は着色のガラス製又はプラスチック製の容器。通例、口部を熔閉又は熔着して封じる。

押出しチューブ⁷⁾ (collapsible tube)：一方の端に、ノズルとキャップがあり、他方は閉じられており、軟膏等の内容物を押し出せる柔軟性を持つ容器。金属チューブ、プラスチックチューブ、ラミネートチューブなどがある。

シリンジ (syringe)：外筒（バレル）、ガスケット、押し子（プランジャー）、トップキャップからなる容器。注射針を含む場合もある。充填済みシリンジ剤に用いられる。

ストリップ包装⁷⁾ (strip packaging)：錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤などを2枚の材料の間にじかに挟み込み、その周囲を接着した包装。略してSP包装ともいう。医薬品がじかに収められているため、内袋、一次包装に該当する。

バイアル (vial)：注射剤などに用いる透明又は着色のガラス製又はプラスチック製の容器。瓶の一種である。ゴム栓及びアルミキャップを用い封をする。

PTP包装⁷⁾ (press through packaging)：プリスター包装の一種で、プラスチック成形品の開口部をアルミ箔などの押し出し性の良い材料を用いた包装。カプセル剤、錠剤などがじかに収められているため、内袋、一次包装に該当する。

ピロータイプ包装⁷⁾ (pillow type packaging)：袋状の包装の一種であり、例えば、材料の縦の中央部を貼り合わせ、上下の端をシールした包装。一次包装のみで品質確保が困難な場合に、水分や光からの保護のためアルミニウム箔などがラミネートされた複合フィルムを利用したものを二次包装として用いることが多い。

プラスチックバッグ(plastic bag)：ポリエチレン，ポリプロピレン等の樹脂を単独又は複合の材料として用い，一つ又は複数の開口部をもつ柔軟な容器。通例，栓体としてゴム栓を用いる。主として輸液剤のような容量の大きな注射剤の容器として用いる。

ブリスター包装⁷⁾(blister packaging)：プラスチック又はアルミ箔のシートを加熱成形して，1個又は複数個のくぼみを作り，その中に製剤を入れ，開口部をプラスチックフィルム又はシート，アルミ箔などで覆い，周辺部を基材に接着又は固定した包装。製剤を取り出すときには，フィルムや箔などを剝離して行う形態のものをいい，カプセル剤，錠剤，充填済みシリンジ剤，複数個のアンプルを入れたキット製品等で用いられる。

なお，錠剤等がじかに収められている場合は，内袋，一次包装に該当する。

分包品(single-dose packages)：1回使用量ずつ包装したもの。例えば，散剤又は顆粒剤を1回分の服用量ずつ収めたストリップ包装がこれに当たる。

2.3. 包装機能に関する用語

ガスバリア包装⁷⁾(gas barriered packaging)：目的とする気体の透過を抑制する機能をもたせた包装。低気体透過性の包装。

遮光容器／遮光包装(light resistant container and packaging)：通常の取扱い，運搬又は保存状態において，内容医薬品の品質に光が影響を与える場合に，光の透過を防ぎ保護するための容器又は包装。(通則45)

着色した容器を用いる場合のほか，シュリンクフィルムで容器を覆う場合もある。

タンパレジスタント包装⁷⁾(tamper-resistant packaging, tamper-proof packaging)：人が無意識に扱った場合，又は悪意をもって“いたずら”をした場合にも危険を生じないような工夫を施した包装。

チャイルドレジスタント包装⁷⁾(child-resistant packaging, child-proof packaging)：小児の誤飲事故防止を目的とし，誤って開封，開栓，開包等ができないようになっており，かつ成人が適正に使用することが可能な包装。

防湿包装⁷⁾(moisture-proof packaging)：医薬品を湿気の影響から保護する目的で防湿機能を有する材料を用い，必要に応じて乾燥剤を入れ，内部を乾燥状態に保つ包装。

3. 参考資料

- 1) FDA Guidance for Industry “Container Closure Systems for Packaging Human Drugs and Biologics”，May,1999.
- 2) 平成26年11月25日施行，「医薬品，医療機器等の品質，有効性及び安全性の確保等に関する法律」(以下「医薬品医療機器法」という)第51条
- 3) 医薬品医療機器法 第50条
- 4) 厚生労働省令第179号，平成16年12月24日「医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」第二条第2項
- 5) 薬食監麻発0830第1号，厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長，平成25年8月30日「医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令の取扱いについて」
- 6) 医薬品医療機器法 第58条
- 7) 日本工業規格JIS Z0108:2012「包装—用語」

プラスチック製医薬品容器及び輸液用ゴム栓の容器設計における一般的な考え方と求められる要件

本参考情報では，プラスチック製医薬品容器及び輸液用ゴム栓において求められる基本要件，設計段階における毒性評価の方法について記載する。

医薬品に用いられる容器は，医薬品の有効性と安全性，安定性を損なうものであってはならない。

容器の適合性は個別の材質と医薬品の組合せの中で判断されるべきである。この判断は，試作した容器が基本要件，すなわち，設計仕様に適合するか否かを試験及び／又は学術文献などに基づいて検証して行うべきである。また，その適合性は適切な品質保証計画に基づいて維持されなければならない。容器の選択に当たっては，製造時に添加された物質に関する情報などを含む容器の製造過程に関する全ての情報を得ることが望ましい。

1. 設計における一般的要件

容器は，保存中に医薬品の品質を低下させてはならない。医薬品が容器の表面に吸着したり，容器材料内部に移行したりして，医薬品濃度が一定以上変動してはならない。また，容器材料との相互作用によって医薬品が変質してはならない。

容器は，医薬品によって変形したり，劣化したり，変質したりしてはならない。また，貯蔵・運搬時の温度変化により，許容できないような容器の変形等により，本来の機能の低下をきたしてはならない。

容器からの溶出物又は移行物が医薬品の有効性と安定性を損なってはならない。また，容器から医薬品へのモノマーや添加剤などの化学物質の溶出量又は移行量は安全性の見地から十分に低くなければならない。

滅菌を必要とする医薬品にあつては，容器の品質が滅菌前後に変化する可能性があれば，上記の容器の基本要件は滅菌後に満たされる必要がある。滅菌後に，一定以上の新たな毒性物質の残留や生成があつてはならない。また，容器の構造及び材質は，滅菌後の貯蔵・運搬時にあつて医薬品の微生物汚染を防ぐものでなければならない。

1.1. プラスチック製医薬品容器

プラスチック製容器の材料プラスチックは一定水準以上の品質を有するものでなければならない。材料組成を保証できないようなりサイクル・プラスチックは使用してはならない。

光に不安定な医薬品の場合には，保存中に医薬品の品質が低下しないように，必要に応じて容器に一定の遮光性が必要である。また，酸化されやすい医薬品の場合には，酸素を透過しやすい容器材料は不適切である。水溶液医薬品や乾燥を必要とする医薬品の場合には，水蒸気を透過しやすい容器材料は不適切である。また，水以外の溶液の場合でも当該溶媒の透過性に同様の注意が必要である。

また，材料プラスチックは，容器の用途に見合ったレベルの硬さや柔軟性，耐衝撃性，引っ張り強度，引き裂き強度，曲げ強度，耐熱性などの物理的性質を備える必要がある。さらに，異物や濁りの有無を目視によって検査する必要がある医薬品の場合には，プラスチック製容器においても必要なレベルの透明性が必要である。

また、プラスチック製容器の導入に当たっては、適切な廃棄処理を考慮することが望ましい。

1.2. 輸液用ゴム栓

ゴム栓には、アレルギーを惹起する恐れのある天然ゴムや材料組成を保証できないようなりサイクル材料を使用してはならない。また、容器の栓として、必要に応じて、酸素、水蒸気、溶媒を通さない適切な材料を使用する。

さらに、ゴム栓は、その用途に見合ったレベルの密閉・密封性、針刺し針抜け性、強度(耐コアリグ性)など、また、針刺し後の自己密閉性などの物理的機能を備える必要がある。

2. 容器の設計段階における毒性評価

設計段階において、容器について毒性評価を実施する必要がある。その際、各種毒性試験の試験方法とそれに基づいた評価基準を設定する。また、その根拠を明らかにすることが望ましい。試験は試作された容器又はその部分を試料として行うものとする。容器が複数の部分からなり、これらが別の材料からできている場合には、それぞれの材料部分について試験を行う。複合材料(ラミネート、コンポジットなど)の場合は1種類の材料とみなすが、できるだけ医薬品が接する面が抽出液などによく接するように工夫して試験することが望ましい。

医薬品の適用部位による容器の毒性評価に必要な試験項目及び試験方法は、「医療機器の製造販売承認申請等に必要となる生物学的安全性評価の基本的考え方について」(平成24年3月1日付け薬食機発0301第20号厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知)に従って設定すること。

3. プラスチック製医薬品容器及び輸液用ゴム栓において管理単位ごとに保管する試験成績

3.1. プラスチック製医薬品容器

製造段階においては、少なくとも以下の試験項目について規格値を設定し、プラスチック製医薬品容器の管理単位ごとに試験成績を保管する。また、規格値の設定の根拠を示すことが望ましい。ただし、液状以外の内用剤には適用しない。

- (i) 灰化試験：強熱残分、重金属。必要がある場合は特定の金属含量(鉛、カドミウムなど)
- (ii) 溶出物試験：pH、紫外吸収スペクトル、過マンガン酸カリウム還元性物質、泡立ち、蒸発残留物
- (iii) 細胞毒性試験
- (iv) その他：必要な事項

3.2. 輸液用ゴム栓

ゴム栓の製造においては、少なくとも輸液用ゴム栓試験法〈7.03〉の試験項目のほか、管理すべき試験項目について規格値を設定し、輸液用ゴム栓の管理単位ごとに試験成績を保管する。また、規格値の設定の根拠を示すことが望ましい。

G8. 水関連

医薬品等の試験に用いる水

医薬品等の試験に用いる水については、日本薬局方の通則21に「試験を行うのに適した水とする。」とされているように、当該試験の目的にかなう水であることを確認した上で用いる必要がある。

この医薬品等の試験に用いる水としては、試験方法中において別に規定される場合を除いて、「精製水」、「精製水(容器入り)」又はイオン交換、超ろ過など適切な方法により試験用に製した水を用いればよい。また、ほかの施設などで試験用に製造された水を入手して用いてもよい。

日本薬局方の一般試験法中で規定されている試験用の水としては、例えば、以下のものがある。

- ・アンモニウム試験用水：〈1.02〉アンモニウム試験法(アンモニウム標準液)
- ・有機体炭素の測定に用いる水(測定用水)：〈2.59〉有機体炭素試験法
- ・ICP分析用水：〈2.63〉誘導結合プラズマ発光分光分析法及び誘導結合プラズマ質量分析法
- ・エンドトキシン試験用水：〈4.01〉エンドトキシン試験法
- ・微粒子試験用水(注射剤試験用)：〈6.07〉注射剤の不溶性微粒子試験法
- ・微粒子試験用水(点眼剤試験用)：〈6.08〉点眼剤の不溶性微粒子試験法
- ・微粒子試験用水(プラスチック製医薬品容器試験用)：〈7.02〉プラスチック製医薬品容器試験法の微粒子試験

日本薬局方の参考情報中で規定されている試験用の水としては、以下のものがある。

- ・アルミニウム試験用水：中心静脈栄養剤中の微量アルミニウム試験法

日本薬局方の試験に関する記載において単に“水”と記載される場合は、通則21に規定された「医薬品等の試験に用いる水」を指す。

製薬用水の品質管理

医薬品の製造、容器や設備等の洗浄などに使用される水を製薬用水と称する。製薬用水の品質を恒常的に確保するためには、要求される品質の水が供給されることを適切なバリデーションにより検証するとともに、日常的な水質管理によりそれを保証し続けることが重要である。

1. 製薬用水の種類

1.1. 常水

「常水」の規格及び試験方法は、日本薬局方の医薬品各条で規定されており、水道法第4条に基づく水質基準に適合することが求められている。「常水」を井水又は工業用水などから各施設において製造する場合は、適切な処理と管理を行うことにより、上記の基準と併せてアンモニウム「0.05 mg/L以下」の規格に適合することが求められる。また、一定期間保存して用いる場合は、微生物の増殖抑制を図る必要がある。

「常水」は、「精製水」や「注射用水」製造用の原水として用いられるほか、原薬中間体の製造や医薬品の製造設備の予備洗浄にも用いられる。

1.2. 精製水

「精製水」及び「精製水(容器入り)」の規格及び試験方法は、日本薬局方の医薬品各条で規定されている。

「精製水」は、原水として「常水」を用い、必要な前処理を経て、イオン交換、蒸留、逆浸透(RO : Reverse Osmosis)又は

微生物及び分子量約6000以上の物質を除去できる限外ろ過(UF: Ultrafiltration)などを単独であるいは組み合わせて用いたシステムにより製造する。「精製水」の製造にあたっては、適切な微生物管理が必要である。特に、イオン交換、逆浸透又は限外ろ過により製造するときは、それぞれに対応した微生物の増殖抑制を図るか又は定期的な殺菌処理を行う。

殺菌処理、薬剤による微生物の増殖抑制又はエンドトキシン含有量を適切な管理基準内に維持するための処理を行った精製水については、目的に応じた規格を別途定め、その規格に適合した水質を維持するための適切な管理を行う。

「精製水(容器入り)」は、「精製水」を気密容器に入れたものである。

1.3. 滅菌精製水

「滅菌精製水(容器入り)」(別名: 滅菌精製水)の規格及び試験方法は、日本薬局方の医薬品各条で規定されている。

「滅菌精製水(容器入り)」は、「精製水」を密封容器に入れて、滅菌したもの、又はあらかじめ滅菌した「精製水」を無菌的な手法により無菌の容器に入れた後、密封したものである。なお、密封容器の代わりにプラスチック製水性注射剤容器を用いてもよいこととされている。

1.4. 注射用水

「注射用水」及び「注射用水(容器入り)」の規格及び試験方法は、日本薬局方医薬品各条で規定されている。

「注射用水」は、「常水」にイオン交換、逆浸透等による適切な前処理を行った水又は「精製水」の、蒸留又は超ろ過(RO/UF: Reverse Osmosis and/or Ultrafiltration)により製造する。蒸留法により製造する場合、飛沫同伴による汚染が起らないように留意する。超ろ過法により製造する場合、長期間にわたるバリデーションと綿密な日常管理により、蒸留法により製造した水と同等の品質の水が恒常的に製造されることが保証される必要がある。逆浸透膜又は限外ろ過膜を単独であるいは組み合わせて用いた注射用水製造システムのいずれにおいても、注射用水に適した水が安定して製造されることが、前処理装置を含む製造システム全体によって保証されることが肝要である。製造システムに供給される水に関しては、適切なバリデーションと日常管理により、原水として適切な水質が維持されていることを担保する。超ろ過法による製造システムに関しては、水質分析、計器によるモニタリング及び透過水量監視等の日常管理を行うとともに、定期的な膜の外観検査及びエアリーク試験を実施し、併せて使用済みの膜の引張り強度、リークの有無や程度について試験を行って膜の劣化の度合いを診断し、膜交換の指標あるいは膜の破断の予知方法とするなど、膜の管理手法を確立しておくことが望ましい。また、これらに加えて、膜の使用条件に見合った適切な交換頻度を定めておくことが望ましい。

なお、「注射用水」を製造システム中で一時的に保存する場合、微生物及びエンドトキシンに関する厳密な管理が必要である。エンドトキシンについては、規格値として0.25 EU/mL未満であることが要求される。

「注射用水(容器入り)」は、「注射用水」を密封容器に入れて滅菌したもの、又はあらかじめ滅菌した「注射用水」を無菌的な手法により無菌の容器に入れた後、密封したものである。なお、密封容器の代わりにプラスチック製水性注射剤容器を用いてもよいこととされている。

2. 超ろ過法

超ろ過法は、「精製水」又は「注射用水」の製造において、逆浸透膜又は限外ろ過膜を単独であるいは組み合わせて用いた製造システムにより水を精製する方法であり、蒸留法に替わり得る製造方法として用いられる。

超ろ過法により「注射用水」を製造するときは、通例、前処理設備、注射用水製造設備及び注射用水供給設備を備えた製造システムを用いる。前処理設備は、原水から固形物、溶存塩類及びコロイド状物質などを除去し、注射用水製造設備の負荷を軽減させるために、注射用水製造設備の前に設置する。本設備は、凝集装置、沈降分離装置、ろ過装置、塩素殺菌装置、酸化・還元装置、残留塩素除去装置、精密ろ過装置、逆浸透装置、限外ろ過装置及びイオン交換装置などを原水の水質に応じて適切に組み合わせて構成される。注射用水製造設備は、前処理水供給装置、紫外線殺菌装置、熱交換装置、膜モジュール、洗浄・殺菌用装置などから構成される。注射用水供給設備は、「注射用水」を一時的に保存するための貯水タンク、配管系、熱交換装置、循環ポンプ、調圧装置などから構成される。なお、超ろ過法により「精製水」を製造する場合においても、製造システムの基本的構成は「注射用水」の場合と同様である。

超ろ過法により製造した「注射用水」をシステム内に一時的に保存する場合には、通例、80℃以上の高温で熱循環させることにより微生物の増殖を阻止する。

超ろ過法においては、原水の水質及び目標とする水質を考慮して、膜の最適な組み合わせを選択する。限外ろ過膜を「精製水」及び「注射用水」の製造に用いるときは、微生物及び分子量約6000以上の物質を除去できる膜モジュールを用いる。

3. 製薬用水の選択

医薬品製造用の水としては、日本薬局方に定める上記1.1～1.4の範疇の製薬用水の中から使用目的に応じて、最終製品の品質が保証され、製造過程で支障をきたさないものを選択する。表1に原薬及び製剤の仕込み水を選択する場合の基準を例示する。

なお、「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)に代えて「滅菌精製水(容器入り)」又は「注射用水」(又は「注射用水(容器入り)」)を用いることができる。

3.1. 製剤

微生物に併せてエンドトキシンを厳しく管理する必要のある注射剤等の無菌製剤の製造には、「注射用水」(又は「注射用水(容器入り)」)を用いる。微生物による汚染に注意が必要な点眼剤や眼軟膏剤などの無菌製剤の製造には、生菌数を低く抑えた「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いることができる。

非無菌製剤の製造には、「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)以上の品質の水を用いる。吸入剤、点耳剤及び点鼻剤の製造には、生菌数を適切な水準に管理した「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いるが、吸入剤のうち、噴霧用の液状製剤には、生菌数を厳しく抑えた「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。微生物汚染に注意を払わなければならない経口液剤、シロップ剤、腔用坐剤、軟膏剤、クリーム剤などには、製剤中の保存剤などの影響を加味しながら、微生物学的に適切に管理された「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。

生薬を含有する製剤については、生薬中の生菌数及び製剤に

において達成すべき微生物限度を考慮した製薬用水の選択が求められる。

また、製品に直接触れる設備表面や容器などの予備洗浄水は、「常水」以上の品質の水とするが、最終リンス水は仕込み水と同等の品質の水とする。

3.2. 原薬

原薬用の製薬用水の選択に際しては、その原薬が用いられる製剤の特性、製剤工程を考慮し、最終製剤の品質が確保されるように選択しなければならない。

原薬の製造に用いる水及び原料や原薬中間体に直接触れる設備表面や容器の洗浄水は、合成や抽出プロセスの初期の段階で

あっても、理化学的及び微生物学的に管理された「常水」以上の品質の水を用いる。ただし、最終の精製工程では、「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)以上の品質の水を用いる。最終原薬に直接触れる設備表面や容器などの最終リンス水は仕込み水と同等の品質の水とする。

無菌原薬の製造には、「滅菌精製水(容器入り)」又は「注射用水」(又は「注射用水(容器入り)」)を用いる。また、エンドトキシン管理が必要な製剤に使用する原薬で、後の工程にエンドトキシンの除去工程がない場合は、「注射用水」(又は「注射用水(容器入り)」)又はエンドトキシンが適切な水準に管理された「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。

表1 製薬用水(仕込み水)の選択基準

区分	製薬用水区分	適用区分	備考
製剤	「注射用水」 (又は「注射用水(容器入り)」)	注射剤、透析用剤(腹膜透析用剤、血液透析用剤)	血液透析用剤には、別に規定するもののほか、「注射用水」、「注射用水(容器入り)」又は透析に適した水を用いる。
	「精製水」 (又は「精製水(容器入り)」)	点眼剤、眼軟膏剤、吸入剤、点耳剤、点鼻剤	微生物による汚染に注意が必要な点眼剤、眼軟膏剤などの無菌製剤には、生菌数を低く抑えた「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いることができる。
		経口投与する製剤、口腔内に適用する製剤、直腸に適用する製剤、腔に適用する製剤、皮膚などに適用する製剤、(生薬関連製剤のうちの)チンキ剤、芳香水剤	吸入剤、点耳剤及び点鼻剤の製剤には、生菌数を適切な水準に管理した「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。ただし、吸入剤のうち、噴霧用の液状製剤には、生菌数を厳しく抑えた「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。
	「常水」	(生薬関連製剤のうちの)エキス剤、丸剤、酒精剤、浸剤・煎剤、茶剤、流エキス剤	微生物汚染に注意を払わなければならない経口液剤、シロップ剤、腔用坐剤、軟膏剤、クリーム剤などには、製剤中の保存剤などの影響を加味しながら、微生物学的に適切な管理を行った「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。
原薬	「注射用水」 (又は「注射用水(容器入り)」)	無菌原薬	生薬中の生菌数及び製剤において達成すべき微生物限度を考慮して製薬用水を選択する。
	「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)	一般原薬	製剤工程で無菌化する製剤の製造に用いられる原薬の製造において、後工程で脱エンドトキシン処理がない場合は、エンドトキシンが適切な水準に管理された「精製水」(又は「精製水(容器入り)」)を用いる。
	「常水」	原薬中間体	

4. 製薬用水の品質管理

4.1. 概要

製薬用水の日常的管理及び定期的管理を実施する上では、初期に製薬用水の製造システム(製薬用水システム)のバリデーションで要求される品質の水が製造されることが十分に実証されていることが前提となる。この前提が満たされている場合には、以下の管理手法に従って製薬用水の品質管理を行うことができる。

日常的な管理項目としては、導電率及び有機体炭素(TOC)による品質管理が有用であり、定期的管理項目としては、その使用目的によって、上記に加えて幾つかの特定不純物、生菌数、エンドトキシン及び不溶性微粒子などを選択し、管理項目とする。これらの測定頻度は、水質の安定性を考慮して決定する。

以下、特に留意すべき微生物学的管理事項並びに理化学的管理事項(導電率及び有機体炭素(TOC))について記載する。なお、その他の管理項目についても必要に応じて試験を行い、それぞれの品質規格に適合することを確認する必要がある。

4.2. サンプルング

製薬用水システムが良好な管理下にあり、要求される品質の製薬用水が連続的に製造できていることを保証するためには、適切な頻度でモニタリングを行う必要がある。試験用サンプルは、製造工程及び供給システム内の適切な場所より採取するが、

製薬用水システムの稼働状況が反映されるようなサンプリングポイントを選択する必要がある。なお、サンプリングポイント付近における微生物学的管理の方策は、それぞれの周辺状況に応じて適切に定める。

サンプリングの頻度は、製薬用水システムのバリデーションデータに基づいて適切に定める。なお、微生物モニタリングのために採取した水は、採水後2時間以内に試験に供することが望ましい。2時間以内に試験を行うことができない場合には、2～8℃に保存し、12時間以内に試験を行う。

4.3. 警報基準値(アラートレベル)と処置基準値(アクションレベル)

製薬用水システムにおいては、その設計仕様内で運転を行うとき、要求される品質の水が連続的に製造されていることを確認するために、微生物学的及び理化学的モニタリングを行う。得られたモニタリングデータを、警報基準値、処置基準値、その他のプロセスの管理値及び目的とする製薬用水の規格限度値と比較すること、並びに管理図に時系列的にプロットして傾向分析を行うことなどにより、システムの運転状況を把握することができる。

このように、警報基準値及び処置基準値は、適否の判定基準を示すものではなく、製造システムのプロセス制御のために使用されるものである。

4.3.1. 警報基準値(アラートレベル)の定義

製造システムの運転中、設定された警報基準値を超えるモニタリングデータが得られたときは、プロセスがその正常な運転状態から逸脱するおそれがあることを示している。警報基準値は、要注意の警告を与えるものであり、その値を超えたとしても、是正措置は必ずしも必要としない。なお、警報基準値の設定は、過去の傾向分析による実測値の「平均値+2σ」又は「処置基準値の70%(生菌数は50%)」のうち、通例、低い方の値を採用する。

4.3.2. 処置基準値(アクションレベル)の定義

製造システムの運転中、設定された処置基準値を超えるモニタリングデータが得られたときは、プロセスがその正常な運転範囲内から逸脱したことを示している。この場合、製造システムの運転管理者は、システムを正常な運転範囲内へ復帰させるための是正措置を講じなければならない。

警報基準値及び処置基準値は、プロセス及び製品の品質規格の範囲内で、技術的観点及び要求される製品の品質などを総合的に考慮して設定する。したがって、警報基準値及び処置基準値を超えても、必ずしも製品の品質が損なわれるものではない。

4.4. 微生物モニタリング

製薬用水システムの微生物モニタリングプログラムの主目的は、製造した水の微生物学的品質劣化を事前に予知し、製品の品質に悪影響を及ぼすことを防ぐことである。したがって、存在する微生物の全てを検出する必要はないが、成長の遅い微生物を含めできるだけ広範囲の菌を検出できるようなモニタリング手法を採用する必要がある。

以下に、培養法による製薬用水システムの微生物モニタリング手法を示す。迅速微生物検出法を採用する場合は、得られる生菌数が培養法と同等以上であることをあらかじめ確認しておく必要がある。

4.4.1. 培地及び培養条件

水中には、栄養源の乏しい環境にも適応している多数の従属栄養型の中温性細菌が存在する。従属栄養型の細菌は、製薬用水システムにおいてバイオフィルムの形成による水質劣化をもたらすことが多いため、貧栄養菌の増殖に優れたR2Aカンテン

培地を用いて水質をモニターすることが有用である。

表2に生菌数の評価に用いる計測方法、最少試料量、培地、培養条件の一例を示す。

表2に示された培地を以下に掲げる。

(i) 標準カンテン培地

カゼイン製ペプトン	5.0 g
酵母エキス	2.5 g
ブドウ糖	1.0 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

全成分を混和し、121℃で15 ～ 20分間高压蒸気滅菌する。滅菌後のpHは6.9 ～ 7.1とする。

(ii) R2Aカンテン培地

ペプトン(カゼイン製及び肉製)	0.5 g
カザミノ酸	0.5 g
酵母エキス	0.5 g
ピルビン酸ナトリウム	0.3 g
ブドウ糖	0.5 g
硫酸マグネシウム七水和物	50 mg
溶性デンプン	0.5 g
リン酸水素二カリウム	0.3 g
カンテン	15.0 g
水	1000 mL

全成分を混和し、121℃で15 ～ 20分間高压蒸気滅菌する。滅菌後のpHは7.1 ～ 7.3とする。

培地成分には、日本薬局方に規定するもののほか、以下の試薬を用いる。

(i) カザミノ酸 カゼインを酸により加水分解し、微生物試験用に製造したもの。

乾燥減量 (2.41)	8%以下(0.5 g, 105℃, 恒量)。
強熱残分 (2.44)	55%以下(0.5 g)。
窒素含量 (1.08)	7%以上(105℃, 恒量, 乾燥後)。

表2 製薬用水の生菌数評価法

方法	製薬用水		
	「常水」	「精製水」	「注射用水」
計測方法	平板混釈法又はメンブランフィルター法	平板混釈法又はメンブランフィルター法	メンブランフィルター法
最少試料量	1.0 mL	1.0 mL	100 mL
培地	R2Aカンテン培地 標準カンテン培地	R2Aカンテン培地	R2Aカンテン培地
培養期間	R2Aカンテン培地：4 ～ 7日間(又はそれ以上) 標準カンテン培地：48 ～ 72時間(又はそれ以上)	4 ～ 7日間(又はそれ以上)	4 ～ 7日間(又はそれ以上)
培養温度	R2Aカンテン培地：20 ～ 25℃又は30 ～ 35℃ 標準カンテン培地：30 ～ 35℃	20 ～ 25℃又は30 ～ 35℃	20 ～ 25℃又は30 ～ 35℃

4.4.2. 培地性能試験

R2Aカンテン培地の性能試験には次に示す菌株又はこれらと同等と考えられる菌株を使用する。培地性能試験前にこれらの菌株を滅菌精製水中に接種し、20 ～ 25℃に3日間おき、飢餓状態にする。

Methylobacterium extorquens : NBRC 15911

Pseudomonas fluorescens : NBRC 15842, ATCC 17386など

飢餓状態にした菌液を更に滅菌精製水で希釈し、生菌数 $5 \times 10^1 \sim 2 \times 10^2$ CFU/mLの菌液を調製する。使用するR2Aカンテン培地に調製した菌液1 mLを接種し、20 ～ 25℃で4 ～ 7日間培養するとき、十分な接種菌の増殖が認められなければならない。

標準カンテン培地の性能試験には、次に示す菌株又はこれらと同等と考えられる菌株を使用する。使用する標準カンテン培地に微生物限度試験法 (4.05) に従って調製した菌液1 mLを接

種し、30～35℃で48時間培養するとき、十分な接種菌の増殖が認められなければならない。

黄色ブドウ球菌(*Staphylococcus aureus*) : ATCC 6538, NCIMB 9518, CIP 4.83又はNBRC 13276

緑膿菌(*Pseudomonas aeruginosa*) : ATCC 9027, NCIMB 8626, CIP 82.118又はNBRC 13275

大腸菌(*Escherichia coli*) : ATCC 8739, NCIMB 8545, CIP 53.126又はNBRC 3972

4.4.3. 製薬用水システムの微生物に対する処置基準値

製薬用水システムに対して一般的に適正と考えられる微生物に対する処置基準値は下記のとおりである。

各種製薬用水に対する生菌数の処置基準値

「常水」 : 10^2 CFU/mL* (水道法第4条に基づく水質基準に規定されている規格値)

「精製水」 : 10^2 CFU/mL**

「注射用水」 : 10^1 CFU/100mL**

(*標準カンテン培地を用いての値, **R2Aカンテン培地を用いての値)

「精製水」に対する処置基準値は、「常水」と同一の値とされているが、各製造施設において、別途、独自の処置基準値を定め、より高いレベルでの微生物管理を行うことが望まれる。

また、バリデーション及び日常的な管理においてこれらの処置基準値を超えた場合には、検出された分離菌の性状検査を行い、システムの殺菌・消毒を施す必要がある。

4.5. 理化学的モニタリング

製薬用水システムの理化学的モニタリングは、通例、導電率及び有機体炭素(TOC)を指標として行われる。導電率を指標とするモニタリングによれば、混在する無機塩類の総量の概略を知ることができ、TOCを指標とするモニタリング(TOCモニタリング)によれば、混在する有機物の総量を評価することができる。これらの理化学的モニタリングは、基本的に日本薬局方一般試験法に規定される導電率測定法〈2.51〉及び有機体炭素試験法〈2.59〉を準用して行われるが、モニタリングのための試験には、医薬品各条の試験とは異なる側面があることから、以下にはそれぞれの一般試験法で対応できない部分に対する補完的事項を記載する。

なお、各製造施設において、導電率及びTOCを指標とするモニタリングを行う場合、それぞれの指標について適切な警報基準値及び処置基準値を設定し、不測の事態に対する対応手順を定めておく必要がある。

4.5.1. 導電率を指標とするモニタリング

モニタリング用の導電率測定は、通例、流れ型セル又は配管挿入型セルを用いてインラインで連続的に行われるが、製薬用水システムの適切な場所よりサンプリングし、浸漬型セルを用いてオフラインのバッチ試験として行うこともできる。

以下に製薬用水システムの運転管理にあたり、導電率試験の結果をどのように判断して運転の可否を決定するか、日本薬局方の導電率測定法〈2.51〉により標準温度(20℃)で測定が行われる場合と米国薬局方のGeneral Chapter <645> WATER CONDUCTIVITYを準用して標準温度以外の温度で測定が行われる場合につき、それぞれの指針を示す。

4.5.1.1. 日本薬局方の導電率測定法〈2.51〉を準用してモニタリングを行う場合

「精製水」及び「注射用水」について標準温度(20℃)で導電率モ

ニタリングを行う場合、測定温度が $20 \pm 1^\circ\text{C}$ の範囲にあることを確認した後、導電率を測定する。この場合の推奨される許容導電率(処置基準値)は、下記のとおりである。

処置基準値 : $1.1 \mu\text{S} \cdot \text{cm}^{-1}$ (20℃)

なお、上記の処置基準値は、インラインでのモニタリングを想定して設定したものであり、オフラインのバッチ試験として行う場合には、この処置基準値を変更することができる。

4.5.1.2. 米国薬局方の<645> WATER CONDUCTIVITYを準用してモニタリングを行う場合

インラインでの導電率モニタリングでは、通常、測定温度の制御は困難である。したがって、標準温度以外の温度でモニタリングしようとする場合には、下記の方法を適用する。なお、この方法は米国薬局方の<645> WATER CONDUCTIVITY及び欧州薬局方の製薬用水各条(“Purified Water”, “Highly Purified Water”及び“Water for Injection”)に記載されている3段階法のうち、第一段階及び第二段階を採用したものである。

第一段階(インラインでの測定)

(i) 温度非補償方式により試料水の温度及び導電率を測定する。

(ii) 表3から、測定された温度における許容導電率を求める。測定された温度が表3に記載されている温度の間にある場合は、測定された温度よりも低い方の温度における値を許容導電率とする。

(iii) 測定された導電率が、許容導電率以下であれば、導電率試験適合とする。許容導電率を超える場合には、第二段階に進む。

表3 第一段階 異なる測定温度における許容導電率*

温度(℃)	許容導電率 ($\mu\text{S} \cdot \text{cm}^{-1}$)	温度(℃)	許容導電率 ($\mu\text{S} \cdot \text{cm}^{-1}$)
0	0.6		
5	0.8	55	2.1
10	0.9	60	2.2
15	1.0	65	2.4
20	1.1	70	2.5
25	1.3	75	2.7
30	1.4	80	2.7
35	1.5	85	2.7
40	1.7	90	2.7
45	1.8	95	2.9
50	1.9	100	3.1

* 温度非補償方式での導電率測定に対してのみ適用する。

第二段階(オフラインでの測定)

(i) 下記の方法により、容器に採水後、強くかき混ぜることによって、大気中から二酸化炭素を平衡状態になるまで吸収させ、大気と平衡状態になった試料の導電率を測定する。

(ii) 十分な量の試料を適当な容器にとり、かき混ぜる。温度を $25 \pm 1^\circ\text{C}$ に調節し、強くかき混ぜながら、一定時間ごとにこの液の導電率の測定を行う。5分あたりの導電率変化が $0.1 \mu\text{S} \cdot \text{cm}^{-1}$ 以下となったときの導電率を本品の導電率(25℃)とする。

(iii) 前項で得られた導電率(25℃)が $2.1 \mu\text{S} \cdot \text{cm}^{-1}$ 以下であれば、導電率試験適合とし、それを超える場合は不適合と判定する。

4.5.2. 有機体炭素(TOC)を指標とするモニタリング

「精製水」及び「注射用水」の有機体炭素(TOC)の規格限度値はいずれも「0.50 mg/L以下」(500 ppb以下)とされているが、製薬用水の各製造施設は、製薬用水システムの運転管理にあ

り、別途警報基準値と処置基準値を定めてTOCモニタリングを行うことが望ましい。

推奨されるTOCの処置基準値は、下記のとおりである。

処置基準値：≤300 ppb (インライン)，
≤400 ppb (オフライン)

水道水(「常水」)のTOCの許容基準値は「3 mg/L以下」(3 ppm以下)(水道法第4条に基づく水質基準)であるが、上記の管理基準を考慮し、製薬用水製造の原水として使われる水についても、各製造施設において適切な警報基準値及び処置基準値を設けてTOCモニタリングによる水質管理を実施することが望ましい。

なお、日本薬局方では有機体炭素試験法(2.59)を定めており、通例、これに適合する装置を用いてTOCの測定を行うが、高純度の水(イオン性の有機物や分子中に窒素、硫黄、リン又はハロゲン原子を含む有機物が含まれていない純度の高い水)を原水として用いる場合に限り、米国薬局方のGeneral Chapter <643> TOTAL ORGANIC CARBON又は欧州薬局方のMethods of Analysis 2.2.44. TOTAL ORGANIC CARBON IN WATER FOR PHARMACEUTICAL USEに定める装置適合性試験に適合する装置を製薬用水システムのTOCモニタリングに用いることができる。

ただし、二酸化炭素を試料水から分離せずに測定した有機物の分解前後の導電率の差から有機体炭素量を求める方式の装置は、試料水中にイオン性の有機物が含まれている場合、若しくは分子中に窒素、硫黄、リン又はハロゲン原子を含む有機物が含まれている場合には、マイナス又はプラスの影響を受けることがあるので、測定対象の水の純度や装置の不具合発生時の汚染リスクを考慮して適切な装置を選択する。

4.6. 注射用水の一時的保存

注射用水の一時的な保存については、微生物の増殖を厳しく抑制するために高温で循環するなどの方策をとるとともに、汚染並びに品質劣化のリスクを考慮し、バリデーションの結果に基づいて適切な保存時間を設定する。

5. 容器入りの水の品質管理に関する留意事項

製品として流通する容器入りの水(「精製水(容器入り)」，「滅菌精製水(容器入り)」及び「注射用水(容器入り)」)の品質管理に関しては、別途、留意すべき事項が幾つかある。

5.1. 滅菌した容器入りの水の製法について

「滅菌精製水(容器入り)」及び「注射用水(容器入り)」の製法としては、次の二つの異なる方法がある。

- (i) 「精製水」又は「注射用水」を密封容器に入れた後、滅菌する。
- (ii) あらかじめ滅菌した「精製水」又は「注射用水」を無菌的な手法により無菌の容器に入れた後、密封する。

製造された容器入りの水の無菌性を保証するには、(i)の製法では、最終の滅菌工程についてバリデーションを行えばよいのに対して、(ii)の製法では、全ての工程についてバリデーションを行う必要がある。これは、(ii)の製法があらかじめ過滅菌等の方法によって滅菌したものを「無菌的に」容器に入れて密封することにより、無菌性を保証しようとするものであるためである。

5.2. 容器中での保存に伴う水質変化

5.2.1. 無機性不純物(導電率を指標として管理)

バルクの精製水又は注射用水の導電率が $1.0 \mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$ 以下で

管理されている場合であっても、それを容器に入れたときには、容器への充填時の空気との接触や保存中におけるプラスチック膜透過に伴う空気中の二酸化炭素の溶け込み及び保存中における容器からのイオン性物質の溶出が原因となって、導電率が上昇する。特に、小容量のガラス容器を用いる場合には、保存中における導電率の変化に注意する必要がある。

5.2.2. 有機性不純物(過マンガン酸カリウム還元性物質又は有機体炭素(TOC)を指標として管理)

日本薬局方では、容器入りの水(「精製水(容器入り)」，「滅菌精製水(容器入り)」及び「注射用水(容器入り)」)中の有機性不純物に対しては、古典的な過マンガン酸カリウム還元性物質による管理を求めている。容器入りの水に対するこの規定は、バルクの水において、TOCによる管理(限度値「 0.50 mg/L 以下」(500 ppb以下))を規定していることと対照的である。これは、容器中での保存により、TOC量が著しく増加する事例があり、バルクの水に整合させてTOCにより規格を設定することが困難と判断されたことによるものである。特に、小容量のプラスチック製容器入りの水については、保存中における容器からの溶出物の増加に十分注意する必要がある。

容器入りの水において、過マンガン酸カリウム還元性物質による有機性不純物の管理を求めているのは、容器の材質(ガラス、ポリエチレン、ポリプロピレンなど)やサイズ(0.5 ~ 2000 mL)及び保存期間の如何によらず、同一の試験法を用いて試験できるようにするための止むを得ない措置としてとられたものであり、溶存する有機性不純物の限度試験として最適なものとして規定されているわけではない。医薬品の製造業者の責任において、過マンガン酸カリウム還元性物質試験の代替法として有機体炭素試験を採用し、TOCにより品質管理を行うことが望ましい。TOCにより品質管理を行う場合、下記のような目標値により管理することが望ましい。

内容量が10 mL以下のもの：TOC 1500 ppb以下

内容量が10 mLを超えるもの：TOC 1000 ppb以下

ポリエチレン、ポリプロピレン等のプラスチック製医薬品容器入りの水については、容器からのモノマー、オリゴマー、可塑剤等の溶出がまず懸念されるが、プラスチックにはガス透過性や水分透過性もあることから、アルコールなどの低分子の揮発性有機物や窒素酸化物などの低分子の大気汚染物質の透過による汚染が起こりうるので、保存場所・保存環境にも留意する必要がある。

5.2.3. 微生物限度(総好気性微生物数)

「精製水(容器入り)」には無菌性が求められているわけではないが、保存期間中を通して総好気性微生物数の許容基準「1 mL当たり 10^2 CFU」に適合するためには、衛生的あるいは無菌的に製造する必要がある。また、流通上、微生物汚染には特段の注意が必要である。加えて、開封後はできるだけ短期間に使いきるように努めることが望ましい。

総好気性微生物数の許容基準「1 mL当たり 10^2 CFU」は、「精製水」(バルク)の生菌数の処置基準値と同じであるが、精製水製造システムにおける微生物モニタリングとは違い、主に保存期間中に起こる可能性のある環境由来の微生物による汚染を検出するために、ソイビーン・カゼイン・ダイジェストカンテン培地を用いて試験を行う。

5.3. 容器入りの水を手入して医薬品の製造や試験に用いる場合の注意事項

市販の「精製水(容器入り)」、「滅菌精製水(容器入り)」又は「注射用水(容器入り)」を手入して、医薬品又は治験薬の製造用水、医薬品試験用の水として利用することができるが、下記の事項に留意する必要がある。

- (i) 製品の受入試験又は製造業者から提供された当該製品の試験成績書により日局各条への適合を確認した後、速やかに使用すること
- (ii) 医薬品の製造に使用する場合、当該医薬品の製造工程の一環としてプロセスバリデーションを実施しておくこと、また、治験薬の製造に使用する場合、その品質に影響がないことを確認しておくこと
- (iii) 滅菌した容器入りの水については、一回使いきりを原則とし、保存後の再使用はしないこと
- (iv) 開封直後からヒト及び試験室環境等による汚染又は水質変化が急速に進むことを前提として、使用目的に合わせた標準操作手順書を作成しておくこと

G9. 標準品関連

日本薬局方における標準品及び標準物質

医薬品等の定量的又は定性的計測、測定装置の校正や正確さの確認、分析システムの適合性試験などにおいて基準として用いる物質を標準物質といい、日本薬局方における標準品とは、標準品〈9.01〉の項に規定されているように、医薬品の品質評価における試験等に用いるために一定の品質に調製され、特定の用途に相応しい品質を有することが公的に保証され、供給される標準物質をいう。

本参考情報では、一般的な標準品に関連する基本用語の定義と解説、及び主として化学薬品で使用される日本薬局方標準品の、用途による分類、設定に関する要件、求められる品質評価項目、頒布及び使用上の注意などについて記載する。なお、これらの記載は原則的な考え方を示したものであり、実際の適用に際しては当面柔軟な運用が必要である。

1. 標準品関連の基本用語

- ・標準物質 物質・材料の特性値を決定するための「基準となる物質」で、一つ以上の規定特性について、十分均質かつ、安定であり、測定プロセスでの使用目的に適するように作製された物質である[JIS Q 0035 : 2008]。医薬品等の標準物質は、定量的又は定性的計測、測定装置の校正や正確さの確認などにおいて基準となる物質で、その使用目的に適するように調製されたものである。
- ・標準品 医薬品の品質評価における試験等に用いるために一定の品質に調製され、特定の用途に相応しい品質を有することが公的に保証され、供給される標準物質。
- ・日本薬局方標準品 日本薬局方の医薬品各条又は一般試験法において規定された標準品。
- ・認証標準物質 一つ以上の規定特性について、計量学的に妥当な手順によって値付けされ、規定特性の値及びその不確かさ、並びに計量学的トレーサビリティを記載した認証書に

より保証されている標準物質[JIS Q 0035 : 2008]。

2. 日本薬局方標準品の用途による分類

日本薬局方標準品には、定量、確認試験、純度試験、測定装置の校正、分析システムの適合性試験などに用いられる種々のものがあり、その用途により定量的試験用、定性的試験用、装置校正用などに大別される。これらの標準品はさらに有効成分又は指標成分の定量、類縁物質の定量、スペクトル測定やクロマトグラフィーによる確認試験、又は一般試験法に規定された試験法、測定法及び分析法で用いられる装置の校正、分析システムの適合性試験などの具体的な用途によって細分類される。

2.1. 定量的試験に用いる標準品

2.1.1. 有効成分等の定量用標準品 医薬品各条に規定された化学薬品、抗生物質、添加物、生物薬品の定量試験に用いる標準品。

2.1.2. 指標成分の定量用標準品 医薬品各条に規定された生薬等の指標成分の定量試験に用いる標準品。

2.1.3. 類縁物質の定量用標準品 医薬品各条に規定された化学薬品、抗生物質、添加物、生物薬品の純度試験における特定類縁物質の定量的試験に用いる標準品。

2.1.4. その他の定量用標準品 一般試験法に規定された定量的試験方法の実施に必要な標準品。

2.2. 定性的試験に用いる標準品

2.2.1. 確認試験用標準品 医薬品各条に規定された化学薬品、抗生物質、添加物、生物薬品及び生薬等の紫外可視吸収スペクトル、赤外吸収スペクトル、核磁気共鳴スペクトル、クロマトグラフィーでの保持時間や R_f 値、電気泳動法での移動度などの比較による確認試験に用いる標準品。

2.2.2. 純度試験用標準品 医薬品各条に規定された化学薬品、抗生物質、添加物、生物薬品及び生薬等の純度試験における類縁物質のピーク又はスポット等の同定又は限度試験に用いる標準品。

2.3. システム適合性試験に用いる標準品

2.3.1. システム適合性試験用標準品 医薬品各条に規定された化学薬品、抗生物質、添加物、生物薬品及び生薬等のシステム適合性試験に用いる標準品。

2.4. 装置の校正等に用いる標準品

2.4.1. 装置校正用標準品 一般試験法に規定された装置の二次校正に用いる標準品。

2.4.2. 装置適合性確認用標準品 一般試験法に規定された装置により得られる測定値が定められた範囲内であることを確認するための標準品

3. 日本薬局方標準品の名称と用途

日本薬局方標準品は医薬品各条及び一般試験法に規定された定量法、確認試験、純度試験、装置の校正、分析システムの適合性試験などで使用されるが、これら標準品には特定の用途のみを有するものと複数の用途に使用できるものがある。日本薬局方標準品の名称は、定量法及び製剤均一性試験並びに溶出試験での有効成分の定量試験に用いるものは原則として物質名に“標準品”の用語を付して命名する。定量的試験に用いる標準品は、可能な場合は確認試験などの他の試験の標準品として用いることができる。定量的試験以外の用途のみを有する標準品は必要に応じその用途を付して命名する。この命名に用いる用途名には次のようなものが考えられ、括弧内に例を示した。

- ・確認試験用(確認試験用モンテルカストナトリウム標準品)

- ・純度試験用(純度試験用○○○標準品)
- ・装置校正用(装置校正用シュウ酸カルシウム水和物標準品)
- ・システム適合性試験用(システム適合性試験用モンテルカスト標準品)

4. 日本薬局方標準品を設定するための要件

従来、日本薬局方においては有効成分の定量試験における基準物質としての使用が標準品の主たる用途であった。しかし、欧州薬局方や米国薬局方などでは純度試験における不純物標準品、分析システムの適合性試験用標準品、確認試験用標準品など、有効成分の定量試験以外の特定の用途を有する標準品又は標準物質が積極的に設定されてきている。このような現状を踏まえ、日本薬局方においてもこの国際的な動向に沿った対応が求められるようになったが、日本薬局方に標準品を新規に設定するには、次の点を考慮し、慎重に検討する必要がある。

- (1) 定量的試験法にクロマトグラフィーなどの相対的分析法を採用するときは、原則として定量用標準品を設定するか、若しくは計量学的トレーサビリティのある純度表示のなされた標準物質を試薬として設定する。
- (2) 確認試験において、紫外可視吸収スペクトル、赤外吸収スペクトル又は核磁気共鳴スペクトルの比較による方法、クロマトグラフィーでの保持時間や R_f 値の比較による方法又は電気泳動での移動度の比較による方法などを規定するときは、定量用標準品の利用が可能な場合を除き、原則として確認試験用標準品を設定することが望ましい。
- (3) 特定の類縁物質又は不純物を対象とした純度試験では、クロマトグラフィーでの相対保持時間などで特定の類縁物質又は不純物が同定されず、面積百分率法や試料溶液から調製した標準溶液との比較から特定の類縁物質又は不純物の限度を規定できない場合は、可能な限り純度試験用標準品を設定する。
- (4) 分析システムの適合性試験用の標準品は、システム適合性が従前の方法(理論段数やシンメトリー係数等の規定)で十分に評価できない場合に設定する。
- (5) 純度試験における類縁物質の標準品及びシステム適合性試験用の標準品は、標準品原料が継続的に入手できない可能性がある場合には設定しない。
- (6) 基準として用いる物質の用途が定量試験以外であるときで、当該物質が認証標準物質又は他の標準物質として入手できる場合は、これらの認証標準物質等を試薬・試液(9.41)の項に規定し、日本薬局方標準品としては設定しない。
- (7) 基準として用いる物質の用途が定量試験以外であるときで、当該物質が試薬として入手できる場合は、用途に応じた規格及び試験方法を設定して試薬・試液(9.41)の項に規定し、日本薬局方標準品としては設定しない。

5. 日本薬局方標準品に求められる品質評価項目

日本薬局方標準品を設定するとき、当該標準品に求められる品質評価項目は、次のとおりである。なお、以下の品質評価項目は主として化学薬品で用いる標準品を想定したものである。

5.1. 定量試験に用いる標準品の品質評価項目

- ① 性状：色及び形状
- ② 確認試験：化学構造を同定又は支持する試験法を設定する。
 - i) 紫外可視吸収スペクトル

- ii) 赤外吸収スペクトル
- iii) 核磁気共鳴スペクトル(^1H)
- iv) 粉末X線回折像[※](結晶形が規定されている場合)
- v) クロマトグラフィーにおける保持時間又は R_f 値[※](確認試験に用いることができる場合)
- vi) 対イオン[※]

③ 純度試験

- i) 類縁物質(総量)
- ii) 残留溶媒
- iii) 他の不純物[※]

④ 示性値[※]

- i) 比旋光度
- ii) 融点

⑤ 水分／乾燥減量

⑥ 強熱残分[※]

⑦ マスバランス純度：マスバランス法での純度評価は、類縁物質、強熱残分、残留溶媒、他の不純物を控除項目とし、乾燥物又は脱水物としての純度(%)を求める。

⑧ 定量法(設定可能な場合：絶対定量法、滴定法など)

【注】※印を付した品質評価項目は、標準品としての用途等を勘案して、必要に応じて検討すべき項目である。

5.2. 定量試験以外の用途のみに用いる標準品の品質評価項目
標準品としての用途等を勘案して、必要に応じて検討すべき品質評価項目の例を以下に示した。

- ① 性状：色及び形状
- ② 確認試験：化学構造を同定又は支持する試験法を設定する。
 - i) 紫外可視吸収スペクトル
 - ii) 赤外吸収スペクトル
 - iii) 核磁気共鳴スペクトル(^1H)
 - iv) マススペクトル
 - v) 粉末X線回折像(結晶形が規定されている場合)
 - vi) クロマトグラフィーにおける保持時間又は R_f 値
- ③ 純度試験
 - i) 類縁物質(総量)
 - ii) 残留溶媒
 - iii) 他の不純物
- ④ 水分／乾燥減量
- ⑤ マスバランス純度
- ⑥ 用途に関わる試験
 - i) ピーク同定に用いるシステム適合性試験用標準品では、標準品を使用する医薬品各条の試験法と同じ条件でのピークの相対保持時間の確認
 - ii) システム適合性試験用標準品では、標準品を使用する医薬品各条の試験法と同じ条件での分離度の確認

6. 日本薬局方における標準物質

日本薬局方には、標準物質に該当する物質が試薬・試液(9.41)の項に試薬として記載されており、次のものがそれに該当する。

- ・定量用として記載された物質
- ・薄層クロマトグラフィー用として記載された確認試験に用いる物質(一部該当しないものがある)
- ・純度試験用として記載された物質
- ・医薬品各条の純度試験の類縁物質の項で特定類縁物質とし

て記載されている物質

・JISに規定された標準物質

日本薬局方(「生薬等」を除く)では、製剤中の有効成分の定量のための標準物質として定量用試薬が規定され、製剤中の有効成分の薄層クロマトグラフィーによる確認のための標準物質として一定の品質を有する当該有効成分物質が試薬として規定されているものがある。しかし、試薬として規定されたこれらの標準物質が公的に供給されることはない。定量は、標準品を基準として行われるべきであり、本来は試薬・試液(9.41)の項に試薬として記載された定量用試薬は標準品として設定すべきであると考えられる。「生薬等」を除く製剤で使用される定量用試薬では、今後新たに設定されるものについて、徐々にこれらの定量用試薬を標準品とすることを検討していく必要がある。

一方で、「生薬等」では、指標成分の標準品を設定することが困難であることから、指標成分定量用標準物質を試薬として規定し、試薬の規格に定量NMRを組み込むことで、計量学的トレーサビリティのある定量規格としている。

7. 日本薬局方標準品の使用上の留意点

- 7.1. 日本薬局方標準品は、日本薬局方の医薬品各条及び一般試験法において使用することが定められている標準品である。それらの具体的な用途及び使用方法是医薬品各条又は一般試験法に規定されており、それらの用途に用いる場合において、標準品として適切な品質を有することが保証されている。したがって、それら以外の用途に用いる場合の品質は保証されない。
- 7.2. 日本薬局方標準品を医薬品各条に規定された定量的な用途に用いる場合、添付文書等に純度の補正係数が表示されている場合はその補正係数を乗じて標準品の秤取量を補正し、補正係数が表示されていない場合は純度を100.0%とみなして標準品の秤取量を補正しない。
- 7.3. 医薬品各条の定量法において「乾燥物に換算した標準品の秤取量」又は「脱水物に換算した標準品の秤取量」が計算式に記載されている場合、標準品の乾燥減量又は水分を別途測定しなければならない。ただし、標準品の添付文書に乾燥減量又は水分値が表示されている場合には、その表示値を用いることができる。
- 7.4. 日本薬局方標準品には有効期限は設定されていない。そのため、必要時に必要量を入手し、入手後は指定された条件で保管し、速やかに使用する。
- 7.5. 開封後に保存した標準品の品質は保証されない。
- 7.6. 標準品1包装単位には、通常、複数回の繰り返し試験が可能な量が充填されている。しかし、標準品原料の供給量が少ないため、1回試験分しか充填されていないものもある。
- 7.7. 日本薬局方標準品を医薬品各条又は一般試験法に規定された用途に用いる際に必要な情報は添付文書等に記載されている。ただし、試験成績は非開示であり、試験成績書は発行されない。

G10. その他

医薬品原薬及び製剤の品質確保の基本的考え方

はじめに

医薬品原薬及び製剤は、一般的にその設計・開発段階、製造段階から得られた知見を、適切に原料・資材管理、製造工程管理及び規格等に反映し、GMP管理下で製造及び試験されることにより保証される。通則に示されるように、日局の医薬品の適否は、医薬品各条の規定、通則、生薬総則、製剤総則及び一般試験法の規定によって判定するものの、それに加えてGMPの遵守、原料・資材の管理及び製造工程管理は、日局の医薬品の品質を実際の製造において保証する上で必要な要素である。

本参考情報は、化学合成及び半合成の抗生物質を含む化学物質、合成ペプチド、オリゴヌクレオチド並びに生物薬品(バイオテクノロジー応用医薬品/生物起源由来医薬品)を主な対象とした医薬品原薬及び製剤の品質確保の方策に関する一般的考え方をまとめたものである。放射性医薬品、生薬、植物製剤及び動植物由来の原料を含む生薬製剤を対象としないものの、本考え方はいずれの医薬品にとっても有益である。

基本的考え方

近年、医薬品の品質は、原料・資材の管理を含む製造工程における管理及び最終製品の品質試験を相互補完的に行うことで確保されるという考え方が主流となっている。

1. 製造工程管理

1.1. 製造工程に対する留意点

製造方法の適切な設計並びに製造工程が有する能力の確認及び把握は、規格に適合する原薬又は製剤の製造が可能な製造工程の確立、一貫性のある製造・品質管理等を適切に行う上で重要である。

このような観点から、製造工程の各種の管理基準値は、開発初期から実生産規模の製造に至る間の全ての過程で得られた情報に基づいたものとすると共に、製造工程の評価、検証、照査等によってその妥当性が確認される必要がある。また、通則にあるように、例えば、効果的な製造工程管理により特定の不純物が許容できるレベル内で管理されていること又は容認できるレベル以下まで効率的に除去されることを保証できれば、最終製品を対象とした純度試験の実施は、必ずしも必要ではなく、場合によっては最終製品の規格及び試験方法にそれを含まなくてもよい場合もある。

工程内試験は、最終製品を対象とした規格試験ではなく、原薬や製剤の製造工程中で実施される試験のことである。工程内試験は、品質に影響を及ぼす可能性の大きい製造段階での品質確認のため、又は製造工程が適切に作動していることの確認のために実施するものである。適切な製造・品質管理が行われていれば、工程内試験を実施することにより、製品を対象とした試験を省略できる場合がある。

工程内試験は通常、当該工程の品質に対する影響の度合いに応じ、適切に設定されるものであるが、重要度が相対的に低い製造段階でも、製造業者が社内での処置基準値を用いて、製造工程が一定に保持されていることを評価することは重要である。医薬品開発段階及び製造工程の評価/検証の段階で得たデータ

を根拠にして、製造工程に対して設定すべき暫定的処置基準値が設定され、この基準値は、医薬品製造販売承認後の製造経験及び蓄積されたデータに基づき、更に適切に見直していくべきものである。

1.2. 原料・資材(出発物質、添加剤、包装材料等)に対する留意点

原薬(又は製剤)の製造に使用する原料・資材は、その使用目的にかなった品質基準を満たす必要があり、必要に応じて適切な規格及び試験方法の設定が必要となる。特に生物由来原料／原材料に関しては、慎重な評価を行い、有害な内在性感染性物質又は外来性感染性物質の有無を確認しなければならない場合がある。工程中でアフィニティクロマトグラフィー(例えばモノクローナル抗体を用いたクロマトグラフィー)を使用する場合には、抗体を作製する過程及びそれをクロマトグラフィー用担体とする際に生成する可能性がある製造工程由来不純物や、混入する可能性がある汚染物質が当該原薬や製剤の品質及び安全性を損なわないことを担保できるよう、適切な方策を講じておく必要がある。

製剤化の際に(場合によっては原薬の製造の際に)使用する添加剤及び一次包装材料の品質は、当該医薬品の特性に応じ、必要な規格を設定し、管理することが必要である。日局で規格及び試験方法が設定されている場合には、日局の基準を最低限満たす必要がある。日局に収載されていない添加剤に関しては、適切な規格及び試験方法を別途設定する必要がある。

2. 製品の品質試験(規格及び試験方法)

「規格及び試験方法」とは、試験項目、用いる分析方法及びその方法で試験したときの規格値／適否の判定基準(数値で表した限度値又は範囲若しくはその他の基準)を示したものと定義される。日局規格及び試験方法は、日局原薬及び製剤がその使用目的にかなっていると判定するために必要な品質特性をセットにして定めたものである。「日局各条規格に適合する」とは、日局原薬及び製剤について、一般試験法又は医薬品各条に示された各試験方法に従って試験するときに、日局の規定中、性状の項及び製剤に関する貯法の項を除いた、全ての規格値／適否の判定基準に適合するということである。

ただし、原薬及び製剤の各条規格及び試験方法は、その品質及びその恒常性を確保するための方策の一要素である。他の要素としては、開発段階での医薬品の十分な特性解析(規格及び試験方法の多くは、これを基盤とするものである)、製造工程の評価、検証、照査、原料・資材の管理等といった製造・品質管理、すなわちGMPの遵守が挙げられる。

3. 定期的試験／スキップ試験

定期的試験やスキップ試験は、試験されなかったロットであっても、その製品について設定された全ての判定基準に適合していなければならないことをよく理解した上で、出荷時の特定の試験を、ロットごとではなく、あらかじめ定められたロット

数ごと又はあらかじめ定められた期間ごとに行うことである。

この概念を適用する場合には、事前に行政当局にその妥当性を示し承認を受ける必要がある。この概念は、例えば、経口固形製剤における残留溶媒の試験及び微生物学的試験に適用できるものであろう。承認申請時には限られたデータだけしか得られていないこともあるので、この試験の実施は、通常、承認後に検討されるものである。試験を行った場合に、定期的試験を行うに当たって設定された判定基準に適合しないようなことがあれば、どのような不適合であっても、それを適切な形で行政当局に報告する必要がある。これらのデータから、ルーチン試験に戻すことが必要と判断される場合には、ロットごとの出荷試験を再開すべきである。

4. リアルタイムリリース試験及びパラメトリックリリース

当局により承認された場合には、出荷可否決定を最終製品試験の結果に基づき行うことの代わりに、リアルタイムリリース試験の結果に基づき行うこととしてもよい。リアルタイムリリース試験とは、工程内データ(工程内試験の結果のほか、工程パラメータに係るデータを含む)に基づいて、工程内製品又は最終製品の品質を評価する試験である。パラメトリックリリースはリアルタイムリリースの一つと考えることができ、最終段階で滅菌を行う製剤の出荷可否決定を無菌試験結果に代えて滅菌工程に係る工程内データをもって行うことがその一つの例である。この場合、各ロットの出荷は、製剤製造の最終滅菌段階での特定のパラメータ、例えば、温度、圧力及び時間が満足する値を示していることを確認した上で行う。限られた数の最終製品についての無菌試験の結果に基づく出荷可否決定よりも、上述のパラメータを用いたパラメトリックリリースの方が、製品の無菌性保証の観点から信頼性は高い。

第十七改正日本薬局方における国際調和

日本薬局方、欧州薬局方(The European Pharmacopoeia)及び米国薬局方(The United States Pharmacopeia)での調和合意に基づき規定した試験法及び医薬品各条は、次のとおりである。

薬局方調和事項の欄には薬局方調和合意文書の調和事項を、第十七改正日本薬局方の欄には第十七改正日本薬局方の項目名などを記載している。備考欄には、第十七改正日本薬局方と、薬局方調和事項との差違などを必要に応じて記載した。

なお、各表の冒頭に記載した調和年月は当該試験法及び医薬品各条が調和された年月を示している。また、調和事項の改正及び修正を行った場合は、()内にRev.及びCorr.の回数を記載した。

調和年月：2005年8月(Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Residue on Ignition／Sulphated Ash Test (Introduction)	2.44 強熱残分試験法 (前書き)	日本薬局方独自記載事項： 当該試験法に関する説明 日本薬局方医薬品各条における記載事項に関する説明等
Procedure	1. 操作法	

調和年月：2014年6月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Thermal Analysis (Introduction)	2.52 熱分析法 (前書き)	日本薬局方独自記載事項： 熱重量測定法を乾燥減量試験法又は水分測定法の別法として用いる場合の説明等
Thermogravimetry	1. 熱重量測定法	
Instrument	1.1. 装置	
Temperature calibration	1.2. 温度校正	
Calibration of the electrobalance	1.3. 電子天秤の校正	日本薬局方独自記載事項： 装置校正用シュウ酸カルシウム水和物標準品を設定
Method	1.4. 方法	
Differential scanning calorimetry	2. 示差走査熱量測定法	
Instrument	2.1. 装置	
Calibration of the instrument	2.2. 装置の校正	
Temperature calibration	2.2.1. 温度校正	
Heat-quantity calibration	2.2.2. 熱量校正	
Operating procedure	2.3. 操作方法	
Applications	2.4. 応用	
Phase changes	2.4.1. 相変化	
Changes in chemical composition	2.4.2. 化学組成の変化	
Application to phase diagrams	2.4.3. 相図への応用	
Determination of purity	2.4.4. 純度の測定	
Figure 1 Thermogram	図1 熱曲線	
Figure 2 Thermal diagrams according to purity	図2 純度の違いによる熱曲線	
Table 1	表1	

調和年月：2007年10月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Characterisation of Crystalline and Partially Crystalline Solids by X-ray Powder Diffraction (XRPD) (Introduction)	2.58 粉末X線回折測定法 (前書き)	日本薬局方独自記載： 当該試験法に関する説明
Principle	1. 原理	
Instrument	2. 装置	
Instrument set-up	2.1. 装置の構成	
X-ray radiation	2.2. X線放射	
Radiation protection	2.3. 放射線防護	
Specimen preparation and mounting	3. 試料の調製と取付け	
Specimen preparation	3.1. 試料の調製	
Specimen mounting		試料の取付けは規定しない。
Effect of specimen displacement		
Effect of specimen thickness and transparency		
Control of the instrument performance	4. 装置性能の管理	
Qualitative phase analysis (Identification of phases)	5. 定性分析(相の同定)	
Quantitative phase analysis	6. 定量分析	
Polymorphic samples	6.1. 多形試料	
Methods using a standard	6.2. 標準試料を用いる方法	
Estimate of the amorphous and crystalline fractions	7. 非晶質と結晶の割合の評価	
Single crystal structure	8. 単結晶構造解析	
Figure 1 Diffraction of X-rays by a crystal according to Bragg's law	図1 ブラッグの法則に基づいた結晶によるX線回折	
Figure 2 X-ray powder diffraction patterns collected for 5 different solid phases of a substance (the intensities are normalized)	図2 ある物質の五つの異なる固体相で認められた粉末X線パターン(強度は規格化してある)	
Figure 3 Geometric arrangement of the Bragg-Brentano para-focusing geometry	図3 ブラッグ・ブレンターノ集中法光学系の配置図	

調和年月：2013年11月 (Rev. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Bulk Density and Tapped Density of Powders	3.01 かさ密度及びタップ密度測定法	
	(前書き)	日本薬局方独自記載事項： 当該測定法に関する説明
Bulk density	1. かさ密度	
Method 1 : Measurement in a graduated cylinder	1.1. 第1法(メスシリンダーを用いる方法)	
Procedure	1.1.1. 操作法	
Method 2 : Measurement in a volumeter	1.2. 第2法(ポリュメーターを用いる方法)	
Apparatus	1.2.1. 装置	
Procedure	1.2.2. 操作法	
Method 3 : Measurement in a vessel	1.3. 第3法(容器を用いる方法)	
Apparatus	1.3.1. 装置	
Procedure	1.3.2. 操作法	
Tapped density	2. タップ密度	
Method 1	2.1. 第1法	
Apparatus	2.1.1. 装置	
Procedure	2.1.2. 操作法	
Method 2	2.2. 第2法	
Procedure	2.2.1. 操作法	
Method 3	2.3. 第3法	
Procedure	2.3.1. 操作法	
Measures of powder compressibility	3. 粉体の圧縮性の尺度	
Figure 1 Volumeter	図1 ポリュメーター	
Figure 2 Measuring vessel (left) and cap (right)	図2 測定用容器(左)と補助円筒(右)	
Figure 3	図3 タッピング装置	

調和年月：2003年11月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Specific Surface Area	3.02 比表面積測定法	
(Introduction)	(前書き)	日本薬局方独自記載事項：当該試験法に関する説明
Multi-point measurement	1. 解析法	
Single-point measurement	1.1. 多点法	
Sample preparation	1.2. 一点法	
Outgassing	2. 試料の調製	
Adsorbate		
Quantity of sample		
Measurements	3. 測定法	
Method 1 : The dynamic flow method	3.1. 第1法：動的流動法	
Method 2 : The volumetric method	3.2. 第2法：容量法	
Reference materials	4. 標準物質	
Figure 1 Schematic diagram of the dynamic flow method apparatus	図1 動的流動法装置の概略図	
Figure 2 Schematic diagram of the volumetric method apparatus	図2 容量法装置の概略図	

調和年月：2007年5月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Gas Pycnometric Density of Solids	3.03 粉体の粒子密度測定法	
(Introduction)	(前書き)	日本薬局方独自記載事項： 測定法の対象を記載
Apparatus	1. 装置	
	2. 装置の校正	測定温度の部分は操作法に記載
Method	3. 操作法	
Expression of the results		
Figure 1 Schematic diagram of a gas pycnometer	図1 気体置換型ピクノメーター(粒子密度測定装置)の模式図	

調和年月：2004年6月(第1法)／2007年5月(Rev. 1)(第2法)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Particle Size Determination	3.04 粒度測定法 (前書き)	日本薬局方独自記載事項： 当該試験法に関する説明
Optical microscopy	1. 第1法 光学顕微鏡法	日本薬局方独自記載事項： 当該試験法に関する説明
Apparatus	1.1. 装置	
Adjustment	1.1.1. 調整	
Illumination	1.1.1.1. 照明	
Visual characterization	1.1.1.2. 目視による評価	日本薬局方独自記載事項： 粒子径の測定方法に関する説明
Photographic characterization	1.1.1.3. 写真による評価	
Preparation of the mount	1.2. 試料の調製	
	1.3. 観察	
Crystallinity characterization	1.3.1. 結晶性の評価	
Limit Test of particle size by microscopy	1.3.2. 顕微鏡法による粒子径の限度試験	
Particle size characterization	1.3.3. 粒子径の評価	
Particle shape characterization	1.3.4. 粒子形状の評価	
General observations	1.3.5. 一般的観察	
Figure 1 Commonly used measurements of particle size	図1 一般的に用いられる粒子径	
Figure 2 Commonly used descriptions of particle shape	図2 一般的に用いられる粒子形状の記述	
Analytical sieving	2. 第2法 ふるい分け法	日本薬局方独自記載事項： 当該試験法に関する説明
Principles of analytical sieving	ふるい分け法の原理	
	2.1. 操作	
Test sieves	2.1.1. 試験用ふるい	
Test specimen	2.1.2. 測定用試料	
Agitation methods	2.1.3. 振とう法	
Endpoint determination	2.1.4. 終点の決定	
Sieving methods	2.2. ふるい分け法	
1) Mechanical agitation dry sieving method	2.2.1. 機械的振とう法(乾式ふるい分け法)	
2) Air entrainment methods air jet and sonic sifter sieving	2.2.2. 気流中飛散法(エアー・ジェット法及びソニック・シフター法)	
Interpretation	2.3. 結果の解析	
Figure 1 Commonly used measurements of particle size	図1 一般的に用いられる粒子径	
Figure 2 Commonly used descriptions of particle shape	図2 一般的に用いられる粒子形状の記述	
Table 1 Size of standard sieve series in range of interest	表1 関係する範囲における標準ふるいの目開き寸法	

調和年月：2009年10月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Water-Solids Interactions	3.05 収着・脱着等温線測定法及び水分活性測定法 (前書き)	日本薬局方独自記載事項：当該測定法に関する説明
Introduction	規定しない。	
Physical states of sorbed water	規定しない。	
Rates of water uptake	規定しない。	
Determination of sorption-Desorption Isotherms	1. 収着・脱着等温線の測定	
Principle	1.1. 原理	
Methods	1.2. 方法	
Report and interpretation of the data	1.3. データの記録と解析	
Determination of the water activity	2. 水分活性の測定	
Principle	2.1. 原理	
Method	2.2. 方法	
Figure 1 Example of an apparatus for the determination of the water sorption (other designs are possible)	図1 水分収着測定用装置の一例(他の測定形式も可)	
Table 1 Standard saturated salt solutions	表1 校正の基準として使用される飽和塩溶液の25℃における平衡相対湿度と水分活性	

調和年月：2011年6月 (Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Bacterial Endotoxins Test	4.01 エンドトキシン試験法	
(Introduction)	(前書き)	
Apparatus	1. 器具	
	2. 溶液の調製	
Preparation of standard endotoxin stock solution	2.1. エンドトキシン標準原液の調製	
Preparation of standard endotoxin solution	2.2. エンドトキシン標準溶液の調製	
Preparation of sample solutions	2.3. 試料溶液の調製	
Determination of maximum valid dilution	3. 最大有効希釈倍数の求め方	
Gel-clot technique	4. ゲル化法	
(1) Preparatory testing	4.1. 予備試験	
(i) Test for confirmation of labeled lysate sensitivity	4.1.1. ライセート試薬の表示感度確認試験	
(ii) Test for interfering factors	4.1.2. 反応干渉因子試験	
(2) Limit test	4.2. 限度試験法	
(i) Procedure	4.2.1. 操作法	
(ii) Interpretation	4.2.2. 判定	
(3) Quantitative test	4.3. 定量試験法	
(i) Procedure	4.3.1. 操作法	
(ii) Calculation and interpretation	4.3.2. エンドトキシン濃度の算出及び判定	
Photometric quantitative techniques	5. 光学的定量法	
(1) Turbidimetric techniques	5.1. 比濁法	
(2) Chromogenic technique	5.2. 比色法	
(3) Preparatory testing	5.3. 予備試験	
(i) Assurance of criteria for the standard curve	5.3.1. 検量線の信頼性確認試験	
(ii) Test for interfering factors	5.3.2. 反応干渉因子試験	
(4) Test	5.4. 定量	
(i) Procedure	5.4.1. 操作法	
(ii) Calculation	5.4.2. エンドトキシン濃度の算出	
(iii) Interpretation	5.4.3. 判定	
Reagents, test solutions		試薬・試液 (9.41) に規定
Amoebocyte lysate		
Lysate TS		
Water for bacterial endotoxins test (BET)		
Table 1	表 1	
Table 2	表 2	
Table 3	表 3	
Table 4	表 4	

調和年月：2009年6月 (Rev. 1-Corr. 1) (Ⅰ 生菌数試験) / 2008年6月 (Rev. 1) (Ⅱ 特定微生物試験)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Microbial Limit Test	4.05 微生物限度試験法	
Microbiological Examination of Non-sterile Products: Microbial Enumeration Tests	Ⅰ. 非無菌製品の微生物学的試験：生菌数試験	
1 Introduction	(前書き)	
2 General procedures	1. 基本手順	
3 Enumeration methods	2. 生菌数測定法	
4 Growth promotion test, suitability of the counting method and negative controls	3. 培地性能, 測定法の適合性及び陰性対照	
4-1 General considerations		
4-2 Preparation of test strains	3.1. 試験菌の調製	
4-3 Negative control	3.2. 陰性対照	
4-4 Growth promotion of the media	3.3. 培地性能	
4-5 Suitability of the counting method in the presence of product	3.4. 製品存在下での測定法の適合性	
4-6 Results and interpretation	3.5. 結果及び判定	
5 Testing of products	4. 製品の試験	
5-1 Amount used for the test	4.1. 試験量	
5-2 Examination of the product	4.2. 製品の試験	
5-3 Interpretation of the results	4.3. 結果の判定	
Table 1 Preparation and use of test micro-organisms	表Ⅰ-1 試験菌の調製と使用法	
Table 2 Common neutralising agents for interfering substances	表Ⅰ-2 阻害物質に対する一般的な中和剤／中和法	
Table 3 Most-probable-number values of micro-organisms	表Ⅰ-3 微生物の最確数	
Microbiological Examination of Non-sterile Products: Test for Specified Micro-organisms	Ⅱ. 非無菌製品の微生物学的試験：特定微生物試験	
1 Introduction	(前書き)	
2 General procedures	1. 基本手順	
3 Growth promoting and inhibitory properties of the media, suitability of the test and negative controls	2. 培地性能, 試験法の適合性及び陰性対照	
3-1 Preparation of test strains	2.1. 試験菌の調製	
3-2 Negative control	2.2. 陰性対照	
3-3 Growth promotion and inhibitory properties of the media	2.3. 培地の性能試験	
3-4 Suitability of the test method	2.4. 試験法の適合性	
4 Testing of products	3. 製品の試験	
4-1 Bile-tolerant gram-negative bacteria	3.1. 胆汁酸抵抗性グラム陰性菌	
4-2 <i>Escherichia coli</i>	3.2. 大腸菌	
4-3 <i>Salmonella</i>	3.3. サルモネラ	
4-4 <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	3.4. 緑膿菌	
4-5 <i>Staphylococcus aureus</i>	3.5. 黄色ブドウ球菌	
4-6 <i>Clostridia</i>	3.6. クロストリジア	
4-7 <i>Candida albicans</i>	3.7. カンジダ・アルビカンズ	
5 Recommended solutions and culture media	4. 推奨される溶液及び培地	
Table II - 1 Growth promoting, inhibitory and indicative properties of media	表Ⅱ-1 培地の発育促進, 選択及び鑑別特性	
Table II - 2 Interpretation of results	表Ⅱ-2 結果の判定	

調和年月：2009年6月 (Rev. 1-Corr. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Sterility	4.06 無菌試験法	
(Introduction)	(前書き)	
Precautions against microbial contamination	1. 微生物汚染に対する予防措置	
Culture media and incubation temperatures	2. 培地及び培養温度	
Media for the test may be prepared as described below, or equivalent commercial media may be used provided that they comply with the growth promotion test		
Fluid thioglycollate medium	(i) 液状チオグリコール酸培地	
Soya-bean casein digest medium	(ii) ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地	
The media used comply with the following tests, carried out before or in parallel with the test on the product to be examined	3. 培地の適合性	
Sterility	3.1. 無菌性	
Growth promotion test of aerobes, anaerobes and fungi	3.2. 好気性菌、嫌気性菌及び真菌に対する培地性能試験	
Method suitability test	4. 手法の適合性試験	
Membrane filtration	(i) メンブランフィルター法	
Direct inoculation	(ii) 直接法	
Test for sterility of the product to be examined	5. 製品の無菌試験	
The test may be carried out using the technique of membrane filtration or by direct inoculation of the culture media with the product to be examined		
Membrane filtration	5.1. メンブランフィルター法	
Aqueous solutions	(i) 水性液剤	
Soluble solids	(ii) 水溶性固形剤	
Oils and oily solutions	(iii) 油及び油性液剤	
Ointments and creams	(iv) 軟膏剤及びクリーム	
Direct inoculation of the culture medium	5.2. 直接法	
Oily liquids	(i) 油性液剤	
Ointments and creams	(ii) 軟膏剤及びクリーム	
Catgut and other surgical sutures for veterinary use		日本薬局方対象品外
Observation and interpretation of results	6. 観察と結果の判定	
Application of the test to parenteral preparations, ophthalmic and other non-injectable preparations required to comply with the test for sterility	7. 無菌試験への適合が要求される注射剤及び眼軟膏剤、点眼剤等の非注射剤への試験の適用	
Minimum number of items to be tested	8. 最少供試個数	
Table 1 Strains of the test micro-organisms suitable for use in the growth promotion test and the method suitability test	表 1 培地性能試験及び手法の適合性試験に適している試験用菌株	
Table 2 Minimum quantity to be used for each medium	表 2 各培地当たりの最少試料採取量	
Table 3 Minimum number of items to be tested	表 3 最少供試個数	日本薬局方独自記載事項：大容量製剤を表示量 100 mL 以上と規定

調和年月：2010年11月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Uniformity of Dosage Units (Introduction)	6.02 製剤均一性試験法 (前書き)	日本薬局方独自記載事項： 液剤に関して補足説明 有効成分を含まない部分の補足説明
Content uniformity	1. 含量均一性試験	
Solid dosage forms	(i) 固形製剤	
Liquid or Semi-Solid dosage forms	(ii) 液剤又は半固形製剤	
Calculation of acceptance value	1.1. 判定値の計算	
Mass variation	2. 質量偏差試験	日本薬局方独自記載事項： 有効成分濃度が均一であることを仮定
Uncoated or film-coated tablets	(i) 素錠又はフィルムコーティング錠	
Hard capsules	(ii) 硬カプセル剤	
Soft capsules	(iii) 軟カプセル剤	
Solid dosage forms other than tablets and capsules	(iv) 錠剤とカプセル剤以外の固形製剤	
Liquid dosage forms	(v) 液剤	"in conditions of normal use. If necessary, compute the equivalent volume after determining the density." を削除
Calculation of acceptance value	2.1. 判定値の計算	
Criteria	3. 判定基準	
Solid, Semi-Solid and Liquid dosage forms	(i) 固形製剤, 半固形製剤及び液剤	
Table 1 Application of content uniformity (CU) and mass variation (MV) test for dosage forms	表 6.02-1 含量均一性試験及び質量偏差試験の各製剤への適用	日本薬局方独自記載事項： (分包品, 凍結乾燥製剤等), (完全に溶解した液)の補足説明の追記
Table 2	表 6.02-2	

調和年月：2004年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Test for Extractable Volume of Parenteral Preparations (Introduction)	6.05 注射剤の採取容量試験法 (前書き)	日本薬局方独自記載事項： 当該試験法に関する説明
Single-dose containers	1. 単回投与注射剤	
Multi-dose containers	2. 分割投与注射剤	
Cartridges and prefilled syringes	3. カートリッジ剤又は充填済みシリンジ剤	
Parenteral infusions	4. 輸液剤	

調和年月：2004年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Particulate Matter in Injectables (Introduction)	6.07 注射剤の不溶性微粒子試験法 (前書き)	
Method 1. Light obscuration particle count test	1. 第1法 光遮蔽粒子計数法	
	1.1. 装置	日本薬局方独自記載事項： 装置の検証回数を記載
	1.1.1. 校正	日本薬局方独自記載事項
	1.1.1.1. 手動法	日本薬局方独自記載事項
	1.1.1.2. 電気法	日本薬局方独自記載事項
	1.1.1.3. 自動法	日本薬局方独自記載事項
	1.1.2. 試料容量精度	日本薬局方独自記載事項
	1.1.3. 試料流量	日本薬局方独自記載事項
	1.1.4. 計数精度	日本薬局方独自記載事項
	1.1.4.1. 粒径分解能	日本薬局方独自記載事項
	1.1.4.2. 計数率	日本薬局方独自記載事項
	1.1.4.3. 閾値設定濃度	日本薬局方独自記載事項
General precautions	1.2. 一般注意事項	
Method	1.3. 操作法	
Evaluation	1.4. 判定	日本薬局方独自記載事項： 判定基準を表示量 100 mL 以上と未満に区分
Method 2. Microscopic particle count test	2. 第2法 顕微鏡粒子計数法	
	2.1. 装置	
General precautions	2.2. 一般注意事項	
Method	2.3. 操作法	
Evaluation	2.4. 判定	日本薬局方独自記載事項： 判定基準を表示量 100 mL 以上と未満に区分
	3. 試薬	日本薬局方独自記載事項
1. Circular diameter graticule	図 1 円形直径目盛り	

調和年月：2007年10月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Disintegration	6.09 崩壊試験法	日本薬局方独自記載事項： 当該試験法に顆粒剤、シロップ用剤及び丸剤を設定
Apparatus	1. 装置	
Basket-rack assembly	(i)試験器	日本薬局方独自記載事項： 試験器について変更可能な部分を例示
Disks	(ii)補助盤	
	(iii)補助筒	日本薬局方独自記載事項
Procedure	2. 操作法	
	2.1. 即放性製剤	日本薬局方独自記載事項： 顆粒剤、シロップ剤及び丸剤の試験法を設定 試験液として水の使用可能 試験器を試験液から出す時間を設定 試料の崩壊基準を設定 顆粒剤の操作法を規定
	2.2. 腸溶性製剤	日本薬局方独自記載事項： 腸溶性製剤の試験方法を設定
Figure 1 Disintegration apparatus	図 1 崩壊試験装置	
	図 2 補助筒	日本薬局方独自記載事項

調和年月：2010年6月 (Rev. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Dissolution	6.10 溶出試験法	日本薬局方独自記載事項： 試験の目的として生物学的非同等を防ぐ ことを追加
Apparatus	1. 装置	
Apparatus 1 (Basket apparatus)	1.1. 回転バスケット法の装置(装置 1)	
Apparatus 2 (Paddle apparatus)	1.2. パドル法の装置(装置 2)	日本薬局方独自記載事項： シンカーは、医薬品各条に規定されてい る場合のみ使用可能
Apparatus 3 (Reciprocating cylinder)	規定しない。	
Apparatus 4 (Flow-through cell)	1.3. フロースルーセル法の装置(装置 3)	
Apparatus suitability	2. 装置の適合性	
Procedure	3. 操作	
Apparatus 1 or 2	3.1. 回転バスケット法及びパドル法	
Immediate-release dosage forms	3.1.1. 即放性製剤	
Procedure	(i)操作	
Dissolution medium	(ii)試験液	
Time	(iii)試験時間	
Extended-release dosage forms	3.1.2. 徐放性製剤	
Procedure	(i)操作	
Dissolution medium	(ii)試験液	
Time	(iii)試験時間	
Delayed-release dosage forms	3.1.3. 腸溶性製剤	
Procedure	(i)操作	非調和事項：調和文書では操作方法 A と B いずれかを使用する
Method A	規定しない。	
Method B	規定しない。	
Time	(ii)試験液 (iii)試験時間	日本薬局方独自記載事項 日本薬局方独自記載事項： 溶出試験第 1 液，第 2 液による試験時間 を具体的に記載
Apparatus 3	規定しない。	
Immediate-release dosage forms		
Procedure		
Dissolution medium		
Time		
Extended-release dosage forms		
Procedure		
Dissolution medium		
Time		
Delayed-release dosage forms		
Procedure		
Time		
Apparatus 4	3.2. フロースルーセル法	
Immediate-release dosage forms	3.2.1. 即放性製剤	
Procedure	(i)操作	
Dissolution medium	(ii)試験液	
Time	(iii)試験時間	
Extended-release dosage forms	3.2.2. 徐放性製剤	
Procedure	(i)操作	
Dissolution medium	(ii)試験液	
Time	(iii)試験時間	
Delayed-release dosage forms	規定しない。	
Procedure	規定しない。	
Time	規定しない。	
Interpretation	4. 判定	日本薬局方独自記載事項： 各条中，Q 値設定の場合は判定法 1 設定されていない場合は判定法 2
Immediate-release dosage forms	4.1. 即放性製剤	日本薬局方独自記載事項：判定法 2 を設定
	4.1.1. 判定法 1	
	4.1.2. 判定法 2	
Extended-release dosage forms	4.2. 徐放性製剤	日本薬局方独自記載事項：判定法 2 を設定
	4.2.1. 判定法 1	
	4.2.2. 判定法 2	

Delayed-release dosage forms	4.3. 腸溶性製剤	非調和事項： 試験液が異なる Q 値についての記載から不整合部分を削除 日本薬局方独自記載事項：判定法 2 を設定 日本薬局方独自記載事項：Q 値は各条にて規定された旨を記載
	4.3.1. 判定法 1	日本薬局方独自記載事項：Q 値は各条にて規定された旨を記載
	4.3.2. 判定法 2	
Acceptance Table 1	判定基準表 1	
Acceptance Table 2	判定基準表 2	
Acceptance Table 3	判定基準表 3	
Acceptance Table 4	判定基準表 4	
Figure 1 Apparatus 1, Basket stirring element	図 1 装置 1. 回転軸及びバスケットの部分	
Figure 2 Paddle stirring element	図 2 装置 2. 回転軸及びパドルの攪拌翼部分	
Figure 2a Alternative sinker	図 2a シンカーの仕様例	
Figure 3 Apparatus 3	規定しない。	
Figure 4 Apparatus 4 (top) large cell for tablets and capsules (bottom) tablet holder for the large cell	図 3 装置 3 (上) 錠剤及びカプセル用の大型フロースルーセル (下) 大型フロースルーセル用の錠剤ホルダー	
Figure 5 Apparatus 4 (top) small cell for tablets and capsules (bottom) tablet holder for the small cell	図 3 装置 3 (上) 錠剤及びカプセル用の小型フロースルーセル (下) 小型フロースルーセル用の錠剤ホルダー	

調和年月：2013年6月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Isomalt	イソマル水合物	
Definition	成分の含量規定	
Identification	確認試験(1)(2)	日本薬局方独自記載事項：呈色反応，標準溶液
Conductivity	導電率	
Reducing sugars	純度試験(4)還元糖	
Related substances	純度試験(3)類縁物質	日本薬局方独自記載事項：検出の確認，システムの再現性
Nickel	純度試験(2)ニッケル	
Water	水分	
Assay	定量法	日本薬局方独自記載事項：標準溶液，システムの再現性
Labelling	基原	

調和年月：2014年6月 (Rev. 2, Corr. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Ethanol	エタノール	
Definition	成分の含量規定	15℃で規定されている。
Identification A	確認試験としては規定しない。	示性値として比重が規定されている。
Identification B	確認試験	
Appearance	純度試験(1)溶状	
Acidity or alkalinity	純度試験(2)酸又はアルカリ	
Relative density	比重	15℃の比重で規定されている。
Absorbance	純度試験(4)他の混在物(吸光度)	
Volatile impurities	純度試験(3)揮発性混在物	
Residue on evaporation	純度試験(5)蒸発残留物	
Storage	貯法	

調和年月：2014年6月 (Rev. 2, Corr. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Ethanol, Anhydrous	無水エタノール	
Definition	成分の含量規定	15℃で規定されている。
Identification A	確認試験としては規定しない。	示性値として比重が規定されている。
Identification B	確認試験	
Appearance	純度試験(1)溶状	
Acidity or alkalinity	純度試験(2)酸又はアルカリ	
Relative density	比重	15℃の比重で規定されている。
Absorbance	純度試験(4)他の混在物(吸光度)	
Volatile impurities	純度試験(3)揮発性混在物	
Residue on evaporation	純度試験(5)蒸発残留物	
Storage	貯法	

調和年月：2005年11月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Calcium Disodium Edetate	エデト酸カルシウムナトリウム水合物	
Definition	成分の含量規定	
Identification (1)	確認試験(1)	
Identification (2)	確認試験(3)	
pH	pH	
Purity (1) Chloride	純度試験(2)塩化物	
Purity (2) Disodium edetate	純度試験(4)エデト酸二ナトリウム	
Water	水分	
Assay	定量法	

調和年月：2013年11月 (Rev. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Sodium Chloride	塩化ナトリウム	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Acidity or alkalinity	純度試験(2)酸又はアルカリ	
Bromides	純度試験(5)臭化物	
Ferrocyanides	純度試験(7)フェロシアン化合物	
Iodides	純度試験(6)ヨウ化物	
Nitrites	規定しない。	
Phosphates	純度試験(4)リン酸塩	
Sulphates	純度試験(3)硫酸塩	
Aluminium	規定しない。	
Barium	純度試験(10)バリウム	
Iron	純度試験(9)鉄	
Magnesium and alkaline-earth metals	純度試験(11)マグネシウム及びアルカリ土類金属	
Potassium	規定しない。	
Loss on drying	乾燥減量	
Assay	定量法	

調和年月：2011年11月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Carmellose	カルメロース	
Definition	基原	
Identification (1)	確認試験(1)	
Identification (2)	確認試験(2)	
Purity (1) Chloride	純度試験(1)塩化物	
Purity (2) Sulfate	純度試験(2)硫酸塩	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	

調和年月：2003年7月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Carboxymethylcellulose Calcium	カルメロースカルシウム	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	確認試験(3)	
Identification D	確認試験(4)	
Alkalinity	純度試験(1)アルカリ	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Limit of chloride	純度試験(2)塩化物	
Limit of sulfate	純度試験(3)硫酸塩	

調和年月：2001年10月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Croscarmellose Sodium	クロスカルメロースナトリウム	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	確認試験(3)	
pH	pH	
Settling volume	沈降試験	
Degree of substitution	置換度	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Packaging and storage	貯法	

調和年月：2010年6月 (Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Citric Acid Anhydrous	無水クエン酸	
Definition	成分の含量規定	
Identification	確認試験	
Appearance of solution	純度試験(1)溶状	
Readily carbonisable substances	純度試験(5)硫酸呈色物	
Oxalic acid	純度試験(3)シュウ酸	
Sulphates	純度試験(2)硫酸塩	
Aluminium	規定しない。	
Water	水分	
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2010年6月 (Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Citric Acid Monohydrate	クエン酸水和物	
Definition	成分の含量規定	
Identification	確認試験	
Appearance of solution	純度試験(1)溶状	
Readily carbonisable substances	純度試験(5)硫酸呈色物	
Oxalic acid	純度試験(3)シュウ酸	
Sulphates	純度試験(2)硫酸塩	
Aluminium	規定しない。	
Water	水分	
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2010年11月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Crospovidone	クロスボビドン	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	粒度	
Peroxides	純度試験(4)過酸化合物	
Water-soluble substances	純度試験(2)水可溶物	
Impurity A	純度試験(3) 1-ビニル-2-ピロリドン	
Loss on drying	乾燥減量	
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	
Storage	貯法	

調和年月：2013年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Saccharin	サッカリン	
Definition	成分の含量規定	
Identification	確認試験	
Color and clarity of solution	純度試験(1)溶状	
Loss on drying	乾燥減量	
Readily carbonisable substances	純度試験(5)硫酸呈色物	
Residue on ignition	強熱残分	
Limit of benzoate and salicylate	純度試験(3)安息香酸塩 及びサリチル酸塩	
Assay	定量法	

調和年月：2004年2月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Saccharin Sodium	サッカリンナトリウム水和物	
Definition	成分の含量規定	
Identification B, C	確認試験(2)	
Acidity or alkalinity	純度試験(2)酸又はアルカリ	
Limit of benzoate and salicylate	純度試験(4)安息香酸塩 及びサリチル酸塩	
Readily carbonizable substances	純度試験(6)硫酸呈色物	
Water	水分	
Assay	定量法	

調和年月：2014年11月 (Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Stearic Acid	ステアリン酸	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	確認試験としては規定しない。	
Identification B	確認試験としては規定しない。	酸価に規定されている。
Identification C	確認試験としては規定しない。	
Acidity	純度試験(1) 酸	
Iodine value	ヨウ素価	
Freezing point	凝固点	日本薬局方独自記載事項：装置
Assay	定量法	日本薬局方独自記載事項：スプリット比、面積測定範囲、検出の確認
Labelling (type of stearic acid)	基原	

調和年月：2013年6月(Corr. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Magnesium Stearate	ステアリン酸マグネシウム	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	確認試験	
Identification B		ステアリン酸・パルミチン酸含量比の一部のため規定しない。
Acidity or alkalinity	純度試験(1)酸又はアルカリ	
Loss on drying	乾燥減量	
Limit of chloride	純度試験(2)塩化物	
Limit of sulfate	純度試験(3)硫酸塩	
Limit of cadmium	規定しない。	
Limit of lead	規定しない。	
Limit of nickel	規定しない。	
Relative content of stearic acid and palmitic acid	ステアリン酸・パルミチン酸含量比	日本薬局方独自記載事項：面積測定範囲，検出の確認
Assay	定量法	

調和年月：2012年6月(Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Cellulose	セルロース	
Definition	アセチル基及びカルボキシベンゾイル基の含量規定	
Identification	確認試験	
Identification B	確認試験	
Viscosity	粘度	
Water	水分	
Residue on ignition	強熱残分	
Limit of free acid	純度試験(2)遊離酸	
Phthalyl content	定量法(1)カルボキシベンゾイル基	
Content of acetyl	定量法(2)アセチル基	

調和年月：2014年6月(Corr. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Gelatin (Gelling Grade)	ゼラチン	
Definition	基原	日本薬局方では，酵素分解で製したものは基原に含まない。
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
pH	pH	
Conductivity	導電率	
Sulphur dioxide	純度試験(7)二酸化硫黄	
Peroxides	純度試験(6)過酸化物質	
Gel strength (Bloom value)	ゼリー強度(ブルーム値)	
Iron	純度試験(2)鉄	
Chromium	純度試験(3)クロム	
Zinc	純度試験(4)亜鉛	
Loss on drying	乾燥減量	
Microbial contamination	微生物限度	
Storage	貯法	
Labelling	基原	

調和年月：2005年5月(Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Microcrystalline Cellulose	結晶セルロース	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(3)	
pH	pH	
Water-soluble substances	純度試験(2)水可溶物	
Ether-soluble substances	純度試験(3)ジエチルエーテル可溶物	
Conductivity	導電率	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Bulk density	かさ密度	

調和年月：2005年5月(Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Powdered Cellulose	粉末セルロース	
Definition	基原	
Labeling	平均重合度の表示規定	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(3)	
pH	pH	
Water-soluble substances	純度試験(2)水可溶物	
Ether-soluble substances	純度試験(3)ジエチルエーテル可溶物	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	

調和年月：2008年6月(Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Talc	タルク	
Definition	基原，マグネシウムの含量規定	
Identification	確認試験	
Acidity and alkalinity	純度試験(1)酸及びアルカリ	
Aluminium	純度試験(5)アルミニウム	
Calcium	純度試験(7)カルシウム	
Iron	純度試験(4)鉄	
Lead	純度試験(6)鉛	
Magnesium	定量法	
Loss on ignition	強熱減量	

調和年月：2011年6月(Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Wheat Starch	コムギデンプン	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	確認試験(3)	
pH	pH	
Iron	純度試験(1)鉄	
Total protein	純度試験(5)総タンパク質	非調和事項：分解促進剤
Oxidising substances	純度試験(2)酸化性物質	
Sulphur dioxide	純度試験(3)二酸化硫黄	
Loss on drying	乾燥減量	
Sulphated ash	強熱残分	
Microbial contamination	規定しない。	

調和年月：2013年11月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Rice Starch	コメデンプン	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	確認試験(3)	
pH	pH	
Iron	純度試験(1)鉄	
Oxidising substances	純度試験(2)酸化性物質	
Sulphur dioxide	純度試験(3)二酸化硫黄	
Loss on drying	乾燥減量	
Sulphated ash	強熱残分	
Microbial contamination	規定しない。	

調和年月：2012年6月 (Rev. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Corn Starch	トウモロコシデンプン	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	確認試験(3)	
pH	pH	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Limit of iron	純度試験(1)鉄	
Limit of oxidizing substances	純度試験(2)酸化性物質	
Limit of sulfur dioxide	純度試験(3)二酸化硫黄	
Microbial limits	規定しない。	

調和年月：2011年6月 (Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Potato Starch	バレイショデンプン	
Definition	基原	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
Identification C	確認試験(3)	
pH	pH	
Iron	純度試験(1)鉄	
Oxidising substances	純度試験(2)酸化性物質	
Sulphur dioxide	純度試験(3)二酸化硫黄	
Loss on drying	乾燥減量	
Sulphated ash	強熱残分	
Microbial contamination	規定しない。	

調和年月：2013年6月 (Rev. 3)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Sodium Starch Glycolate	デンプングリコール酸ナトリウム	
Definition	基原，ナトリウムの含量規定	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(3)	
pH	pH	
Loss on drying	乾燥減量	
Limit of iron	純度試験(2)鉄	
Limit of sodium chloride	純度試験(4)塩化ナトリウム	
Limit of sodium glycolate	純度試験(3)グリコール酸ナトリウム	
Assay	定量法	
Microbial contamination	微生物限度	

調和年月：2010年11月 (Rev. 4)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Anhydrous Lactose	無水乳糖	
Definition	基原	
Identification	確認試験	
Clarity and color of solution	純度試験(1)溶状	比較乳濁液Ⅰは使用しない。
Specific rotation	旋光度	
Acidity or alkalinity	純度試験(2)酸又はアルカリ	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Water	水分	
Protein and light-absorbing impurities	純度試験(4)タンパク質及び光吸収物質	
Content of alpha and beta anomers	異性体比	日本薬局方独自記載事項：システムの再現性
Microbial contamination	微生物限度	日本薬局方独自記載事項：総真菌数，サルモネラ

調和年月：2008年6月 (Rev. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Lactose Monohydrate	乳糖水和物	
Definition	基原	
Clarity and color of solution	純度試験(1)溶状	
Identification	確認試験	
Specific rotation	旋光度	
Acidity or alkalinity	純度試験(2)酸又はアルカリ	
Residue on ignition	強熱残分	
Water	水分	
Protein and light-absorbing impurities	純度試験(4)タンパク質及び光吸収物質	

調和年月：2007年10月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Sucrose	精製白糖	
Definition	基原	
Appearance of solution	純度試験(2)溶状	
Conductivity	導電率	
Specific optical rotation	旋光度	
Dextrins	デキストリン	
Reducing sugars	純度試験(4)還元糖	
Sulphite	純度試験(3)亜硫酸塩	
Loss on drying	乾燥減量	
Bacterial endotoxins	エンドトキシン	
Labelling	基原	

調和年月：2011年11月 (Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Ethyl Parahydroxybenzoate	パラオキシ安息香酸エチル	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	融点	
Identification B	確認試験	
Appearance of Solution	純度試験(1)溶状	
Acidity	純度試験(2)酸	
Related substances	純度試験(4)類縁物質	日本薬局方独自記載事項：検出の確認、システムの再現性
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2010年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Butyl Parahydroxybenzoate	パラオキシ安息香酸ブチル	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	融点	
Identification B	確認試験	
Appearance of solution	純度試験(1)溶状	
Acidity	純度試験(2)酸	
Related substances	純度試験(4)類縁物質	日本薬局方独自記載事項：検出の確認、システムの再現性
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2011年11月 (Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Propyl Parahydroxybenzoate	パラオキシ安息香酸プロピル	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	融点	
Identification B	確認試験	
Appearance of solution	純度試験(1)溶状	
Acidity	純度試験(2)酸	
Related substances	純度試験(4)類縁物質	日本薬局方独自記載事項：検出の確認、システムの再現性
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2011年11月 (Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Methyl Parahydroxybenzoate	パラオキシ安息香酸メチル	
Definition	成分の含量規定	
Identification A	融点	
Identification B	確認試験	
Appearance of solution	純度試験(1)溶状	
Acidity	純度試験(2)酸	
Related substances	純度試験(4)類縁物質	日本薬局方独自記載事項：検出の確認、システムの再現性
Sulphated ash	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2013年6月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Hydroxypropylcellulose	ヒドロキシプロピルセルロース	
Definition	基原、ヒドロキシプロポキシ基の含量規定	
Identification A	確認試験(1)	
Identification B	確認試験(2)	
pH	pH	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Silica	純度試験(2)二酸化ケイ素	
Assay for hydroxypropoxy groups	定量法	

調和年月：2014年6月 (Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Hypromellose	ヒプロメロース	
Definition	メトキシ基及びヒドロキシプロポキシ基の含量規定	
Labeling	粘度の表示規定	
Identification (1)	確認試験(1)	
Identification (2)	確認試験(2)	
Identification (3)	確認試験(3)	
Identification (4)	確認試験(4)	
Identification (5)	確認試験(5)	
Viscosity	粘度	
Method 1	第1法	
Method 2	第2法	
pH	pH	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2006年6月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Hypromellose Phthalate	ヒプロメロースフタル酸エステル	
Definition	基原，カルボキシベンゾイル基の含量規定	
Packaging and storage	貯法	
Viscosity	粘度	
Water	水分	
Residue on ignition	強熱残分	
Chloride	純度試験(1)塩化物	
Limit of free phthalic acid	純度試験(3)フタル酸	日本薬局方独自記載事項：システムの性能
Phthalyl content	定量法	

調和年月：2011年6月 (Rev. 2, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Benzyl Alcohol	ベンジルアルコール	
Definition	成分の含量規定	
Refractive index	屈折率	
Acidity	純度試験(2)酸	
Benzaldehyde and other related substances	純度試験(3)ベンズアルデヒド及び他の類縁物質	
Peroxide value	純度試験(4)過酸化物質	
Residue on evaporation	純度試験(5)蒸発残留物	
Assay	定量法	

調和年月：2015年11月 (Rev. 1, Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Povidone	ポビドン	
Definition	基原，成分の含量規定	
Labelling	基原	
Identification(1)	確認試験(1)	
Identification(2)	確認試験(2)	
pH	pH	
Purity (1) Aldehydes	純度試験(3)アルデヒド	
Purity (2) 1-Vinyl-2-pyrrolidone	純度試験(4) 1-ビニル-2-ピロリドン	
Purity (3) Peroxides	純度試験(5)過酸化物質	
Purity (4) Hydrazine	純度試験(6)ヒドラジン	
Purity (5) Formic acid	純度試験(7)ギ酸	
Purity (6) 2-Pyrrolidone	純度試験(8) 2-ピロリドン	
Water	水分	
Residue on ignition	強熱残分	
K-value	K 値	
Assay	定量法	

調和年月：2014 年 11 月 (Corr. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Polysorbate 80	ポリソルベート80	
Definition	基原	
Identification	確認試験	
(Composition of fatty acids)		
Acid value	酸価	日本薬局方独自記載事項：油脂試験法 (1.13) を適用し溶媒にエタノール(95)を用いる。
Hydroxyl value	水酸基価	
Peroxide value	純度試験(3) 過酸化物質	
Saponification value	けん化価	
Composition of fatty acids	脂肪酸含量比	
Ethylene oxide and dioxan	純度試験(2)エチレンオキシド及び 1, 4-ジオキサン	
Water	水分	
Total ash	強熱残分	
Storage	貯法	

調和年月：2014 年 6 月 (Corr. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Mannitol	D-マンニトール	
Definition	成分の含量規定	
Identification by IR	確認試験	
Appearance of solution	純度試験(1)溶状	
Conductivity	導電率	
Melting point	融点	
Reducing sugars	純度試験(5)ブドウ糖	
Related substances	純度試験(4)類縁物質	日本薬局方独自記載事項：検出の確認，システムの再現性
Nickel	純度試験(3)ニッケル	
Loss on drying	乾燥減量	
Microbial contamination	規定しない。	
Bacterial endotoxins	規定しない。	
Assay	定量法	日本薬局方独自記載事項：システムの再現性
Labelling	規定しない。	

調和年月：2015 年 7 月 (Rev. 2, Corr. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Methylcellulose	メチルセルロース	
Definition	メトキシ基の含量規定	
Labeling	粘度の表示規定	
Identification (1)	確認試験(1)	
Identification (2)	確認試験(2)	
Identification (3)	確認試験(3)	
Identification (4)	確認試験(4)	
Identification (5)	確認試験(5)	
Viscosity	粘度	
Method 1	第 1 法	
Method 2	第 2 法	
pH	pH	
Loss on drying	乾燥減量	
Residue on ignition	強熱残分	
Assay	定量法	

調和年月：2011年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Anhydrous Dibasic Calcium Phosphate	無水リン酸水素カルシウム	
Definition	成分の含量規定	
Identification (1)	確認試験(1)	
Identification (2)	確認試験(2)	
Acid-insoluble substances	純度試験(1)酸不溶物	
Chloride	純度試験(2)塩化物	
Sulfate	純度試験(3)硫酸塩	
Carbonate	純度試験(4)炭酸塩	
Barium	純度試験(6)バリウム	
Loss on ignition	強熱減量	
Assay	定量法	

調和年月：2011年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Dibasic Calcium Phosphate	リン酸水素カルシウム水和物	
Definition	成分の含量規定	
Identification (1)	確認試験(1)	
Identification (2)	確認試験(2)	
Acid-insoluble substances	純度試験(1)酸不溶物	
Chloride	純度試験(2)塩化物	
Sulfate	純度試験(3)硫酸塩	
Carbonate	純度試験(4)炭酸塩	
Barium	純度試験(6)バリウム	
Loss on ignition	強熱減量	
Assay	定量法	

調和年月：2007年5月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Powder Fineness	粉体の細かさ表示法	

調和年月：2004年6月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Powder Flow (Introduction)	粉体の流動性 (前書き)	
Angle of repose	1. 安息角測定法	
Basic methods for angle of repose	1.1. 基本的測定法	
Variations in angle of repose methods	1.2. 基本的測定法の変法	
Angle of repose general scale of flowability	1.3. 安息角に関する流動性の一般的尺度	
Experimental considerations for angle of repose	1.4. 測定に関して留意すべき点	
Recommended procedure for angle of repose	1.5. 推奨される測定手順	
Compressibility index and Hausner ratio	2. 圧縮度及び Hausner 比測定法	
Basic methods for compressibility index and Hausner ratio	2.1. 基本的測定法	
Experimental considerations for the compressibility index and Hausner ratio	2.2. 測定に関して留意すべき点	
Recommended procedure for compressibility index and Hausner ratio	2.3. 推奨される測定手順	
Flow through an orifice	3. オリフィスからの流出速度測定法	
Basic methods for flowthrough an orifice	3.1. 基本的測定法	
Variations in methods for flow through an orifice	3.2. 基本的測定法の変法	
General scale of flowability for flow through an orifice	3.3. オリフィスからの流出速度に関する流動性の一般的尺度	
Experimental considerations for flow through an orifice	3.4. 測定に関して留意すべき点	
Recommended procedure for flow through an orifice	3.5. 推奨される測定手順	
Shear cell methods	4. せん断セル法	
Basic methods for shear cell	4.1. 基本的測定法	
Recommendations for shear cell	4.2. 推奨される事項	
Table 1 Flow properties and corresponding angle of repose	表 1 流動特性と対応する安息角	
Table 2 Scale of flowability	表 2 流動性の尺度	

調和年月：2008年11月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Particle-size Analysis by Laser Light Diffraction	参考情報 レーザー回折法による粒子径測定法	
Introduction	(前書き)	
Principle	1. 原理	
Instrument	2. 装置	
Development of the method	3. 測定法の予備的検討	
Sampling	3.1. サンプリング	
Evaluation of the dispersion procedure	3.2. 分散法の評価	
Optimisation of the liquid dispersion	3.3. 液体中での分散の最適化	
Optimisation of the gas dispersion	3.4. 気体中での分散の最適化	
Determination of the concentration range	3.5. 濃度範囲の決定	
Determination of the measuring time	3.6. 測定時間の決定	
Selection of an appropriate optical model	3.7. 適正な光学モデルの選択	
Validation	3.8. バリデーション	
Measurement	4. 測定	
Precautions	4.1. 測定前の注意事項	
Measurement of the light scattering of dispersed sample(s)	4.2. 分散試料の光散乱の測定	
Conversion of scattering pattern into particle-size distribution	4.3. 散乱パターンの子径分布への変換	
Replicates	4.4. 繰返し回数	
Reporting of results	5. 結果の記録	
Control of the instrument performance	6. 装置の性能管理	
Calibration	6.1. 校正	
Qualification of the system	6.2. システムの適合性評価	
Figure 1 Example of a set-up of laser light diffraction instrument	図1 レーザー回折装置の構成例	
Note	注1 注2	調和文書の冒頭の一文を注2として記載

調和年月：2002年9月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Amino Acid Analysis	参考情報 アミノ酸分析法	
Apparatus	装置	
General precautions	一般的注意	
Reference standard material	標準物質	
Calibration of instrumentation	装置の校正	
Repeatability	再現性	
Sample preparation	試料調製	
Internal standards	内標準物質	
Protein hydrolysis	タンパク質の加水分解	
Method 1	方法1	
Hydrolysis solution	加水分解液	
Procedure	操作法	
Liquid phase hydrolysis	液相加水分解	
Vapor phase hydrolysis	気相加水分解	
Method 2	方法2	
Hydrolysis solution	加水分解液	
Vapor phase hydrolysis	気相加水分解	
Method 3	方法3	
Hydrolysis solution	加水分解液	
Vapor phase hydrolysis	気相加水分解	
Method 4	方法4	
Oxidation solution	酸化液	
Procedure	操作法	
Method 5	方法5	
Hydrolysis solution	加水分解液	
Liquid phase hydrolysis	液相加水分解	
Method 6	方法6	
Hydrolysis solution	加水分解液	
Vapor phase hydrolysis	気相加水分解	
Method 7	方法7	
Reducing solution	還元液	
Procedure	操作法	
Method 8	方法8	
Stock solutions	原液	
Reducing solution	還元液	
Procedure	操作法	
Method 9	方法9	
Stock solutions	原液	
Carboxymethylation solution	カルボキシメチル化溶液	
Buffer solution	緩衝液	
Procedure	操作法	
Method 10	方法10	
Reducing solution	還元液	
Procedure	操作法	
Method 11	方法11	
Reducing solutions	還元液	
Procedure	操作法	
Methodologies of amino acid analysis general principles	アミノ酸分析の方法論とその基本原理	
Method 1-Postcolumn ninhydrin detection general principle	方法1 ニンヒドリンによるポストカラム検出法	
Method 2-Postcolumn OPA fluorometric detection general principle	方法2 OPAによるポストカラム蛍光検出法	
Method 3-Precolumn PITC derivatization general principle	方法3 PITC プレカラム誘導体化法	
Method 4-Precolumn AQC derivatization general principle	方法4 AQC プレカラム誘導体化法	

Method 5-Precolumn OPA derivatization general principle	方法 5 OPA プレカラム 誘導体化法
Method 6-Precolumn DABS-Cl derivatization general principle	方法 6 DABS-Cl プレ カラム誘導体化法
Method 7-Precolumn FMOC-Cl derivatization general principle	方法 7 FMOC-Cl プレ カラム誘導体化法
Method 8-Precolumn NBD-F derivatization general principle	方法 8 NBD-F プレカ ラム誘導体化法
Data calculation and analysis	データの計算と解析
Calculations	計算
Amino acid mole percent	アミノ酸のモル%
Unknown protein samples	未知タンパク質試料
Known protein samples	既知タンパク質試料

調和年月：2014年6月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Sodium Dodecyl Sulphate Polyacrylamide Gel Electrophoresis (SDS-PAGE)	SDS ポリアクリルアミドゲル 電気泳動法	
Characteristics of polyacrylamide gels	1. ポリアクリルアミドゲルの 特性	
Denaturing polyacrylamide gel electrophoresis	2. 変性条件下ポリアクリルア ミドゲル電気泳動	
Reducing conditions	2.1. 還元条件	
Non-reducing conditions	2.2. 非還元条件	
Characteristics of discontinuous buffer system gel electrophoresis	3. 不連続緩衝液系ゲル電気泳 動の特徴	
Preparing vertical discontinuous buffer SDS- polyacrylamide gels	4. 垂直不連続緩衝液系 SDS- ポリアクリルアミドゲルの調 製	
Assembling of the gel moulding cassette	4.1. ゲル形成カセットの組立	
Preparation of the gel	4.2. ゲルの調製	
Preparation of the resolving gel	4.2.1. 分離ゲルの調製	
Preparation of the stacking gel	4.2.2. 濃縮ゲルの調製	
Preparation of the sample	4.3. 試料の調製	
Mounting the gel in the electrophoresis apparatus and electrophoretic separation	4.4. 電気泳動装置へのゲルの 取付け及び泳動分離	
Sodium dodecyl sulfate polyacrylamide gel electrophoresis – Gradient concentration gels	4.5. SDS-PAGE – グラジエン トゲル	
Detection of protein in gels	4.6. ゲル中のタンパク質の検 出	
Coomassie staining	4.6.1. クーマシー染色	
Silver staining	4.6.2. 銀染色	
Recording of the results	4.7. 結果の記録	
Molecular mass determination	4.8. 分子量の測定	
Validation of the test	4.9. 実施した試験の適合性(バ リデーション)	
Quantification of impurities	4.10. 不純物の定量	
Reagents	5. 試薬・試液	
30 per cent acrylamide/bisacrylamide (29:1) solution	(i) 30%アクリルアミド/ビス アクリルアミド(29:1)試液	
1.5 M tris-hydrochloride buffer solution pH 8.8	(x) 1.5 mol/L トリス塩酸試液, pH 8.8	
SDS-PAGE sample buffer (concentrated)	(iii) SDS-PAGE 試料緩衝液 (高濃度)	
SDS-PAGE sample buffer for reducing conditions (concentrated)	(iv) SDS-PAGE 試料緩衝液 (高濃度), 還元条件用	
SDS-PAGE running buffer	(ii) SDS-PAGE 泳動緩衝液	
Coomassie staining solution	(v) クーマシー染色試液	
Destaining solution	(ix) 脱色試液	
Fixing solution	(vii) 固定試液	
Silver nitrate reagent	(viii) 硝酸銀試液, 銀染色用	
Developer solution	(vi) 現像試液	
Blocking solution	(xi) 停止試液	
Table 1 Preparation of resolving gel	表 1 分離ゲルの調製	

Table 2 Preparation of stacking gel	表 2 濃縮ゲルの調製	
-------------------------------------	-------------	--

調和年月：2010年6月 (Corr. 2)

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Capillary Electrophoresis	キャピラリー電気泳動法	
General principles	(前書き)	
Apparatus	装置	
Capillary zone electrophoresis	1. キャピラリーゾーン電気泳動法	
Optimisation	分離の最適化	
Instrumental parameters	機器に関するパラメーター	
Voltage	(1) 電圧	
Polarity	(2) 極性	
Temperature	(3) 温度	
Capillary	(4) 毛细管	
Electrolytic solution parameters	電解質溶液に関するパラメーター	
Buffer type and concentration	(1) 緩衝液の種類と濃度	
Buffer pH	(2) 緩衝液の pH	
Organic solvents	(3) 有機溶媒	
Additives for chiral separations	(4) キラル分離のための添加物質	
Capillary gel electrophoresis	2. キャピラリーゲル電気泳動法	
Characteristics of gels	ゲルの特徴	
Capillary isoelectric focusing	3. キャピラリー等電点電気泳動法	
Loading step	(1) 試料添加	
loading in one step	(i) ワンステップ添加	
sequential loading	(ii) 連続的な添加	
Focusing step	(2) 集束	
Mobilisation step	(3) 移動	
Optimisation	最適化	
Voltage	(1) 電圧	
Capillary	(2) 毛细管	
Solutions	(3) 溶液類	
Micellar electrokinetic chromatography (MEKC)	4. ミセル動電クロマトグラフィー (MEKC)	
Optimisation	最適化	
Instrumental parameters	機器に関するパラメーター	
Voltage	(1) 電圧	
Temperature	(2) 温度	
Capillary	(3) 毛细管	
Electrolytic solution parameters	電解質溶液に関するパラメーター	
Surfactant type and concentration	(1) 界面活性剤の種類と濃度	
Buffer pH	(2) 緩衝液の pH	
Organic solvents	(3) 有機溶媒類	
Additives for chiral separations	(4) 光学分離用添加物質	
Other additives	(5) その他の添加剤	
Quantification	定量分析	
Calculations	計算	
System Suitability	適合性パラメーター	
Apparent number of theoretical plates	理論段数	
Resolution	分離度	
Symmetry factor	ピークの対称性	
Signal-to-noise ratio	シグナル・ノイズ比	

調和年月：2002年9月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Total Protein Assay	タンパク質定量法	
Method 1	方法 1 (紫外吸収法)	
Standard solution	標準溶液	
Test solution	試料溶液	
Procedure	操作法	
Light-scattering	光散乱	
Calculations	計算法	
Method 2	方法 2 (Lowry 法)	日本薬局方独自記載事項：脚注に公定書名を記載
Standard solutions	標準溶液	
Test solution	試料溶液	
Blank	対照液	
Reagents and solutions	試薬・試液	
Copper sulfate reagent	硫酸銅試液	
SDS solution	SDS 試液, 5%	
Sodium hydroxide solution	水酸化ナトリウム溶液	
Alkaline copper reagent	アルカリ性銅試液	
Diluted folin-ciocalteu's phenol reagent	希フオリン試液	
Procedure	操作法	
Calculations	計算法	
Interfering substances	妨害物質	
Sodium deoxycholate reagent	デオキシコール酸ナトリウム試液	
Trichloroacetic acid reagent	トリクロロ酢酸試液	
Procedure	操作法	
Method 3	方法 3 (Bradford 法)	
Standard solutions	標準溶液	
Test solution	試料溶液	
Blank	対照液	
Coomassie reagent	クーマシー試液	
Procedure	操作法	
Calculations	計算法	
Method 4	方法 4 (ビシンコニン酸法)	
Standard solutions	標準溶液	
Test solution	試料溶液	
Blank	対照液	
Reagents	試薬・試液	
BCA reagent	BCA 試液	
Copper sulfate reagent	硫酸銅試液	
Copper-BCA reagent	銅・BCA 試液	
Procedure	操作法	
Calculations	計算法	
Method 5	方法 5 (Biuret 法)	
Standard solutions	標準溶液	
Test solution	試料溶液	
Blank	対照液	
Biuret reagent	ビウレット試液	
Procedure	操作法	
Calculations	計算法	

Interfering substances	妨害物質	
Comments	解説	
Method 6	方法 6 (蛍光法)	
Standard solutions	標準溶液	
Test solution	試料溶液	
Blank	対照液	
Reagents	試薬・試液	
Borate buffer	ホウ酸緩衝液	
Stock OPA reagent	OPA 試液原液	
OPA reagent	OPA 試液	
Procedure	操作法	
Calculations	計算法	
Method 7	方法 7 (窒素測定法)	
Procedure A	操作法 A	
Procedure B	操作法 B	
Calculations	計算法	

調和年月：2002年9月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Isoelectric Focusing	等電点電気泳動法	
General principles	(はじめに)	
Theoretical aspects	理論	
Practical aspects	操作	
Apparatus	装置	
Isoelectric focusing in polyacrylamide gels: detailed procedure	ポリアクリルアミドゲル等電点電気泳動法：操作の詳細	
Preparation of the gels	平板ゲルの調製法	
1) Mould	装置	
2) 7.5 per cent polyacrylamide gel	7.5%ポリアクリルアミドゲル	
3) Preparation of the mould	型枠の組立て	
Method	方法	
Variations to the detailed procedure (subject to validation)	本試験法の細部の変更(検証の必要な項目)	
Validation of iso-electric focusing procedures	等電点電気泳動操作法の検証	
Specified variation to the general method	本法の規定の変更	
Points to consider	注意	
Reagents	試薬・試液	
Fixing solution for isoelectric focusing in polyacrylamide gel	ポリアクリルアミドゲル等電点電気泳動用固定液	
	クーマシー染色試液	日本薬局方 独自記載 事項
	脱色液	日本薬局方 独自記載 事項

調和年月：2002年9月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
	参考情報	
Peptide Mapping	ペプチドマップ法	
Purpose and scope	(前書き)	
The peptide map	1. ペプチドマップ	
Isolation and purification	2. 分離と精製	
Selective cleavage of peptide bonds	3. ペプチド結合の選択的切断	
Pretreatment of sample	3.1. 試料の前処理	
Pretreatment of the cleavage agent	3.2. 切断剤の前処理	
Pretreatment of the protein	3.3. タンパク質の前処理	
Establishment of optimal digestion conditions	3.4. 至適消化条件の設定	
pH	(i) pH	
Temperature	(ii) 温度	
Time	(iii) 反応時間	
Amount of cleavage agent	(iv) 切断剤の量	
Chromatographic separation	4. クロマトグラフィーによる分離	
Chromatographic column	4.1. 分離用カラム	
Solvent	4.2. 溶媒	
Mobile phase	4.3. 移動相	
Gradient selection	4.4. グラジエント法の選択	
Isocratic selection	4.5. アイソクラティック法の選択	
Other parameters	4.6. その他のパラメーター	
Validation	4.7. システム適合性	
Analysis and identification of peptides	5. ペプチドの分析と確認	
Table 1 Examples of cleavage agents	表 1 切断剤の例	
Table 2 Techniques used for the separation of peptides	表 2 ペプチドの分離方法	

調和年月：2005年11月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Microbiological Examination of Non-sterile Products:	参考情報 非無菌医薬品の微生物学的品質特性	日本薬局方独自記載事項： 1. 定義 2. 試験の適用除外 3. 試料の採取方法及び試験の実施頻度 4. 微生物管理計画書
Acceptance criteria for pharmaceutical preparations and substances for pharmaceutical use	5. 非無菌医薬品の微生物許容基準値	日本薬局方独自記載事項： 微生物許容基準値に関する説明 日本薬局方独自記載事項： 6. 生薬及び生薬を配合した製剤に対する微生物許容基準値
Table 2. Acceptance criteria for microbiological quality of non-sterile substances for pharmaceutical use	表1 非無菌医薬品原料の微生物学的品質に対する許容基準値	
Table 1. Acceptance criteria for microbiological quality of non-sterile dosage forms	表2 非無菌製剤の微生物学的品質に対する許容基準値	
	表3 主薬及び生薬を配合した製剤の微生物学的品質に対する許容基準値	日本薬局方独自記載事項

調和年月：2004年2月

薬局方調和事項	第十七改正日本薬局方	備考
Tablet Friability	参考情報 錠剤の摩損度試験法	

品質リスクマネジメントの基本的考え方

はじめに

品質リスクマネジメント(QRM：Quality Risk Management)は医薬品品質システム(PQS：Pharmaceutical Quality System)の重要な構成要素である。PQSは品質に関して企業の指揮及び管理を行うための品質システムであり、品質システムは国際規格ISO 9001, ISO 14001, ISO 27001等の基本概念となっている。PQSは、PDCAサイクル(計画Plan→実行Do→評価Check→改善Act)による業務の維持、継続的改善等をその骨子とするものであり、ICH Q10ガイドラインに基本理念として取り入れられた。QRMは、原薬、製剤、生物薬品(生物起源由来医薬品及びバイオテクノロジー応用医薬品)を含むあらゆる医薬品の品質確保に適用できるものである。QRMは、製品及び製造工程についての最新の知識及び理解を

反映した管理戦略とあいまって、品質に関わるリスクへの柔軟かつ確実な対応を可能とし、一貫した品質の医薬品製造の実現及び維持に資するものである。

医薬品そのものの設計上の品質に関わるリスクは、日本薬局方収載時に評価され、その結果は医薬品各条規格に反映される。しかし、医薬品各条に規定される同じ医薬品であっても、製造方法が異なれば、それに応じて生じる品質に関わるリスクも異なることから、実際の医薬品の開発及び製造においては、そうした製造上の品質に関わるリスクについて適切な評価及び管理が行われていることが必要である。また、医薬品の品質に関わるリスクは、そのライフサイクル、すなわち医薬品の初期開発から、市販を経て製造販売中止に至るまでの過程に応じて、定期的に再評価されるべきであり、その結果に基づき適切な対策を講じることが必要である。

QRMと日本薬局方との関係について付言すれば、医薬品品質を適正に保持するためには、日本薬局方の規格試験の実施に加え、原料・資材の変更、その他、製造・品質管理上の変更において生じる、規格試験のみでは十分に管理できない隠れたリスクを適切にコントロールするための方策を立て、実施することが重要である。リスクの再評価の結果によっては、日本薬局方で規定されている規格試験の改定が必要となる場合も考えられる。

1. QRMの意義

一般に、リスクとは危害の発生する確率とそれが顕在化した場合の重大性の組み合わせであると認識されている。しかし、利害関係者ごとに認識しているリスクの種類と大きさが異なっているかもしれない、多様な利害関係者の間でリスクマネジメントの適用について共通の認識を得ることは困難である。医薬品に関していえば、患者、医療従事者、行政、企業等多様な利害関係者が存在しているものの、QRMを適用することにより患者を保護するということが最優先されるべきである。

医薬品及びその成分の製造や使用には、必然的にある程度のリスクが伴う。品質に関するリスクは、その全体のリスクの一部分である。医薬品の品質を維持するための要素は、臨床試験で使用された時のものと一貫していなければならないというように、医薬品の品質は、その製品ライフサイクルを通して維持されていなければならない。有効なQRMの取り組みは、開発及び製造中の品質問題を特定し、リスクへの予防的な手段を提供し、結果として患者に対しより高品質な医薬品を提供することにつながる。さらにQRMを実施することで、品質問題が生じた場合の対策の質、意思決定の早さを改善させることができる。また、行政は企業の潜在リスクへの対応能力を確認でき、また、それが規制当局の薬事監視能力に好影響を与えうる。

QRMについては、常に形式に従ったリスクマネジメントプロセスの運用が適切であるとは限らず、また必要というわけでもない。形式にとらわれないリスクマネジメントプロセスも許容される。QRMを適切に使用すれば、規制要件の遵守が容易になるが、製薬企業が遵守すべき規制要件がなくなったり、企業と規制当局間の適切なコミュニケーションに置き換わったりするものではない。

2. 適用範囲

QRMは、原薬、製剤、生物薬品[生物起源由来医薬品及びバイオテクノロジー応用医薬品(製剤、生物起源由来医薬品及びバイオテクノロジー応用医薬品への原料、溶剤、添加剤、包装

及び表示材料の使用を含む)のライフサイクル全般における、開発、製造、配送、査察及び承認申請／審査のあらゆる側面に適用しうる。

3. QRMの原則

QRMの二つの主要原則は以下のとおりである。

- ・品質に対するリスクの評価は、科学的知見に基づき、かつ最終的に患者保護に帰結されるべきである。
- ・QRMプロセスにおける労力、形式、文書化の程度は当該リスクの程度に相応すべきである。

4. 一般的なQRMのプロセス

QRMとは、医薬品のライフサイクルにわたる品質に関わるリスクのアセスメント、コントロール、コミュニケーション、レビューに対する系統立ったプロセスである。QRMの一つのモデル例を図1に示す。図中の枠内の各要素のうち、強調すべきものは事例によって異なるかもしれないが、頑健なプロセスでは、これら全ての要素が特定のリスクの程度に適切に対応したレベルで組み込まれると考えられる。プロセスのどの時点でも意思決定が必要になる可能性があるため、図中には意思決定ノードが示されていない。これらの意思決定は、その決定を裏付ける情報に基づき、前のステップに戻り、更なる情報を求めたり、リスクモデルを変更したり、さらにはリスクマネジメントプロセスを終結する場合もある。

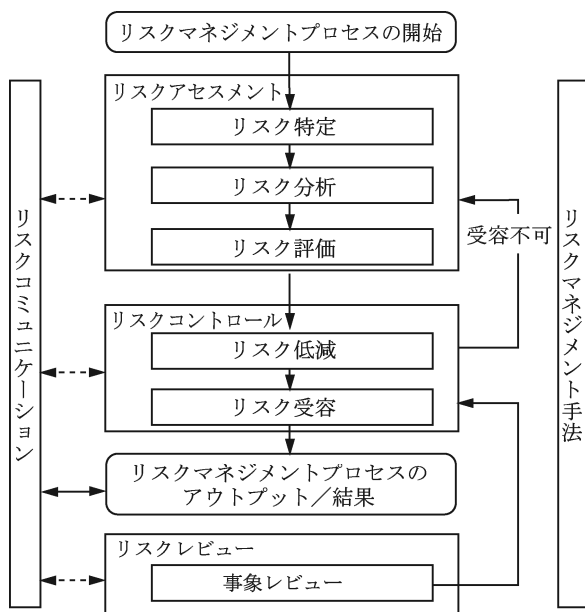


図1 QRMの概要

4.1. QRMのプロセスの開始

QRMは、リスクに関する科学に基づいた決定を調整、促進、改善するように設計された体系的なプロセスを含むべきである。QRMプロセスを開始、計画するために用いられるステップには、以下が考えられる。

- ・課題及びリスクの可能性を特定する適切な仮定も含むリスクに関する質問を定義すること。
- ・当該リスクアセスメントに関連する潜在的なハザード(危害の潜在的な原因)、危害又は健康への影響に関する背景情報及びデータを集約すること。
- ・リーダーと必要な資源を明確にすること。
- ・リスクマネジメントプロセスの実施計画、成果物及び意思

決定の適切な水準を明確にすること。

上記において責任者(意思決定者)は、組織内の様々な機能及び部門にわたるQRMを調整する義務を負う。また、QRMプロセスの定義づけ、適切な経営資源の投入、QRMプロセスのレビューなどを確実に実施する責務を負う。

4.2. リスクアセスメント

リスクアセスメントはハザードの特定及びこれらハザードへの曝露に伴うリスクの分析及び評価から構成される。ステップには、「リスク特定」、「リスク分析」、「リスク評価」が含まれる。

リスクアセスメントの目的に対してリスクを明確に定義する一助として、以下の三つの基本的な質問が役立つ場合が多い。

1. 何がうまくいかないかもしれないのか。
2. うまくいかない可能性はどれくらいか。
3. うまくいかなかった場合、どんな結果(重大性)となるのか。

「リスク特定」とは、リスクに関する質問又は問題点の記述を参照しながらハザードを特定するために体系的に情報を利用することである。情報には過去のデータ、論理的分析、寄せられた意見、利害関係者の懸念等が含まれる。リスクの特定とは、起こりうる結果の特定を含めて「何がうまくいかないかもしれないのか」という質問を取り扱うことである。これが、QRMプロセスの次のステップの基礎となる。

「リスク分析」とは、特定されたハザードに関連するリスクの推定である。それは、危害が生じる確率とその重大性を定性的又は定量的に結びつけるプロセスである。一部のリスクマネジメント手法においては、危害を検出する能力(検出性)もリスク推定の因子に含まれる。

「リスク評価」では、特定、分析されたリスクを所定のリスク基準に従って比較する。リスク評価では、前述の三つの基本的な質問全てに対する証拠の確かさを考慮する。

リスクアセスメントの結果は、リスクの定量的な算定か、リスク範囲の定性的な表現のどちらか一方である。リスクを定量的に表現する場合、発生の可能性は数値により表される。一方、リスクは「高」「中」「低」等の定性的な記号を使って表現することもできるが、それらの記号はできるだけ詳細に定義されるべきである。時として、リスクランキングにおいて、更に明確に記述するために「リスクスコア」が用いられる。定量的なリスクアセスメントにおいては、リスク算定は、一定のリスク発生環境における特定の(危害の)事象の起こりやすさを示す。このように定量的なリスク算定では、一時に一つの特定の事象を算定するのに有用である。一方、リスクマネジメントの手法によっては、相対リスクの測定手段を用いて多様なレベルの重大性と確率を組み合わせ、相対リスクの総合的な推定を行うこともある。リスクスコアプロセスの中間段階では、定量的なリスク算定が採用されることもある。

4.3. リスクコントロール

「リスクコントロール」には、リスクを低減及び受容するための意思決定が含まれる。リスクコントロールの目的はリスクを受容できるレベルまで減らすことである。リスクコントロールのための労力は当該リスクの重大性に比例すべきである。意思決定者は、リスクコントロールの最適なレベルを知るために費用便益分析等、異なる方法を使用することがある。

リスクコントロールは以下のような質問に焦点を合わせるこ

とがある。

- ・リスクは受容レベルを超えているか。
- ・リスクを低減、除去するために何ができるか。
- ・利益、リスク、資源の間のバランスをどの程度にするのが良いか。
- ・特定のリスクを制御した結果、新たなリスクが発生しないか。

「リスク低減」では、品質に関わるリスクが規定した(受容可能な)レベルを超えた場合(図1参照)の、そのリスクを低減又は回避するプロセスに着目する。リスク低減は、危害の重大性や発生の確率を軽減するための行為を含むことがある。リスクコントロール方策の一部としてハザードや品質に関わるリスクの検出性を改善するプロセスが用いられる場合もある。リスク低減方策の実施により、新たなリスクがシステムの中に生じたり、既存の他のリスクの重大性が増加したりする場合がある。そのため、リスク低減のプロセスを実行した後は、可能性のあるリスクの変化を特定及び評価するためにリスクアセスメントに戻ることが妥当である場合がある。

「リスク受容」とはリスクを受容する意思決定である。リスク受容は、残留リスクを受容するための形式に従った意思決定、又は残留リスクが明確になっていない場合には受動的な意思決定となることがある。ある種の危害に対しては、最良のQRMを実践しても、完全にはリスクを取り除くことはできないかもしれない。このような状況下では、適切なQRM方策が適用されており、品質に関わるリスクは規定された(受容可能な)レベルまで低減されているということで合意に達するかもしれない。この(規定した)受容可能なレベルは多くの要因に依存しており、個別に決定されるべきである。

4.4. リスクコミュニケーション

「リスクコミュニケーション」とは、リスクとそのマネジメントに関しての情報を、意思決定者とそれ以外の人との間で共有することである。関係者はリスクマネジメントプロセスのどの段階においても情報共有ができる(図1、破線矢印参照)。リスクマネジメントプロセスのアウトプット／結果は適切に伝達され、かつ文書化されるべきである(図1、実線矢印参照)。コミュニケーションには、規制当局と企業間、企業と患者間、企業内、業界内、規制当局内等、様々な利害関係者間でのコミュニケーションが含まれることがある。情報の内容は、品質に対するリスクの有無、本質、形態、発生の確率、重大性、受容可能性、管理、対応、検出性、その他の側面等に関するかもしれない。コミュニケーションは、個別にかつ全てのリスク受容に対して実施される必要はない。企業と規制当局間において、QRMの意思決定に関するコミュニケーションは、法規制やガイドランスに規定されているような既存の方法を用いて実行されることがある。

4.5. リスクレビュー

リスクマネジメントは、品質マネジメントプロセスの継続的な一部であるべきであり、事象のレビューや監視のための仕組みを働かせるべきである。

リスクマネジメントプロセスのアウトプット／結果は、新しい知見や経験に基づいて見直すべきである。一度、QRMを開始した後は、もともとのQRMの決定を左右する恐れのある事象に対しては、そのリスクマネジメントプロセスを継続して活用すべきである。なお、これら事象には計画されたもの(製品

レビュー、査察、監査、変更管理の結果等)も計画されていないもの(不良調査や回収で判明した根本原因等)も含まれる。見直す頻度はリスクの程度に応じるべきである。リスクレビューは、リスク受容決定の再検討を含む場合もある(4.3.参照)。

5. まとめ

QRMの厳密さや形式の程度は、利用できる知識の量を反映すべきであり、また対応する問題の複雑さ及び重大性に比例すべきである。

QRMは、それが品質システムに統合されると、科学的根拠に基づく現実的な意思決定を支援するプロセスとなる。ただし、適切にQRMを使用したとしても、企業が遵守すべき規制要件が免除されるわけではない。

6. QRMに関する用語

意思決定者：適切かつタイムリーな品質リスクマネジメントに関する決定を行う能力及び権限を有する人又は人々。

危害：健康への被害。製品品質の不良又は安定供給の欠如による被害を含む。

検出性：ハザードの存在、出現、事実を発見又は決定する能力。

重大性：ハザードから生じうる結果の大きさ。

ハザード：危害の潜在的な原因(ISO/IEC Guide 51)。

製品ライフサイクル：初期開発から市販を経て製造販売中止に至るまでの製品寿命の全過程。

品質：製品、システム又は工程に関わる本質的性質の組合せが要求事項を満たす程度。医薬品原薬あるいは製剤の場合は、意図した用途への適切さのこと。同一性、含量、物質の純度ののような特性を指すこともある。

品質システム：品質方針を実行し、品質目標への適合を保証するシステムに関わるあらゆる側面の総和。

品質リスクマネジメント(QRM)：製品ライフサイクルを通じて、医薬品の品質に関わるリスクについてのアセスメント、コントロール、コミュニケーション、レビューからなる系統立ったプロセス。

要求事項：患者やその代弁者(医療従事者、規制当局、国会議員等)により明確化された又は暗黙のニーズ又は期待。本参考情報においての要求事項とは、法令上、立法上、若しくは規制上の要求事項のみならず、上記のようなニーズ及び期待を含むものとする。

利害関係者：リスクに影響を与え、リスクの影響を受け、又はリスクの影響を受けると認識する個人、グループ又は組織。意思決定者もまた利害関係者である場合がある。本参考情報の目的においては、主要な利害関係者とは、患者、医療従事者、規制当局、企業を指す。

リスク：危害の発生の確率とそれが発生したときの重大性の組合せ(ISO/IEC Guide 51)。

リスクアセスメント：リスクマネジメントプロセスの中で、リスクに関わる決定を支持する情報を整理する系統立ったプロセス。ハザードの特定、及びそれらハザードへの曝露に伴うリスクの分析と評価からなる。

リスクコミュニケーション：リスク及びリスクマネジメントの情報を意思決定者及び他の利害関係者の間で共有すること。

リスクコントロール：リスクマネジメントの意思決定を実施する行動(ISO Guide 73)。

リスク受容：リスクを受容する意思決定(ISO Guide 73)。

リスク低減：危害の発生の確率及びその危害の重大性を低減す

るための行動。

リスク特定：リスクへの質問又は問題の記述を参照して、危害の潜在的な原因(ハザード)を特定するための情報を系統立てて使用すること。

リスク評価：リスクの重大性を決めるため、定量的又は定性的な尺度を使い、推定されたリスクを一定のリスク基準と比較すること。

リスク分析：特定されたハザードに関連するリスクの推定。

リスクマネジメント：リスクのアセスメント、コントロール、コミュニケーション、レビューの各作業に対し、品質マネジメントの方針、手順、実施を系統立てて適用すること。

リスクレビュー：リスクに関わる新しい知見や経験を(適切ならば)考慮して、リスクマネジメントプロセスのアウトプット／結果を見直し、監視すること。

原子量表(2010)について

元素の原子量は1961年、「質量数12の炭素(^{12}C)の質量を12(端数無し)としたときの相対質量とする」と決められた。以来、質量分析法等の物理的手法による各元素の核種の質量と同位体組成の測定データは質、量ともに格段に向上した。国際純正・応用化学連合(IUPAC)の、原子量及び同位体存在度委員会(CIAAW)では、新しく測定されたデータの収集と検討をもとに原子量表の改定を行い、2年ごと(奇数年)に新しい原子量表を発表している。これを受けて、日本化学会原子量委員会では、IUPACの原子量表をもとに毎年4月にその年の原子量表を発表している。以下に示す2010年版の原子量表の数値はIUPACから2007年に発表された原子量の改定^{*1}に基づいている。さらに詳しいことはIUPACの原子量及び同位体存在度委員会の報告書^{*2}及び総説^{*3}を参照していただきたい。

原子量表に記載されている各元素の原子量の値は、表の前文に書かれているように、地球上に起源を持ち、天然に存在する物質中の元素に対する値である。原子量は単核種元素(一つの安定核種からなる元素)以外の元素では光の速度のような自然界の定数ではなく、その元素を含む物質の起源や処理の仕方などによって変わりうるものである。これは原子量がそれぞれの元素を構成している安定核種の相対存在度(同位体比)に依存するからである。測定技術の進歩によって、各元素の同位体存在度は必ずしも一定ではなく、地球上で起こる様々な過程のために変動し、それが原子量に反映することがわかってきた。その結果、元素間で原子量の精度に差が生じるようになった。原子量表で各原子量の値に続く()の中に示した数字は、その原子量の最後の桁の値に対する不確かさである。例えば水素の場合の1.00794 (7)は 1.00794 ± 0.00007 を意味する。

単核種元素の原子量は最も正確で、精度も高い。それは、単核種元素は複数の安定同位体をもたないために同位体比を考慮する必要がないからである。このような元素の原子量は、物理的手法で求めたそれぞれの核種の質量^{*4}をもとに一定の基準で不確かさを考慮して決められる。

元素の中には地球上で採取された試料の大部分ではある一定の同位体組成を示すが、ある特定の試料ではそれらの値と異なった同位体組成を示すものがある。このような元素には注に“g”と記し、試料によってはこれらの元素の原子量として原子量表の値をそのまま使うことができないことを示す。これに対して、例えば酸素のように、空気、海水、陸水、岩石など種々の形態で地球上に存在し、これらの物質間で同位体組成が変動しているため、どれか1つの値に収束できない元素がある。注の“r”は、このように同位体組成の測定技術がどんなに進歩しても精度のよい原子量を与えることができない元素に付けられている。一方、元素によっては人為的に同位体分別を受けたものが試薬として一般に利用されている可能性がある。代表的な元素として、水素、リチウム、ホウ素、ウランなどがある。注の“m”はこのような元素に付けられており、特に原子量が問題となるような場合には試薬のラベルを参照するなどして注意する必要がある。

^{*1} IUPAC Inorganic Chemistry Division, CIAAW : Standard Atomic Weights Revised. *Chem. Int.*, 29, 18 (2007).

^{*2} IUPAC Inorganic Chemistry Division, CIAAW : Atomic Weights of the Elements 2007, *Pure Appl. Chem.*, 81, 2131 (2009).

^{*3} J. R. De Laeter *et al.* : Atomic Weights of the Elements : Review 2000. *Pure Appl. Chem.*, 75, 683 (2003).

^{*4} G. Audi *et al.* : The A_{ME} 2003 Atomic Mass Evaluation (II). Tables, graphs and references. *Nucl. Phys. A*, 729, 337 (2003).

原子量表 (2010)

(元素の原子量は、質量数12の炭素(^{12}C)を12とし、これに対する相対値とする。但し、 ^{12}C は核及び電子が基底状態にある中性原子である。)

多くの元素の原子量は一定ではなく、物質の起源や処理の仕方に依存する。原子量とその不確かさは地球上に起源をもち、天然に存在する物質中の元素に適用される。この表の脚注には、個々の元素に起こりうるもので、原子量に付随する不確かさを越える可能性のある変動の様式が示されている。原子番号112から118までの元素名は暫定的なものである。

元素名	元素記号	原子番号	原子量	脚注
アインスタイニウム*	Es	99		
亜鉛	Zn	30	65.38 (2)	r
アクチニウム*	Ac	89		
アスタチン*	At	85		
アメリシウム*	Am	95		
アルゴン	Ar	18	39.948 (1)	g r
アルミニウム	Al	13	26.9815386 (8)	
アンチモン	Sb	51	121.760 (1)	g
硫黄	S	16	32.065 (5)	g r
イッテルビウム	Yb	70	173.054 (5)	g
イットリウム	Y	39	88.90585 (2)	
イリジウム	Ir	77	192.217 (3)	
インジウム	In	49	114.818 (3)	
ウラン*	U	92	238.02891 (3)	g m
ウンウンオクチウム*	Uuo	118		
ウンウンクアジウム*	Uuq	114		
ウンウントリウム*	Uut	113		
ウンウンヘキシウム*	Uuh	116		
ウンウンペンチウム*	Uup	115		
エルビウム	Er	68	167.259 (3)	g
塩素	Cl	17	35.453 (2)	g mr
オスミウム	Os	76	190.23 (3)	g
カドミウム	Cd	48	112.411 (8)	g
ガドリニウム	Gd	64	157.25 (3)	g
カリウム	K	19	39.0983 (1)	
ガリウム	Ga	31	69.723 (1)	
カリホルニウム*	Cf	98		
カルシウム	Ca	20	40.078 (4)	g
キセノン	Xe	54	131.293 (6)	g m
キュリウム*	Cm	96		
金	Au	79	196.966569 (4)	
銀	Ag	47	107.8682 (2)	g
クリプトン	Kr	36	83.798 (2)	g m
クロム	Cr	24	51.9961 (6)	
ケイ素	Si	14	28.0855 (3)	r
ゲルマニウム	Ge	32	72.64 (1)	
コバルト	Co	27	58.933195 (5)	
コペルニシウム*	Cn	112		
サマリウム	Sm	62	150.36 (3)	g
酸素	O	8	15.9994 (3)	g r
ジスプロシウム	Dy	66	162.500 (1)	g
シーボーギウム*	Sg	106		
臭素	Br	35	79.904 (1)	
ジルコニウム	Zr	40	91.224 (2)	g
水銀	Hg	80	200.59 (2)	
水素	H	1	1.00794 (7)	g mr
スカンジウム	Sc	21	44.955912 (6)	
スズ	Sn	50	118.710 (7)	g
ストロンチウム	Sr	38	87.62 (1)	g r
セシウム	Cs	55	132.9054519 (2)	
セリウム	Ce	58	140.116 (1)	g

元素名	元素記号	原子番号	原子量	脚注
セレン	Se	34	78.96 (3)	r
ダームスタチウム*	Ds	110		
タリウム	Tl	81	204.3833 (2)	
タングステン	W	74	183.84 (1)	
炭素	C	6	12.0107 (8)	g r
タンタル	Ta	73	180.94788 (2)	
チタン	Ti	22	47.867 (1)	
窒素	N	7	14.0067 (2)	g r
ツリウム	Tm	69	168.93421 (2)	
テクネチウム*	Tc	43		
鉄	Fe	26	55.845 (2)	
テルビウム	Tb	65	158.92535 (2)	
テルル	Te	52	127.60 (3)	g
銅	Cu	29	63.546 (3)	r
ドブニウム*	Db	105		
トリウム*	Th	90	232.03806 (2)	g
ナトリウム	Na	11	22.98976928 (2)	
鉛	Pb	82	207.2 (1)	g r
ニオブ	Nb	41	92.90638 (2)	
ニッケル	Ni	28	58.6934 (4)	r
ネオジム	Nd	60	144.242 (3)	g
ネオン	Ne	10	20.1797 (6)	g m
ネプツニウム*	Np	93		
ノーベリウム*	No	102		
バークリウム*	Bk	97		
白金	Pt	78	195.084 (9)	
ハッシウム*	Hs	108		
バナジウム	V	23	50.9415 (1)	
ハフニウム	Hf	72	178.49 (2)	
パラジウム	Pd	46	106.42 (1)	g
バリウム	Ba	56	137.327 (7)	
ビスマス*	Bi	83	208.98040 (1)	
ヒ素	As	33	74.92160 (2)	
フェルミウム*	Fm	100		
フッ素	F	9	18.9984032 (5)	
ブラセオジウム	Pr	59	140.90765 (2)	
フランシウム*	Fr	87		
プルトニウム*	Pu	94		
プロトアクチニウム*	Pa	91	231.03588 (2)	
プロメチウム*	Pm	61		
ヘリウム	He	2	4.002602 (2)	g r
ベリリウム	Be	4	9.012182 (3)	
ホウ素	B	5	10.811 (7)	g mr
ボーリウム*	Bh	107		
ホルミウム	Ho	67	164.93032 (2)	
ポロニウム*	Po	84		
マイトネリウム*	Mt	109		
マグネシウム	Mg	12	24.3050 (6)	
マンガン	Mn	25	54.938045 (5)	
メンデレビウム*	Md	101		
モリブデン	Mo	42	95.96 (2)	g r
ユウロビウム	Eu	63	151.964 (1)	g
ヨウ素	I	53	126.90447 (3)	
ラザホージウム*	Rf	104		
ラジウム*	Ra	88		
ラドン*	Rn	86		
ランタン	La	57	138.90547 (7)	g
リチウム	Li	3	[6.941 (2)] [†]	g mr
リン	P	15	30.973762 (2)	
ルテチウム	Lu	71	174.9668 (1)	g
ルテニウム	Ru	44	101.07 (2)	g
ルビジウム	Rb	37	85.4678 (3)	g
レニウム	Re	75	186.207 (1)	
レントゲニウム*	Rg	111		
ロジウム	Rh	45	102.90550 (2)	
ローレンシウム*	Lr	103		

- #：不確かさは()内の数字で表され、有効数字の最後の桁に対応する。例えば、亜鉛の場合の65.38 (2)は65.38±0.02を意味する。
- *：安定同位体のない元素(次表参照)。これらの元素については原子量が示されていないが、プロトアクチニウム、トリウム、ウランは例外で、これらの元素は地球上で固有の同位体組成を示すので原子量が与えられている。
- †：市販品中のリチウム化合物中のリチウムの原子量は6.939から6.996の幅をもつ(「元素の同位体組成表2010」の注bを参照)。より正確な原子量が必要な場合は、個々の物質について測定する必要がある。
- g：当該元素の同位体組成が正常な物質が示す変動幅を越えるような地質学的試料が知られている。そのような試料中では当該元素の原子量とこの表の値との差が、表記の不確かさを越えることがある。
- m：不詳な、あるいは不適切な同位体分別を受けたために同位体組成が変動した物質が市販品中に見いだされることがある。そのため、当該元素の原子量が表記の値とかなり異なることがある。
- r：通常の地球上の物質の同位体組成に変動があるために表記の原子量より精度の良い値を与えることができない。表中の原子量は通常の物質全てに適用されるものとする。

安定同位体のない元素

この表は、原子量表(2010)で*を付した安定同位体のない元素についてまとめたものである。

原子番号	元素名	元素記号	同位体の質量数 [†]
43	テクネチウム	Tc	97,98,99
61	プロメチウム	Pm	145,146,147
83	ビスマス	Bi	209
84	ポロニウム	Po	208,209,210
85	アスタチン	At	210,211
86	ラドン	Rn	210,211,222
87	フランシウム	Fr	212,222,223
88	ラジウム	Ra	226,228
89	アクチニウム	Ac	225,227
90	トリウム	Th	230,232
91	プロトアクチニウム	Pa	231,233
92	ウラン	U	233,234,235,236,238
93	ネプツニウム	Np	236,237
94	プルトニウム	Pu	238,239,240,241,242,244
95	アメリシウム	Am	241,243
96	キュリウム	Cm	243,244,245,246,247,248
97	バークリウム	Bk	247,249
98	カリホルニウム	Cf	249,250,251,252
99	アインスタイニウム	Es	252,254
100	フェルミウム	Fm	253,257
101	メンデレビウム	Md	258,260
102	ノーベリウム	No	255,259
103	ローレンシウム	Lr	251,261,262
104	ラザホージウム	Rf	265,267
105	ドブニウム	Db	267,268
106	シーボーギウム	Sg	265,271
107	ボーリウム	Bh	267,272
108	ハッシウム	Hs	269,277
109	マイトネリウム	Mt	268,276
110	ダームスタチウム	Ds	280,281
111	レントゲニウム	Rg	279,280
112	コペルニシウム	Cn	283,285
113	ウンウントリウム	Uut	283,284
114	ウンウンクアジウム	Uuq	288,289
115	ウンウンペンチウム	Uup	287,288
116	ウンウンヘキシウム	Uuh	291,292,293
118	ウンウンオクチウム	Uuo	294

[†] 現在確認されている質量数の例で、ビスマスを除く元素については下記文献1のTable3に基づく。ビスマスについては下記文献2に基づき、放射性元素と判断した。

1. IUPAC Inorganic Chemistry Division, CIAAW : Atomic Weights of the Elements 2007. *Pure Appl. Chem.*, 81, 2131 (2009).

2. P. de Marcillac *et al.* : Experimental Detection of α particles from the Radioactive Decay of Natural Bismuth. *Nature*, 422, 876 (2003).

Standard Atomic Weights 2010

(Scaled to $A_r(^{12}\text{C})=12$, where ^{12}C is a neutral atom in its nuclear and electronic ground state)

The atomic weights of many elements are not invariant but depend on the origin and treatment of the material. The standard values of $A_r(\text{E})$ and the uncertainties (in parentheses, following the last significant figure to which they are attributed) apply to elements of natural terrestrial origin. The footnotes to this table elaborate the types of variation which may occur for individual elements and which may be larger than the listed uncertainties of values of $A_r(\text{E})$. Names of elements with atomic number 112 to 118 are provisional.

Name	Symbol	Atomic Number	Atomic Weight	Footnotes
Hydrogen	H	1	1.00794 (7)	g m r
Helium	He	2	4.002602 (2)	g r
Lithium	Li	3	[6.941 (2)] [†]	g m r
Beryllium	Be	4	9.012182 (3)	
Boron	B	5	10.811 (7)	g m r
Carbon	C	6	12.0107 (8)	g r
Nitrogen	N	7	14.0067 (2)	g r
Oxygen	O	8	15.9994 (3)	g r
Fluorine	F	9	18.9984032 (5)	
Neon	Ne	10	20.1797 (6)	g m
Sodium	Na	11	22.98976928 (2)	
Magnesium	Mg	12	24.3050 (6)	
Aluminium	Al	13	26.9815386 (8)	
Silicon	Si	14	28.0855 (3)	r
Phosphorus	P	15	30.973762 (2)	
Sulfur	S	16	32.065 (5)	g r
Chlorine	Cl	17	35.453 (2)	g m r
Argon	Ar	18	39.948 (1)	g r
Potassium	K	19	39.0983 (1)	
Calcium	Ca	20	40.078 (4)	g
Scandium	Sc	21	44.955912 (6)	
Titanium	Ti	22	47.867 (1)	
Vanadium	V	23	50.9415 (1)	
Chromium	Cr	24	51.9961 (6)	
Manganese	Mn	25	54.938045 (5)	
Iron	Fe	26	55.845 (2)	
Cobalt	Co	27	58.933195 (5)	
Nickel	Ni	28	58.6934 (4)	r
Copper	Cu	29	63.546 (3)	r
Zinc	Zn	30	65.38 (2)	r
Gallium	Ga	31	69.723 (1)	
Germanium	Ge	32	72.64 (1)	
Arsenic	As	33	74.92160 (2)	
Selenium	Se	34	78.96 (3)	r
Bromine	Br	35	79.904 (1)	
Krypton	Kr	36	83.798 (2)	g m
Rubidium	Rb	37	85.4678 (3)	g
Strontium	Sr	38	87.62 (1)	g r
Yttrium	Y	39	88.90585 (2)	
Zirconium	Zr	40	91.224 (2)	g
Niobium	Nb	41	92.90638 (2)	
Molybdenum	Mo	42	95.96 (2)	g r
Technetium*	Tc	43		
Ruthenium	Ru	44	101.07 (2)	g
Rhodium	Rh	45	102.90550 (2)	

Name	Symbol	Atomic Number	Atomic Weight	Footnotes
Palladium	Pd	46	106.42 (1)	g
Silver	Ag	47	107.8682 (2)	g
Cadmium	Cd	48	112.411 (8)	g
Indium	In	49	114.818 (3)	
Tin	Sn	50	118.710 (7)	g
Antimony	Sb	51	121.760 (1)	g
Tellurium	Te	52	127.60 (3)	g
Praseodymium	Pr	59	140.90765 (2)	
Neodymium	Nd	60	144.242 (3)	g
Promethium*	Pm	61		
Samarium	Sm	62	150.36 (2)	g
Europium	Eu	63	151.964 (1)	g
Gadolinium	Gd	64	157.25 (3)	g
Terbium	Tb	65	158.92535 (2)	
Dysprosium	Dy	66	162.500 (1)	g
Holmium	Ho	67	164.93032 (2)	
Erbium	Er	68	167.259 (3)	g
Thulium	Tm	69	168.93421 (2)	
Ytterbium	Yb	70	173.054 (5)	g
Lutetium	Lu	71	174.9668 (1)	g
Hafnium	Hf	72	178.49 (2)	
Tantalum	Ta	73	180.94788 (2)	
Tungsten	W	74	183.84 (1)	
Rhenium	Re	75	186.207 (1)	
Osmium	Os	76	190.23 (3)	g
Iridium	Ir	77	192.217 (3)	
Platinum	Pt	78	195.084 (9)	
Gold	Au	79	196.966569 (4)	
Mercury	Hg	80	200.59 (2)	
Thallium	Tl	81	204.3833 (2)	
Lead	Pb	82	207.2 (1)	g r
Bismuth*	Bi	83	208.98040 (1)	
Polonium*	Po	84		
Astatine*	At	85		
Radon*	Rn	86		
Francium*	Fr	87		
Radium*	Ra	88		
Actinium*	Ac	89		
Thorium*	Th	90	232.03806 (2)	g
Protactinium*	Pa	91	231.03588 (2)	
Uranium*	U	92	238.02891 (3)	g m
Neptunium*	Np	93		
Plutonium*	Pu	94		
Americium*	Am	95		
Curium*	Cm	96		
Berkelium*	Bk	97		
Californium*	Cf	98		
Einsteinium*	Es	99		
Fermium*	Fm	100		
Mendelevium*	Md	101		
Nobelium*	No	102		
Lawrencium*	Lr	103		
Rutherfordium*	Rf	104		
Dubnium*	Db	105		
Seaborgium*	Sg	106		
Bohrium*	Bh	107		
Hassium*	Hs	108		
Meitnerium*	Mt	109		
Darmstadtium*	Ds	110		
Roentgenium	Rg	111		
Iodine	I	53	126.90447 (3)	
Xenon	Xe	54	131.293 (6)	g m
Caesium (Cesium)	Cs	55	132.9054519 (2)	
Barium	Ba	56	137.327 (7)	
Lanthanum	La	57	138.90547 (7)	g
Cerium	Ce	58	140.116 (1)	g
Copernicium*	Cn	112		

Name	Symbol	Atomic Number	Atomic Weight	Footnotes
Ununtrium*	Uut	113		
Ununquadium*	Uuq	114		
Ununpentium*	Uup	115		
Ununhexium*	Uuh	116		
Ununoctium*	Uuo	118		

* : Element has no stable isotopes.

† : Commercially available Li materials have atomic weights that range between 6.939 and 6.996 ; if a more accurate value is required, it must be determined for the specific material.

g : Geological specimens are known in which the element has an isotopic composition outside the limits for normal material. The difference between the atomic weight of the element in such specimens and that given in the table may exceed the stated uncertainty.

m : Modified isotopic compositions may be found in commercially available material because it has been subjected to an undisclosed or inadvertent isotopic fractionation. Substantial deviations in atomic weight of the element from that given in the table can occur.

r : Range in isotopic composition of normal terrestrial material prevents a more precise $A_r(E)$ being given ; the tabulated $A_r(E)$ value should be applicable to any normal material.

©2010日本化学会 原子量小委員会

日 本 名 索 引

*イタリック体は製剤総則，一般試験法及び参考情報，ボールドイタリック体は医薬品各条の頁を示す。

ア

ICP分析用水175
 ICP分析用パラジウム標準液173
 アウリントリカルボン酸アンモニウム175
 亜鉛175
 亜鉛(標準試薬)175
 亜鉛，ヒ素分析用175
 亜鉛，無ヒ素175
 0.1 mol/L亜鉛液162
 亜鉛華801
 亜鉛華デンプン351
 亜鉛華軟膏351
 亜鉛標準液173
 亜鉛標準液，原子吸光度用173
 亜鉛標準原液173
 亜鉛粉末175
 亜鉛末175
 アカメガシワ1731
 アクチノマイシンD351
 アクテオシド，薄層クロマトグラフィー用175
 アクラルピシン塩酸塩352
 アクリノール175, 353
 アクリノール・亜鉛華軟膏354
 アクリノール・チンク油354
 アクリノール酸化亜鉛軟膏354
 アクリノール水和物175, 353
 アクリルアミド175
 アコニチン，純度試験用175
 アザチオプリン356
 アザチオプリン錠357
 アサリニン，薄層クロマトグラフィー用176
 (*E*)-アサロン176
 亜酸化窒素176, 357
 アジ化ナトリウム176
 アジ化ナトリウム・リン酸塩緩衝塩化ナトリウム試液176
 アシクロビル359
 アシクロビル顆粒360
 アシクロビル眼軟膏363
 アシクロビル錠360
 アシクロビルシロップ361
 アシクロビル注射液362
 アシクロビル軟膏364
 アジスロマイシン水和物364

亜ジチオン酸ナトリウム176
 2,2'-アジノビス(3-エチルベンゾチアゾリン-6-スルホン酸)ニアンモニウム176
 2,2'-アジノビス(3-エチルベンゾチアゾリン-6-スルホン酸)ニアンモニウム試液176
 アジピン酸176
 アジマリン365
 アジマリン，定量用176
 アジマリン錠365
 亜硝酸アミル366
 亜硝酸カリウム176
 亜硝酸ナトリウム177
 0.1 mol/L亜硝酸ナトリウム液162
 亜硝酸ナトリウム試液177
 アスコルビン酸177, 367
 L-アスコルビン酸177
 アスコルビン酸，鉄試験用177
 アスコルビン酸・塩酸試液，0.012 g/dL177
 L-アスコルビン酸・塩酸試液，0.012 g/dL177
 アスコルビン酸・塩酸試液，0.02 g/dL177
 L-アスコルビン酸・塩酸試液，0.02 g/dL177
 アスコルビン酸・塩酸試液，0.05 g/dL177
 L-アスコルビン酸・塩酸試液，0.05 g/dL177
 アスコルビン酸・パントテン酸カルシウム錠368
 アスコルビン酸散367
 アスコルビン酸注射液368
 アストラガロシドIV，薄層クロマトグラフィー用177
 アズトレオナム370
 L-アスパラギン-水和物177
 アスパラギン酸177
 DL-アスパラギン酸177
 L-アスパラギン酸177, 371
 アスピリン177, 372
 アスピリンアルミニウム373
 アスピリン錠373
 アスペルギルス産生ガラクトシダーゼ641
 アスポキシシリン374
 アスポキシシリン水和物374
 アセグルタミドアルミニウム375
 アセタゾラミド376
 アセタゾールアミド376
 アセタール177
 アセチルアセトン177
 アセチルアセトン試液177
 N-アセチルガラクトサミン177

アセチルキタサマイシン	677	アトルバスタチンカルシウム水和物	388
アセチルサリチル酸	372	アドレナリン	391
アセチルサリチル酸アルミニウム	373	アドレナリン液	391
アセチルサリチル酸錠	373	アドレナリン注射液	392
アセチルシステイン	377	アトロピン硫酸塩水和物	180, 393
N-アセチル-L-システイン	377	アトロピン硫酸塩水和物, 定量用	180
アセチルスピラマイシン	902	アトロピン硫酸塩水和物, 薄層クロマトグラフィー用	180
N-アセチルノイラミン酸	177	アトロピン硫酸塩注射液	393
N-アセチルノイラミン酸, エポエチンアルファ用	177	p-アニスアルデヒド	181
N-アセチルノイラミン酸試液, 0.4 mmol/L	177	p-アニスアルデヒド・酢酸試液	181
アセチルロイコマイシン	677	p-アニスアルデヒド・硫酸試液	181
アセチレン	177	14-アニソイルアコニン塩酸塩, 定量用	181
o-アセトアニシジド	177	アニソール	181
p-アセトアニシジド	177	アニリン	181
アセトアニリド	178	アネスタミン	410
2-アセトアミドグルタルイミド	178	亜ヒ酸バスタ	394
アセトアミノフェン	178, 378	アビジン・ビオチン試液	181
アセトアルデヒド	178	アプリンジン塩酸塩	395
アセトアルデヒド, ガスクロマトグラフィー用	178	アプリンジン塩酸塩, 定量用	181
アセトアルデヒド, 定量用	178	アプリンジン塩酸塩カプセル	395
アセトアルデヒドアンモニアトリマー三水和物	178	アフロクアロン	396
アセトニトリル	178	アフロクァロン	396
アセトニトリル, 液体クロマトグラフィー用	178	アプロチニン	181
アセトヘキサミド	379	アプロチニン試液	182
アセトリゾン酸	178	アヘン・トコン散	1733
アセトン	178	アヘンアルカロイド・アトロピン注射液	399
アセトン, 生薬純度試験用	178	アヘンアルカロイド・スコポラミン注射液	400
アセトン, 非水滴定用	178	アヘンアルカロイド塩酸塩	397
アセナフテン	178	アヘンアルカロイド塩酸塩注射液	398
アセプトロール塩酸塩	381	アヘン散	1732
アセメタシン	179, 381	アヘンチンキ	1732
アセメタシン, 定量用	179	アヘン末	1731
アセメタシンカプセル	383	α-アポオキシテトラサイクリン	182
アセメタシン錠	382	β-アポオキシテトラサイクリン	182
アゼラスチン塩酸塩	384	アマチャ	1733
アゼラスチン塩酸塩, 定量用	179	甘茶	1733
アゼラスチン塩酸塩顆粒	384	アマチャジヒドロイソクマリン,	
アゼルニジピン	385	薄層クロマトグラフィー用	182
アゼルニジピン, 定量用	179	アマチャ末	1733
アゼルニジピン錠	386	甘茶末	1733
亜セレン酸	179	アマンタジン塩酸塩	402
亜セレン酸・硫酸試液	179	アミオダロン塩酸塩	403
亜セレン酸ナトリウム	179	アミオダロン塩酸塩, 定量用	182
アセンヤク	1731	アミオダロン塩酸塩錠	404
阿仙薬	1731	アミカシン硫酸塩	406
アセンヤク末	1731	アミカシン硫酸塩注射液	407
阿仙薬末	1731	アミグダリン, 成分含量測定用	182
アテノロール	387	アミグダリン, 定量用	182
亜テルル酸カリウム	179	アミグダリン, 薄層クロマトグラフィー用	182
アトラクチレノリドⅢ, 定量用	179	6-アミジノー2-ナフトールメタンスルホン酸塩	182
アトラクチレノリドⅢ, 薄層クロマトグラフィー用	180	アミドトリゾ酸	407
アトラクチロジン, 定量用	180	アミドトリゾ酸, 定量用	182
アトラクチロジン試液, 定量用	180	アミドトリゾ酸ナトリウムメグルミン注射液	408
アトルバスタチンカルシウム錠	390	アミトリプチリン塩酸塩	409

アミトリブチリン塩酸塩錠	410	2-アミノベンズイミダゾール	184
アミド硫酸(標準試薬)	182	4-アミノメチル安息香酸	184
アミド硫酸アンモニウム	182	1-アミノ-2-メチルナフタレン	184
アミド硫酸アンモニウム試液	182	2-アミノメチルピペリジン	184
4-アミノアセトフェノン	182	4-アミノ酪酸	184
<i>p</i> -アミノアセトフェノン	182	<i>n</i> -アミルアルコール	184
4-アミノアセトフェノン試液	182	<i>t</i> -アミルアルコール	184
<i>p</i> -アミノアセトフェノン試液	182	アミルアルコール, イソ	184
4-アミノ安息香酸	182	アミルアルコール, 第三	184
<i>p</i> -アミノ安息香酸	183	アムホテリシンB	412
4-アミノ安息香酸イソプロピル	183	アムホテリシンB錠	413
<i>p</i> -アミノ安息香酸イソプロピル	183	アムホテリシンBシロップ	414
アミノ安息香酸エチル	183, 410	アムロジピンベシル酸塩	414
アミノ安息香酸誘導体化試液	183	アムロジピンベシル酸塩口腔内崩壊錠	416
4-アミノアンチピリン	183	アムロジピンベシル酸塩錠	416
4-アミノアンチピリン塩酸塩	183	アモキサピン	418
4-アミノアンチピリン塩酸塩試液	183	アモキシシリン	184, 418
4-アミノアンチピリン試液	183	アモキシシリンカプセル	419
2-アミノエタノール	183	アモキシシリン水和物	184, 418
2-アミノエタンチオール塩酸塩	183	アモスラロール塩酸塩	420
3-(2-アミノエチル)インドール	183	アモスラロール塩酸塩, 定量用	184
アミノエチルスルホン酸	1016	アモスラロール塩酸塩錠	421
ϵ -アミノカプロン酸	183	アモバルビタール	422
6-アミノキノリル- <i>N</i> -ヒドロキシスクシンイミジル カルバメート	183	アラキジン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	184
2-アミノ-5-クロロベンゾフェノン, 薄層クロマトグラフィー用	183	アラセブリン	184, 423
アミノ酢酸	701	アラセブリン, 定量用	184
アミノ酸自動分析用6 mol/L塩酸試液	183	アラセブリン錠	424
アミノ酸分析法	2355	β -アラニン	184
アミノ酸分析用無水ヒドラジン	183	L-アラニン	184, 425
4-アミノ- <i>N,N</i> -ジエチルアニリン硫酸塩一水和物	183	アラビアゴム	1734
4-アミノ- <i>N,N</i> -ジエチルアニリン硫酸塩試液	183	アラビアゴム末	1734
L-2-アミノスベリン酸	183	L-アラビノース	184
1-アミノ-2-ナフトール-4-スルホン酸	183	アラントイン, 薄層クロマトグラフィー用	185
1-アミノ-2-ナフトール-4-スルホン酸試液	183	アリザリンS	185
2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3- プロパンジオール	183	アリザリンS試液	185
2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3- プロパンジオール塩酸塩	183	アリザリンエローGG	185
アミノピリン	183	アリザリンエローGG・チモールフタレイン試液	185
アミノフィリン	411	アリザリンエローGG試液	185
アミノフィリン水和物	411	アリザリンコンプレキソン	185
アミノフィリン注射液	412	アリザリンコンプレキソン試液	185
3-アミノフェノール	183	アリザリンレッドS	185
<i>m</i> -アミノフェノール	183	アリザリンレッドS試液	185
4-アミノフェノール塩酸塩	183	アリストロキア酸 I, 生薬純度試験用	185
2-アミノ-1-ブタノール	184	アリストロキア酸について	2434
アミノプロピルシリル化シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	341	アリソールA, 薄層クロマトグラフィー用	185
アミノプロピルシリル化シリカゲル, 前処理用	184	アリソールB	185
<i>N</i> -アミノヘキサメチレンイミン	184	アリソールBモノアセテート	185
アミノベンジルペニシリン	451	アリメマジン酒石酸塩	426
アミノベンジルペニシリンナトリウム	453	亜硫酸塩標準液	173
		亜硫酸オキシダーゼ	186
		亜硫酸オキシダーゼ試液	186
		亜硫酸水	186
		亜硫酸水素ナトリウム	186, 427
		亜硫酸水素ナトリウム試液	186

亜硫酸ナトリウム	186	アルプロスタジル	434
亜硫酸ナトリウム, 無水	186	アルプロスタジル アルファデクス	437
亜硫酸ナトリウム・リン酸二水素ナトリウム試液	186	アルプロスタジルアルファデクス	437
亜硫酸ナトリウム試液, 1 mol/L	186	アルプロスタジル注射液	435
亜硫酸ナトリウム七水和物	186	アルベカシン硫酸塩	438
亜硫酸ビスマス・インジケーター	186	アルベカシン硫酸塩注射液	439
アルガトロバン	428	α -アルミナ, 比表面積測定用	346
アルガトロバン水和物	428	アルミニウム	187
アルカリ性1.6%過ヨウ素酸カリウム・ 0.2%過マンガン酸カリウム試液	186	アルミニウム標準液, 原子吸光光度用	173
アルカリ性1,3-ジニトロベンゼン試液	186	アルミニウム標準原液	173
アルカリ性 <i>m</i> -ジニトロベンゼン試液	186	アルミノプロフェン	440
アルカリ性銅試液	186	アルミノプロフェン, 定量用	187
アルカリ性銅試液(2)	186	アルミノプロフェン錠	441
アルカリ性銅溶液	186	アルミノノン	187
アルカリ性2,4,6-トリニトロフェノール試液	186	アルミノノン試液	187
アルカリ性ピクリン酸試液	186	アレコリン臭化水素酸塩, 薄層クロマトグラフィー用	187
アルカリ性ヒドロキシルアミン試液	186	アレンドロン酸ナトリウム錠	443
アルカリ性フェノールフタレイン試液	186	アレンドロン酸ナトリウム水和物	188, 442
アルカリ性フェリシアン化カリウム試液	186	アレンドロン酸ナトリウム注射液	444
アルカリ性ブルーテトラゾリウム試液	186	アロエ	1735
アルカリ性ヘキサシアノ鉄(Ⅲ)酸カリウム試液	186	アロエ末	1736
アルカリ性ホスファターゼ	186	アロチノロール塩酸塩	445
アルカリ性ホスファターゼ試液	186	アロプリノール	188, 445
アルカリ性硫酸銅試液	186	アロプリノール, 定量用	188
アルカリ銅試液	186	アロプリノール錠	446
L-アルギニン	186, 429	安息香酸	188, 447
L-アルギニン塩酸塩	186, 430	安息香酸イソアミル	188
L-アルギニン塩酸塩注射液	430	安息香酸イソプロピル	188
アルキレングリコールフタル酸エステル, ガスクロマトグラフィー用	186	安息香酸エストラジオール	537
アルコール	541	安息香酸エストラジオール水性懸濁注射液	538
アルコール数測定法	23	安息香酸エチル	188
アルコール数測定用エタノール	186	安息香酸コレステロール	188
アルゴン	186	安息香酸ナトリウム	188, 447
アルシアンブルー8GX	186	安息香酸ナトリウムカフェイン	448
アルシアンブルー染色液	186	安息香酸フェニル	188
アルジオキサ	431	安息香酸ブチル	188
アルジオキサ, 定量用	186	安息香酸プロピル	188
アルジオキサ顆粒	432	安息香酸ベンジル	188, 449
アルジオキサ錠	431	安息香酸メチル	188
アルセナゾⅢ	186	安息香酸メチル, エストリオール試験用	188
アルセナゾⅢ試液	186	アンソッコウ	1736
アルデヒドデヒドロゲナーゼ	186	安息香	1736
アルデヒドデヒドロゲナーゼ試液	187	アンチトロピンⅢ	188
アルテミシア・アルギイ, 純度試験用	187	アンチトロピンⅢ試液	188
RPMI-1640粉末培地	187	アンチビリン	188, 450
アルビフロリン	187	アントロン	188
アルブチン, 成分含量測定用	187	アントロン試液	188
アルブチン, 定量用	187	アンナカ	448
アルブチン, 薄層クロマトグラフィー用	187	アンピシリン	451
アルブミン試液	187	アンピシリン水和物	451
アルプラゾラム	433	アンピシリンナトリウム	453
アルプレノロール塩酸塩	433	アンピロキシカム	455
		アンピロキシカム, 定量用	188
		アンピロキシカムカプセル	456

アンペロニウム塩化物	457
アンミニトリクロロ白金酸アンモニウム, 液体クロマトグラフィー用	188
アンモニア・ウイキョウ精	1737
アンモニア・エタノール試液	189
アンモニア・塩化アンモニウム緩衝液, pH8.0	189
アンモニア・塩化アンモニウム緩衝液, pH10.0	189
アンモニア・塩化アンモニウム緩衝液, pH10.7	189
アンモニア・塩化アンモニウム緩衝液, pH11.0	189
アンモニア・酢酸アンモニウム緩衝液, pH8.0	189
アンモニア・酢酸アンモニウム緩衝液, pH8.5	189
アンモニアガス	189
アンモニア試液	189
アンモニア試液, 1 mol/L	189
アンモニア試液, 13.5 mol/L	189
アンモニア水	189, 457
アンモニア水(28)	189
アンモニア水, 1 mol/L	189
アンモニア水, 13.5 mol/L	189
アンモニア水, 強	189
アンモニア銅試液	189
アンモニア飽和1-ブタノール試液	189
アンモニウム試験法	24
アンモニウム試験用次亜塩素酸ナトリウム試液	189
アンモニウム試験用水	189
アンモニウム試験用精製水	189
アンモニウム標準液	173
アンレキサノクス	458
アンレキサノクス錠	459

イ

EMB平板培地	189
イオウ	189, 460
硫黄	189
イオウ・カンフルローション	460
イオウ・サリチル酸・チアントール軟膏	461
イオタラム酸	461
イオタラム酸, 定量用	189
イオタラム酸ナトリウム注射液	462
イオタラム酸メグルミン注射液	463
イオトロクス酸	464
イオパミドール	465
イオパミドール, 定量用	189
イオパミドール注射液	466
イオヘキソール	467
イオヘキソール注射液	469
イカリイン, 薄層クロマトグラフィー用	189
イクタモール	469
イーグル最少必須培地	189
イーグル最小必須培地, ウシ血清加	189
イコサペント酸エチル	470
イコサペント酸エチルカプセル	471
イサチン	189

イスコフ改変ダルベッコ液体培地, フィルグラスチム用	190
イスコフ改変ダルベッコ粉末培地	189
イセパマイシン硫酸塩	472
イセパマイシン硫酸塩注射液	473
イソamilアルコール	190
イソオクタン	190
イソクスプリン塩酸塩	473
イソクスプリン塩酸塩, 定量用	190
イソクスプリン塩酸塩錠	474
(S)-イソシアン酸1-フェニルエチルエステル	190
イソソルビド	475
70%イソソルビド-硝酸エステル乳糖末	486
イソソルビド硝酸エステル	868
イソソルビド硝酸エステル錠	868
イソニアジド	190, 476
イソニアジド, 定量用	190
イソニアジド試液	190
イソニアジド錠	476
イソニアジド注射液	477
イソニコチン酸	190
イソニコチン酸アミド	190
(E)-イソフェルラ酸	190
(E)-イソフェルラ酸・(E)-フェルラ酸混合試液, 薄層クロマトグラフィー用	190
イソブタノール	190
イソフルラン	478
1-イソプレナリン塩酸塩	479
イソプロパノール	190, 480
イソプロパノール, 液体クロマトグラフィー用	190
イソプロピルアミン	190
イソプロピルアミン・エタノール試液	190
イソプロピルアルコール	480
イソプロピルアンチピリン	480
イソプロピルエーテル	190
4-イソプロピルフェノール	190
イソプロメタジン塩酸塩, 薄層クロマトグラフィー用	190
イソマル	481
イソマル水和物	481
イソマルト	190
L-イソロイシン	190, 483
L-イソロイシン, 定量用	190
イソロイシン・ロイシン・バリン顆粒	483
イダルビシン塩酸塩	485
一次抗体試液	191
一硝酸イソソルビド, 定量用	191
一硝酸イソソルビド錠	488
70%-一硝酸イソソルビド乳糖末	486
胃腸薬のpH試験法	2337
一硫酸カナマイシン	634
一酸化炭素	191
一酸化炭素測定用検知管	346
一酸化窒素	191
一酸化鉛	191
一臭化ヨウ素	191

一般試験法	23
EDTAナトリウム	557
遺伝子解析による微生物の迅速同定法	2407
遺伝子情報を利用する生薬の純度試験	2434
イドクスウリジン	489
イドクスウリジン点眼液	490
イトラコナゾール	491
イフェンプロジル酒石酸塩	492
イフェンプロジル酒石酸塩, 定量用	191
イフェンプロジル酒石酸塩細粒	493
イフェンプロジル酒石酸塩錠	492
イブジラスト	494
イブシロン-アミノカブロン酸	192
イブプロフェン	192, 495
イブプロフェンピコノール	192, 495
イブプロフェンピコノール, 定量用	192
イブプロフェンピコノールクリーム	496
イブプロフェンピコノール軟膏	496
イブラトロピウム臭化物水和物	497
イブリフラボン	498
イブリフラボン錠	499
イミダゾール	192
イミダゾール, 水分測定用	192
イミダゾール, 薄層クロマトグラフィー用	192
イミダゾール試液	192
イミダプリル塩酸塩	192, 500
イミダプリル塩酸塩, 定量用	192
イミダプリル塩酸塩錠	500
2,2'-イミノジエタノール塩酸塩	192
イミノジベンジル	192
イミプラミン塩酸塩	192, 502
イミプラミン塩酸塩錠	503
イミペネム	504
イミペネム水和物	504
医薬品原薬及び製剤の品質確保の基本的考え方	2467
医薬品等の試験に用いる水	2459
医薬品包装における基本的要件と用語	2455
イルソグラジンマレイン酸塩	192, 506
イルソグラジンマレイン酸塩, 定量用	192
イルソグラジンマレイン酸塩細粒	507
イルソグラジンマレイン酸塩錠	506
イルベサルタン	509
イレイセン	1737
威霊仙	1737
色の比較液	175
色の比較試験法	86
インジウム, 熱分析用	346
インジゴカルミン	192, 509
インジゴカルミン試液	192
インジゴカルミン注射液	510
インスリン グラルギン(遺伝子組換え)	513
インスリン グラルギン(遺伝子組換え)注射液	515
インスリン グラルギン用V8プロテアーゼ	192
インスリン ヒト(遺伝子組換え)	510

インスリン ヒト(遺伝子組換え)注射液	512
インスリン(ヒト)(遺伝子組換え)	510
インスリン(ヒト)(遺伝子組換え)注射液	512
インダバミド	516
インダバミド錠	517
インターフェロン アルファ(NAMALWA)	518
インターフェロン アルファ(NAMALWA)注射液	520
インターフェロンアルファ(NAMALWA)用 DNA標準原液	193
インターフェロンアルファ確認用基質試液	192
インターフェロンアルファ用 クーマシーブリリアントブルー試液	192
インターフェロンアルファ用分子量マーカー	193
インターロイキン-2依存性マウスナチュラルキラー 細胞NKC3	193
インチンコウ	1737
茵陳蒿	1737
インデノロール塩酸塩	522
インドメタシン	193, 523
インドメタシンカプセル	523
インドメタシン坐剤	524
2,3-インドリンジオン	193
インフルエンザHAワクチン	525
インヨウカク	1738
淫羊藿	1738

ウ

ウィイス試液	193
ウイキョウ	1738
茴香	1738
ウイキョウ末	1738
茴香末	1738
ウイキョウ油	1739
ウコン	1739
鬱金	1739
ウコン末	1740
鬱金末	1740
ウサギ抗ナルトグラスチム抗体	193
ウサギ抗ナルトグラスチム抗体試液	193
ウサギ脱繊維血	193
ウシ血清	193
ウシ血清アルブミン	193
ウシ血清アルブミン, ウリナスタチン試験用	193
ウシ血清アルブミン, ゲルろ過分子量マーカー用	193
ウシ血清アルブミン, 定量用	193
ウシ血清アルブミン・塩化ナトリウム・ リン酸塩緩衝液, 0.1 w/v%	193
ウシ血清アルブミン・塩化ナトリウム・ リン酸塩緩衝液, pH7.2	193
ウシ血清アルブミン・生理食塩液	193
1 w/v%ウシ血清アルブミン・リン酸塩緩衝液・ 塩化ナトリウム試液	193
ウシ血清アルブミン加リン酸塩緩衝塩化ナトリウム試液	193

0.1%ウシ血清アルブミン含有酢酸緩衝液	193
ウシ血清アルブミン試液, セクレチン標準品用	193
ウシ血清アルブミン試液, セクレチン用	193
ウシ血清アルブミン試液, ナルトグラスチム試験用	193
ウシ血清加イーグル最小必須培地	193
ウシ血清加リン酸塩緩衝塩化ナトリウム試液	193
ウシ胎児血清	193
ウシ由来活性化血液凝固Ⅹ因子	193
薄めたエタノール	194
ウベニメクス	525
ウベニメクス, 定量用	194
ウベニメクスカプセル	526
埋め込み注射剤	15
ウヤク	1741
烏薬	1741
ウラシル	194
ウラピジル	527
ウリナスタチン	528
ウリナスタチン試験用ウシ血清アルブミン	194
ウリナスタチン試験用トリプシン試液	194
ウリナスタチン定量用結晶トリプシン	194
ウルソデオキシコール酸	194, 530
ウルソデオキシコール酸, 定量用	194
ウルソデオキシコール酸顆粒	532
ウルソデオキシコール酸錠	530
ウルソデスオキシコール酸	530
ウルソデスオキシコール酸顆粒	530
ウルソデスオキシコール酸錠	530
ウレタン	194
ウロキナーゼ	532
ウワウルシ	1741
ウワウルシ流エキス	1742
ウンベリフェロン, 薄層クロマトグラフィー用	194

エ

エイコセン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	194
エイジツ	1742
営実	1742
エイジツ末	1742
営実末	1742
エオシン	194
エオシンY	194
エオシンメチレンブルーカンテン培地	194
A型赤血球浮遊液	194
エカベトナトリウム	534
エカベトナトリウム顆粒	534
エカベトナトリウム水和物	534
エカベトナトリウム水和物, 定量用	194
液状チオグリコール酸培地	194
液状フェノール	1357
エクス剤	20
液体クロマトグラフィー	37
液体クロマトグラフィー用アセトニトリル	195

液体クロマトグラフィー用アミノプロピル	
シリル化シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用アンミントリクロロ白金酸	
アンモニウム	195
液体クロマトグラフィー用イソプロパノール	195
液体クロマトグラフィー用エタノール(99.5)	195
液体クロマトグラフィー用エレウテロシドB	195
液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化	
シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化	
シリコーンポリマー被覆シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化	
多孔質ガラス	341
液体クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化	
ポリビニルアルコールゲルポリマー	341
液体クロマトグラフィー用オクチルシリル化シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用オボムコイド化学結合	
アミノシリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用カルバモイル基結合型	
シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用強塩基性イオン交換樹脂	341
液体クロマトグラフィー用強酸性イオン交換樹脂	341
液体クロマトグラフィー用強酸性イオン交換シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用18-クラウンエーテル	
固定化シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用グラファイトカーボン	341
液体クロマトグラフィー用グリコールエーテル化	
シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用3'-クロロ-3'-	
デオキシチミジン	195
液体クロマトグラフィー用ゲル型強塩基性	
イオン交換樹脂	341
液体クロマトグラフィー用ゲル型強酸性	
イオン交換樹脂(架橋度6%)	341
液体クロマトグラフィー用ゲル型強酸性	
イオン交換樹脂(架橋度8%)	341
液体クロマトグラフィー用 α_1 -酸性	
糖タンパク質結合シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用シアノプロピルシリル化	
シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用ジエチルアミノエチル基を	
結合した合成高分子	341
液体クロマトグラフィー用ジオールシリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用 β -シクロデキストリン	
結合シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用ジビニルベンゼン-	
メタクリラート共重合体	341
液体クロマトグラフィー用ジメチルアミノプロピル	
シリル化シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用N,N'-ジメチルホルムアミド	195
液体クロマトグラフィー用弱酸性イオン交換樹脂	341
液体クロマトグラフィー用弱酸性イオン交換シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用シリカゲル	341
液体クロマトグラフィー用親水性シリカゲル	341

液体クロマトグラフィー用スチレンー	
ジビニルベンゼン共重合体	342
液体クロマトグラフィー用スルホンアミド基を	
結合したヘキサデシルシリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用セルモロイキン	195
液体クロマトグラフィー用セルローストリス(4ー	
メチルベンゾエート)被覆シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用セルロース誘導体	
結合シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用第四級アンモニウム基を	
結合した親水性ビニルポリマーゲル	342
液体クロマトグラフィー用多孔質シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用多孔性スチレンー	
ジビニルベンゼン共重合体	342
液体クロマトグラフィー用多孔性ポリメタクリレート	342
液体クロマトグラフィー用チミン	195
液体クロマトグラフィー用2'-デオキシウリジン	195
液体クロマトグラフィー用デキストランー	
高度架橋アガロースゲルろ過担体	342
液体クロマトグラフィー用テトラヒドロフラン	195
液体クロマトグラフィー用トリアコンチルシリル化	
シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用トリブシン	195
液体クロマトグラフィー用トリメチルシリル化	
シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用パーフルオロヘキシル	
プロピルシリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用パルミトアミドプロピル	
シリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用非多孔性強酸性	
イオン交換樹脂	342
液体クロマトグラフィー用2-ヒドロキシプロピルー	
β -シクロデキストリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用ヒドロキシプロピル	
シリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用フェニル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用フェニルシリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用フェニルヘキシル	
シリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用ブチルシリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用フルオロシリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用2-プロパノール	195
液体クロマトグラフィー用ヘキサシリル化シリカゲル	342
液体クロマトグラフィー用ヘキサン	195
液体クロマトグラフィー用 <i>n</i> -ヘキサン	195
液体クロマトグラフィー用ヘプタン	195
液体クロマトグラフィー用ペンタエチレンヘキサアミノ化	
ポリビニルアルコールポリマービーズ	342
液体クロマトグラフィー用メタノール	195
液体クロマトグラフィー用1-メチル-1 <i>H</i> -	
テトラゾール-5-チオール	195
液体クロマトグラフィー用5-ヨードウラシル	195
液体クロマトグラフィー用4級アルキルアミノ化	
スチレンージビニルベンゼン共重合体	341

エコチオパートヨウ化物	535
エスタゾラム	536
SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動法	2361
SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動用緩衝液	195
エストラジオール安息香酸エステル	537
エストラジオール安息香酸エステル水性懸濁注射液	538
エストリオール	538
エストリオール試験用安息香酸メチル	195
エストリオール錠	539
エストリオール水性懸濁注射液	540
エタクリン酸	540
エタクリン酸, 定量用	195
エタクリン酸錠	541
エタノール	195, 541
エタノール(95)	195
エタノール(95), メタノール不含	195
エタノール(99.5)	195
エタノール(99.5), 液体クロマトグラフィー用	195
エタノール, 薄めた	195
エタノール, ガスクロマトグラフィー用	195
エタノール, 希	195
エタノール, 消毒用	195
エタノール, 中和	195
エタノール, 無アルデヒド	195
エタノール, 無水	195
エタノール, メタノール不含	195
エタノール・生理食塩液	195
エタノール不含クロロホルム	195
エダラボン	544
エダラボン, 定量用	195
エダラボン注射液	544
エタンブトール塩酸塩	545
エチオナミド	546
エチゾラム	547
エチゾラム, 定量用	195
エチゾラム細粒	549
エチゾラム錠	547
エチドロン酸二ナトリウム	550
エチドロン酸二ナトリウム, 定量用	195
エチドロン酸二ナトリウム錠	550
エチルエストラジオール	195, 551
エチルエストラジオール錠	552
エチルアミン塩酸塩	195
エチルコハク酸エリスロマイシン	590
L-エチルシステイン塩酸塩	553
エチルシリル化シリカゲル,	
カラムクロマトグラフィー用	342
2-エチル-2-フェニルマロンジアミド	195
エチルベンゼン	196
N-エチルマレイミド	196
エチルモルヒネ塩酸塩水和物	553
N-エチルモルホリン	196
エチレフリン塩酸塩	196, 554
エチレフリン塩酸塩, 定量用	196

エチレフリン塩酸塩錠 555
 エチレンオキシド 196
 エチレングリコール 196
 エチレングリコール, 水分測定用 196
 エチレンジアミン 196, 556
 エチレンジアミン試液 196
 0.001 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素
 二ナトリウム液 163
 0.01 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素
 二ナトリウム液 163
 0.02 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素
 二ナトリウム液 163
 0.05 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素
 二ナトリウム液 163
 0.1 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二水素
 二ナトリウム液 162
 エチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム試液,
 0.04 mol/L 196
 エチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム試液,
 0.1 mol/L 196
 エチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム試液,
 0.4 mol/L, pH8.5 196
 エチレンジアミン四酢酸二水素二ナトリウム二水和物 196
 エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム 196, 557
 エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム亜鉛 196
 エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム亜鉛四水和物 196
 0.001 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム液 163
 0.01 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム液 163
 0.02 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム液 163
 0.05 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム液 163
 0.1 mol/Lエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム液 163
 エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム試液, 0.1 mol/L 196
 エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム銅 196
 エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム銅四水和物 196
 エデト酸カルシウムナトリウム水和物 556
 エデト酸カルシウム二ナトリウム 556
 エデト酸カルシウム二ナトリウム水和物 556
 エデト酸ナトリウム 557
 エデト酸ナトリウム水和物 557
 エーテル 196, 558
 エーテル, 生薬純度試験用 196
 エーテル, 麻酔用 196
 エーテル, 無水 196
 エテンザミド 196, 559
 4'-エトキシアセトフェノン 196
 3-エトキシ-4-ヒドロキシベンズアルデヒド 196
 4-エトキシフェノール 197
p-エトキシフェノール 197
 エトキシベンズアミド 559
 エトスクシミド 559
 エトドラク 560
 エトポシド 561
 エドロホニウム塩化物 562
 エドロホニウム塩化物注射液 562

エナラブリンマレイン酸塩 197, 563
 エナラブリンマレイン酸塩錠 564
 エナント酸テストステロン 1076
 エナント酸テストステロン注射液 1077
 エナント酸メテノロン 197, 1592
 エナント酸メテノロン, 定量用 197
 エナント酸メテノロン注射液 1593
 NADHペルオキシダーゼ 197
 NADHペルオキシダーゼ試液 197
 NN指示薬 197
 NFS-60細胞 197
 エノキサシン水和物 565
 エバスチン 566
 エバスチン, 定量用 197
 エバスチン口腔内崩壊錠 568
 エバスチン錠 567
 エパルレスタット 569
 エパルレスタット錠 570
 4-エピオキシテトラサイクリン 197
 6-エピドキシサイクリン塩酸塩 197
 エピネフリン 391
 エピネフリン液 391
 エピネフリン注射液 392
 エピリゾール 571
 エピルピシン塩酸塩 572
 エフェドリン塩酸塩 197, 574
 エフェドリン塩酸塩, 生薬定量用 197
 エフェドリン塩酸塩, 定量用 197
 エフェドリン塩酸塩散10% 575
 エフェドリン塩酸塩錠 574
 エフェドリン塩酸塩注射液 576
 FL細胞 197
 FBS・IMDM 197
 エブレレノン 577
 エブレレノン錠 578
 エベリゾン塩酸塩 579
 エポエチン アルファ(遺伝子組換え) 580
 エポエチンアルファ液体クロマトグラフィー用
 トリプシン 198
 エポエチンアルファ用*N*-アセチルノイラミン酸 198
 エポエチンアルファ用基質試液 198
 エポエチンアルファ用試料緩衝液 198
 エポエチンアルファ用トリプシン試液 198
 エポエチンアルファ用ブロッキング試液 198
 エポエチンアルファ用分子量マーカー 198
 エポエチンアルファ用ポリアクリルアミドゲル 198
 エポエチンアルファ用リン酸塩緩衝液 198
 エポエチン ベータ(遺伝子組換え) 582
 エポエチンベータ用トリエチルアミン 198
 エポエチンベータ用トリフルオロ酢酸 198
 エポエチンベータ用ポリソルベート20 198
 エポエチンベータ用2-メルカプトエタノール 198
 MTT試液 198
 エメダスチンフマル酸塩 585

エメダスチンフマル酸塩, 定量用	198	塩化カルシウム注射液	599
エメダスチンフマル酸塩徐放カプセル	585	塩化カルシウム二水和物	199
エメチン塩酸塩, 定量用	198	塩化カルシウム二水和物, 定量用	199
エモルファゾン	586	塩化金酸	199
エモルファゾン, 定量用	198	塩化金酸試液	199
エモルファゾン錠	587	塩化コバルト	199
エリオクロムブラックT	198	塩化コバルト・エタノール試液	199
エリオクロムブラックT・塩化ナトリウム指示薬	198	塩化コバルト(II)・エタノール試液	199
エリオクロムブラックT試液	198	塩化コバルト試液	199
エリキシル剤	11	塩化コバルト(II)試液	199
エリスロマイシン	588	塩化コバルト(II)六水和物	199
エリスロマイシンB	198	塩化コリン	199
エリスロマイシンC	198	塩化水銀(II)	199
エリスロマイシンエチルコハク酸エステル	590	塩化水銀(II)試液	199
エリスロマイシンステアリン酸塩	590	塩化水素・エタノール試液	199
エリスロマイシン腸溶錠	589	塩化スキサメトニウム	893
エリスロマイシンラクトビオン酸塩	591	塩化スキサメトニウム, 薄層クロマトグラフィー用	199
エルカトニン	591	塩化スキサメトニウム注射液	893
エルカトニン試験用トリプシン試液	198	塩化スズ(II)・塩酸試液	200
エルゴカルシフェロール	594	塩化スズ(II)・硫酸試液	200
エルゴタミン酒石酸塩	595	塩化スズ(II)試液	200
エルゴメトリンマレイン酸塩	596	塩化スズ(II)試液, 酸性	200
エルゴメトリンマレイン酸塩錠	596	塩化スズ(II)二水和物	200
エルゴメトリンマレイン酸塩注射液	597	塩化ストロンチウム	200
エレウテロシドB, 液体クロマトグラフィー用	198	塩化ストロンチウム六水和物	200
塩化亜鉛	199, 598	塩化セシウム	200
塩化亜鉛試液	199	塩化セシウム試液	200
塩化亜鉛試液, 0.04 mol/L	199	塩化第一スズ	200
塩化アセチル	199	塩化第一スズ・硫酸試液	200
塩化アルミニウム	199	塩化第一スズ試液	200
塩化アルミニウム試液	199	塩化第一スズ試液, 酸性	200
塩化アルミニウム(III)試液	199	塩化第二水銀	200
塩化アルミニウム(III)六水和物	199	塩化第二鉄	200
塩化アンチモン(III)	199	塩化第二鉄・酢酸試液	200
塩化アンチモン(III)試液	199	塩化第二鉄・ピリジン試液, 無水	200
塩化アンベノニウム	457	塩化第二鉄・メタノール試液	200
塩化アンモニウム	199	塩化第二鉄・ヨウ素試液	200
塩化アンモニウム・アンモニア試液	199	塩化第二鉄試液	200
塩化アンモニウム緩衝液, pH10	199	塩化第二鉄試液, 希	200
塩化アンモニウム試液	199	塩化第二鉄試液, 酸性	200
塩化インジウム(¹¹¹ In)注射液	598	塩化第二銅	200
塩化カリウム	199, 598	塩化第二銅・アセトン試液	200
塩化カリウム, 赤外吸収スペクトル用	199	塩化タリウム(²⁰¹ Tl)注射液	599
塩化カリウム, 定量用	199	塩化チオニル	200
塩化カリウム, 導電率測定用	199	塩化チタン(III)(20)	200
塩化カリウム・塩酸緩衝液	199	塩化チタン(III)・硫酸試液	200
塩化カリウム試液, 0.2 mol/L	199	0.1 mol/L塩化チタン(III)液	163
塩化カリウム試液, 酸性	199	塩化チタン(III)試液	200
塩化カルシウム	199, 599	塩化鉄(III)・酢酸試液	200
塩化カルシウム, 乾燥用	199	塩化鉄(III)・ピリジン試液, 無水	200
塩化カルシウム, 水分測定用	199	塩化鉄(III)・ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム試液	200
塩化カルシウム試液	199	塩化鉄(III)・メタノール試液	200
塩化カルシウム水和物	599	塩化鉄(III)・ヨウ素試液	200
塩化カルシウム水和物, 定量用	199	塩化鉄(III)試液	200

塩化鉄(Ⅲ)試液, 希	200
塩化鉄(Ⅲ)試液, 酸性	200
塩化鉄(Ⅲ)六水和物	200
塩化テトラ n -ブチルアンモニウム	200
塩化銅(Ⅱ)・アセトン試液	200
塩化銅(Ⅱ)二水和物	200
塩化トリフェニルテトラゾリウム	200
塩化2,3,5-トリフェニル-2 <i>H</i> -テトラゾリウム	200
塩化2,3,5-トリフェニル-2 <i>H</i> -テトラゾリウム・ メタノール試液, 噴霧用	201
塩化トリフェニルテトラゾリウム試液	200
塩化2,3,5-トリフェニル-2 <i>H</i> -テトラゾリウム試液	200
塩化ナトリウム	201, 600
塩化ナトリウム(標準試薬)	201
塩化ナトリウム, 定量用	201
塩化ナトリウム試液	201
塩化ナトリウム試液, 0.1 mol/L	201
塩化ナトリウム試液, 0.2 mol/L	201
塩化ナトリウム試液, 1 mol/L	201
0.9%塩化ナトリウム注射液	922
10%塩化ナトリウム注射液	601
塩化 p -ニトロベンゼンジアゾニウム試液	201
塩化 p -ニトロベンゼンジアゾニウム試液, 噴霧用	201
塩化白金酸	201
塩化白金酸・ヨウ化カリウム試液	201
塩化白金酸試液	201
塩化パラジウム	201
塩化パラジウム(Ⅱ)	201
塩化パラジウム試液	201
塩化パラジウム(Ⅱ)試液	201
塩化バリウム	201
0.01 mol/L塩化バリウム液	164
0.02 mol/L塩化バリウム液	164
0.1 mol/L塩化バリウム液	163
塩化バリウム試液	201
塩化バリウム二水和物	201
塩化パルマチン	201
塩化ヒドロキシルアンモニウム	201
塩化ヒドロキシルアンモニウム・エタノール試液	201
塩化ヒドロキシルアンモニウム・塩化鉄(Ⅲ)試液	201
塩化ヒドロキシルアンモニウム試液	201
塩化ヒドロキシルアンモニウム試液, pH3.1	201
塩化ビニル	201
塩化ビニル標準液	173
塩化1,10-フェナントロリニウム一水和物	201
塩化フェニルヒドラジニウム	201
塩化フェニルヒドラジニウム試液	201
塩化 n -ブチル	201
塩化物試験法	25
塩化ベタネコール	1471
塩化ベルベリン	201, 1508
塩化ベルベリン, 薄層クロマトグラフィー用	201
塩化ベンザルコニウム	201, 1509
塩化ベンザルコニウム液	1509

塩化ベンゼトニウム	1516
塩化ベンゼトニウム, 定量用	201
塩化ベンゼトニウム液	1516
塩化ベンゾイル	201
塩化マグネシウム	201
0.01 mol/L塩化マグネシウム液	164
0.05 mol/L塩化マグネシウム液	164
塩化マグネシウム六水和物	201
塩化メチルロザニリン	201, 1592
塩化メチルロザニリン試液	201
塩化ランタン試液	201
塩化リゾチーム	1667
塩化リゾチーム用基質試液	201
塩化リチウム	201
塩化ルビジウム	201
エンゴサク	1743
延胡索	1743
エンゴサク末	1743
延胡索末	1743
塩酸	201, 601
0.001 mol/L塩酸	165
0.01 mol/L塩酸	164
0.02 mol/L塩酸	164
0.05 mol/L塩酸	164
0.1 mol/L塩酸	164
0.2 mol/L塩酸	164
0.5 mol/L塩酸	164
1 mol/L塩酸	164
2 mol/L塩酸	164
塩酸, 希	202
塩酸, 精製	202
塩酸・エタノール試液	202
塩酸・塩化カリウム緩衝液, pH2.0	202
塩酸・酢酸アンモニウム緩衝液, pH3.5	202
塩酸・2-プロパノール試液	202
塩酸・メタノール試液, 0.01 mol/L	202
塩酸・メタノール試液, 0.05 mol/L	202
塩酸アクリルピシシ	352
塩酸アセプトロール	381
塩酸アゼラスチン	384
塩酸アゼラスチン, 定量用	202
塩酸アゼラスチン顆粒	384
塩酸アドレナリン液	391
塩酸アドレナリン注射液	392
塩酸14-アニソイルアコニン, 成分含量測定用	202
塩酸アブリンジン	395
塩酸アブリンジン, 定量用	202
塩酸アブリンジンカプセル	395
塩酸アヘンアルカロイド	397
塩酸アヘンアルカロイド注射液	398
塩酸アマンタジン	402
塩酸アミオダロン	403
塩酸アミオダロン, 定量用	202
塩酸アミオダロン錠	404

塩酸アミトリプチリン	409	塩酸オロパタジン	627
塩酸アミトリプチリン錠	410	塩酸オロパタジン錠	628
塩酸4-アミノアンチピリン	202	塩酸カルテオロール	648
塩酸4-アミノアンチピリン試液	202	塩酸キナプリル	679
塩酸4-アミノフェノール	202	塩酸キナプリル錠	680
塩酸 <i>p</i> -アミノフェノール	202	塩酸キニーネ	684
塩酸アモスラロール	420	塩酸クリンダマイシン	709
塩酸アモスラロール, 定量用	202	塩酸クリンダマイシンカプセル	710
塩酸アモスラロール錠	421	塩酸クロカブラミン	719
塩酸アルギニン	430	塩酸クロコナゾール	722
塩酸L-アルギニン	202, 430	塩酸クロニジン	727
塩酸アルギニン注射液	430	塩酸クロフェダノール	732
塩酸L-アルギニン注射液	430	塩酸クロペラスチン	734
塩酸アルブレノロール	433	塩酸クロミプラミン	737
塩酸アロチノロール	445	塩酸クロルプロマジン	754
塩酸アンピシリンエトキシカルボニルオキシエチル	1225	塩酸クロルプロマジン, 定量用	202
塩酸アンピシリンフタリジル	1028	塩酸クロルプロマジン錠	754
塩酸イソクスプリン	473	塩酸クロルプロマジン注射液	755
塩酸イソクスプリン, 定量用	202	塩酸クロルヘキシジン	202, 756
塩酸イソクスプリン錠	474	塩酸(2-クロロエチル)ジエチルアミン	202
l-塩酸イソプレナリン	479	塩酸ケタミン	762
l-塩酸イソプロテレノール	479	塩酸コカイン	773
塩酸イソプロメタジン, 薄層クロマトグラフィー用	202	塩酸サルボグレラート	797
塩酸イダルビシン	485	塩酸サルボグレラート細粒	800
塩酸イプロベラトリル	1501	塩酸サルボグレラート錠	798
塩酸イミダプリル	202, 500	塩酸2,4-ジアミノフェノール	202
塩酸イミダプリル, 定量用	202	塩酸2,4-ジアミノフェノール試液	202
塩酸イミダプリル錠	500	塩酸試液, 0.001 mol/L	202
塩酸イミプラミン	202, 502	塩酸試液, 0.01 mol/L	202
塩酸イミプラミン錠	503	塩酸試液, 0.02 mol/L	202
塩酸エカラジン	1125	塩酸試液, 0.05 mol/L	202
塩酸エタンブトール	545	塩酸試液, 0.1 mol/L	202
塩酸エチルシステイン	553	塩酸試液, 0.2 mol/L	202
塩酸L-エチルシステイン	553	塩酸試液, 0.5 mol/L	202
塩酸エチレフリン	202, 554	塩酸試液, 1 mol/L	202
塩酸エチレフリン, 定量用	202	塩酸試液, 2 mol/L	202
塩酸エチレフリン錠	555	塩酸試液, 3 mol/L	202
塩酸6-エピドキシサイクリン	202	塩酸試液, 5 mol/L	202
塩酸エピネフリン液	391	塩酸試液, 6 mol/L	202
塩酸エピネフリン注射液	392	塩酸試液, 7.5 mol/L	202
塩酸エピルビシン	572	塩酸試液, 10 mol/L	202
塩酸エフェドリン	202, 574	塩酸試液, アミノ酸自動分析用6 mol/L	202
塩酸エフェドリン, 定量用	202	塩酸ジエタノールアミン	202
塩酸エフェドリン散	575	塩酸シクロペントラート	818
塩酸エフェドリン散10%	575	L-塩酸システイン	202
塩酸エフェドリン錠	574	塩酸ジセチアミン	925
塩酸エフェドリン注射液	576	塩酸ジフェニドール	202, 846
塩酸エペリゾン	579	塩酸1,1-ジフェニル-4-ビペリジノ-1-ブテン, 薄層クロマトグラフィー用	202
塩酸エメチン, 成分含量測定用	202	塩酸ジフェンヒドラミン	847
塩酸オキシコドン	606	塩酸ジブカイン	202, 849
塩酸オキシコドン, 定量用	202	塩酸シプロフロキサシン	853
塩酸オキシテトラサイクリン	609	塩酸シプロヘプタジン	854
塩酸オキシブプロカイン	614	塩酸 <i>N,N</i> -ジメチル- <i>p</i> -フェニレンジアミン	202
塩酸オクスプレノロール	616		

塩酸ジラゼブ 875
 塩酸ジルチアゼム 202, 876
 塩酸シンコカイン 849
 塩酸スペクチノマイシン 904
 塩酸スレオプロカテロール 202
 塩酸セチリジン 923
 塩酸セチリジン, 定量用 203
 塩酸セチリジン錠 924
 塩酸セトチアミン 925
 塩酸セトラキサート 926
 塩酸セフェピム 947
 塩酸セフォゾラン 951
 塩酸セフォチアム 954
 塩酸セフカペン ピボキシル 962
 塩酸セフカペン ピボキシル細粒 964
 塩酸セフカペン ピボキシル錠 963
 塩酸セフカペンピボキシル 203
 塩酸セフメノキシム 991
 塩酸セミカルバジド 203
 塩酸ダウノルビシン 1015
 塩酸タムスロシン 203, 1025
 塩酸タムスロシン徐放錠 1026
 塩酸タランピシリン 1028
 塩酸チアブリド 1043
 塩酸チアブリド, 定量用 203
 塩酸チアブリド錠 1043
 塩酸チアミン 1046
 塩酸チアミン散 1047
 塩酸チアミン注射液 1048
 塩酸チアラミド 1049
 塩酸チアラミド, 定量用 203
 塩酸チアラミド錠 1050
 塩酸クロピジン 1055
 塩酸チザニジン 1056
 塩酸ツロブテロール 1065
 塩酸テトラカイン 1085
 塩酸テトラサイクリン 203, 1086
 塩酸デメチルクロルテトラサイクリン 1092
 塩酸テモカプリル 1093
 塩酸テモカプリル錠 1094
 塩酸テルビナフィン 1095
 塩酸テルビナフィン液 1097
 塩酸テルビナフィンクリーム 1098
 塩酸テルビナフィン錠 1096
 塩酸テルビナフィンスプレー 1098
 塩酸ドキシプラム 1109
 塩酸ドキシサイクリン 1109
 塩酸ドキシサイクリン錠 1111
 塩酸ドキシソルビシン 1114
 塩酸トドララジン 1125
 塩酸ドネペジル 1125
 塩酸ドネペジル細粒 1127
 塩酸ドネペジル錠 1126
 塩酸ドパミン 1129

塩酸ドパミン, 定量用 203
 塩酸ドパミン注射液 1129
 塩酸ドブタミン 1130
 塩酸トリヘキシフェニジル 1152
 塩酸トリヘキシフェニジル錠 1152
 塩酸トリメタジジン 1154
 塩酸トリメタジジン, 定量用 203
 塩酸トリメタジジン錠 1154
 塩酸トリメトキノール 1156
 塩酸トルペリゾン 1162
 塩酸トレトキノール 1156
 塩酸ナファゾリン 1176
 塩酸ナルコチン 1219
 塩酸ナロキソン 1188
 塩酸ニカルジピン 1188
 塩酸ニカルジピン, 定量用 203
 塩酸ニカルジピン注射液 1189
 塩酸ノスカピン 1219
 塩酸ノルアドレナリン注射液 1220
 塩酸ノルエピネフリン注射液 1220
 塩酸パカンピシリン 1225
 塩酸パバベリン 203, 1235
 塩酸パバベリン, 定量用 203
 塩酸パバベリン注射液 1235
 塩酸パラアミノフェノール 203
 塩酸バラシクロビル錠 1244
 塩酸パロキセチン水和物 1256
 塩酸バンコマイシン 1265
 塩酸ピオグリタゾン 1271
 塩酸ピオグリタゾン錠 1272
 塩酸L-ヒスチジン 1282
 L-塩酸ヒスチジン 203, 1282
 塩酸ヒドララジン 203, 1289
 塩酸ヒドララジン, 定量用 203
 塩酸ヒドララジン散 1290
 塩酸ヒドララジン錠 1289
 塩酸ヒドロキシアニモニウム 203
 塩酸ヒドロキシアニモニウム・エタノール試液 203
 塩酸ヒドロキシアニモニウム・塩化鉄(III)試液 203
 塩酸ヒドロキシアニモニウム試液 203
 塩酸ヒドロキシアニモニウム試液, pH3.1 203
 塩酸ヒドロキシジン 1291
 塩酸ヒドロキシルアミン 203
 塩酸ヒドロキシルアミン・塩化第二鉄試液 203
 塩酸ヒドロキシルアミン試液 203
 塩酸ヒドロキシルアミン試液, pH3.1 203
 塩酸ヒドロコタルニン 1296
 塩酸ヒドロコタルニン, 定量用 203
 塩酸ビブメシリナム 1303
 塩酸ビブメシリナム錠 1304
 塩酸ピペリジン 203
 塩酸ピペリデン 1315
 塩酸1-(4-ピリジル)ピリジニウムクロリド 203
 塩酸ピリドキシ 203, 1321

塩酸ピリドキシン注射液……………1322
 塩酸ピレンゼピン……………1326
 塩酸ピロカルピン……………1327
 塩酸ピロカルピン錠……………1328
 塩酸フェキシフェナジン……………1347
 塩酸1,10-フェナントロリニウム-水和物……………203
 塩酸o-フェナントロリン……………203
 塩酸フェニルヒドラジニウム……………203
 塩酸フェニルヒドラジニウム試液……………203
 塩酸フェニルヒドラジン……………203
 塩酸フェニルヒドラジン試液……………203
 塩酸フェニルピペラジン……………203
 塩酸フェニレフリン……………1353
 塩酸フェネチルアミン……………203
 塩酸ブソイドエフェドリン……………203
 塩酸ブテナフィン……………1368
 塩酸ブテナフィン液……………1368
 塩酸ブテナフィンクリーム……………1369
 塩酸ブテナフィンスプレー……………1369
 塩酸ブナゾシン……………1376
 塩酸ブピバカイン……………1376
 塩酸ブフェトロール……………1377
 塩酸ブプレノルフィン……………1379
 塩酸ブホルミン……………1379
 塩酸ブホルミン, 定量用……………203
 塩酸ブホルミン錠……………1380
 塩酸ブホルミン腸溶錠……………1381
 塩酸ブラゾシン……………1386
 塩酸フラボキサート……………1395
 塩酸フルスルチアミン……………1406
 塩酸フルラゼパム……………1414
 塩酸ブレオマイシン……………1417
 塩酸プロカイン……………203, 1428
 塩酸プロカイン, 定量用……………203
 塩酸プロカインアミド……………203, 1429
 塩酸プロカインアミド, 定量用……………203
 塩酸プロカインアミド錠……………1430
 塩酸プロカインアミド注射液……………1431
 塩酸プロカイン注射液……………1428
 塩酸プロカタロール……………203, 1431
 塩酸プロカルバジン……………1432
 塩酸プロバフェノン……………1445
 塩酸プロバフェノン, 定量用……………203
 塩酸プロバフェノン錠……………1446
 塩酸プロピベリン……………1448
 塩酸プロピベリン錠……………1449
 塩酸プロプラノロール……………1454
 塩酸プロプラノロール, 定量用……………203
 塩酸プロプラノロール錠……………1455
 塩酸ブロムヘキシシン……………1460
 塩酸プロメタジン……………1461
 塩酸ベタキソロール……………1470
 塩酸ペチジン……………1482
 塩酸ペチジン, 定量用……………203

塩酸ペチジン注射液……………1482
 塩酸ベニジピン……………203, 1483
 塩酸ベニジピン, 定量用……………203
 塩酸ベニジピン錠……………1484
 塩酸ベノキシネート……………614
 塩酸ベラパミル……………1501
 塩酸ベラパミル, 定量用……………203
 塩酸ベラパミル錠……………1502
 塩酸ベンセラジド……………1517
 塩酸ベンゾイルヒパコニン, 成分含量測定用……………203
 塩酸ベンゾイルメサコニン, 成分含量測定用……………203
 塩酸ベンゾイルメサコニン, 薄層クロマトグラフィー用……………203
 塩酸ホモクロルシクリジン……………1532
 塩酸マニジピン……………1549
 塩酸マニジピン錠……………1550
 塩酸マブロチリン……………1551
 塩酸ミノサイクリン……………203, 1565
 塩酸ミノサイクリン錠……………1566
 塩酸メキシレチン……………1570
 塩酸メクロフェノキサート……………1573
 塩酸メタサイクリン……………203
 dl-塩酸メチルエフェドリン……………203, 1580
 dl-塩酸メチルエフェドリン, 定量用……………203
 dl-塩酸メチルエフェドリン散……………1581
 dl-塩酸メチルエフェドリン散10%……………1581
 塩酸メトホルミン……………1600
 塩酸メトホルミン, 定量用……………203
 塩酸メトホルミン錠……………1600
 塩酸メビバカイン……………1606
 塩酸メビバカイン, 定量用……………203
 塩酸メビバカイン注射液……………1606
 塩酸メフロキン……………203, 1609
 塩酸モルヒネ……………203, 1619
 塩酸モルヒネ, 定量用……………203
 塩酸モルヒネ錠……………1620
 塩酸モルヒネ注射液……………1621
 塩酸ラニチジン……………1645
 塩酸ラベタロール……………203, 1648
 塩酸ラベタロール, 定量用……………203
 塩酸ラベタロール錠……………1649
 塩酸リジン……………1658
 塩酸L-リジン……………203, 1658
 塩酸リドカイン注射液……………1668
 塩酸リトドリン……………203, 1669
 塩酸リトドリン錠……………1670
 塩酸リモナーデ……………602
 塩酸リンコマイシン……………1688
 塩酸リンコマイシン注射液……………1689
 塩酸レナンピシリン……………1696
 塩酸ロキサチジンアセタート……………203, 1712
 塩酸ロキサチジンアセタート徐放カプセル……………1714
 塩酸ロキサチジンアセタート徐放錠……………1713
 炎色反応試験法……………25
 塩素……………203

塩素酸カリウム	204
塩素試液	203
遠藤培地	204
遠藤平板培地	204
エンドトキシン規格値の設定	2408
エンドトキシン試験法	99
エンドトキシン試験用水	204
エンドトキシン試験用トリス緩衝液	204
エンピオマイシン硫酸塩	602
エンフルラン	204, 603

オ

オウギ	1744
黄耆	1744
オウゴン、薄層クロマトグラフィー用	204
オウゴン	1745
黄芩	1745
オウゴン末	1746
黄芩末	1746
黄色ワセリン	1727
王水	204
オウセイ	1746
黄精	1746
オウバク	1747
黄柏	1747
オウバク・タンナルビン・ビスマス散	1749
オウバク末	1748
黄柏末	1748
オウヒ	1749
桜皮	1749
オウレン	1750
黄連	1750
黄連解毒湯エキス	1752
オウレン末	1751
黄連末	1751
黄蠟	1919
オキサゾラム	604
オキサピウムヨウ化物	605
オキサプロジン	606
<i>p</i> -オキシ安息香酸	204
<i>p</i> -オキシ安息香酸イソプロピル	204
<i>p</i> -オキシ安息香酸ベンジル	204
2-オキシ-1-(2'-オキシ-4'-スルホ-1'- ナフチルアゾ)-3-ナフトエ酸	204
8-オキシキノリン	204
オキシコドン塩酸塩水和物	606
オキシコドン塩酸塩水和物、定量用	204
オキシテトラサイクリン塩酸塩	609
オキシトシン	204, 611
オキシトシン注射液	613
オキシドール	613
オキシプロカイン塩酸塩	614
オキシメトロン	615
オキセサゼイン	615
オキセタカイン	615
オクスブレノロール塩酸塩	616
<i>n</i> -オクタデカン	204
オクタデシルシリル化シリカゲル、 液体クロマトグラフィー用	342
オクタデシルシリル化シリカゲル、 薄層クロマトグラフィー用	342
オクタデシルシリル化シリカゲル、 薄層クロマトグラフィー用(蛍光剤入り)	342
オクタデシルシリル化シリカゲル、前処理用	204
オクタデシルシリル化シリコンポリマー被覆シリカゲル、 液体クロマトグラフィー用	342
オクタデシルシリル化シリコンポリマー被覆シリカゲル、 液体クロマトグラフィー用	342
オクタデシルシリル化多孔質ガラス、 液体クロマトグラフィー用	342
オクタデシルシリル化ポリビニルアルコールゲルポリマー、 液体クロマトグラフィー用	342
1-オクタノール	204
<i>n</i> -オクタン	204
オクタン、イソ	204
1-オクタンスルホン酸ナトリウム	204
オクチルアルコール	204
オクチルシリル化シリカゲル、液体クロマトグラフィー用	342
<i>n</i> -オクチルベンゼン	204
オザグレルナトリウム	617
オザグレルナトリウム注射液	618
オストール、薄層クロマトグラフィー用	204
乙字湯エキス	1754
オピアト注射液	399
オピアル	397
オピアル注射液	398
オピスコ注射液	400
オフロキサシン	204, 619
オフロキサシン脱メチル体	204
オペリジン	1482
オペリジン注射液	1482
オボムコイド化学結合アミノシリカゲル、 液体クロマトグラフィー用	342
オメブラゾール	620
オメブラゾール、定量用	204
オメブラゾール腸溶錠	620
オーラノフィン	622
オーラノフィン錠	623
オリブ油	204, 1757
オルシプレナリン硫酸塩	624
オルシン	204
オルシン・塩化第二鉄試液	204
オルシン・塩化鉄(III)試液	204
オルトキシレン	205
オルトトルエンスルホンアミド	205
オルメサルタン メドキシミル	624
オルメサルタン メドキシミル錠	625

オレイン酸	205
オレイン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	205
オレンジ油	1757
オロパタジン塩酸塩	627
オロパタジン塩酸塩, 定量用	205
オロパタジン塩酸塩錠	628
オンジ	205, 1757
遠志	1757
オンジ末	1758
遠志末	1758
温度計	349

カ

海砂	205
カイニン酸	205, 629
カイニン酸, 定量用	205
カイニン酸・サントニン散	629
カイニン酸水和物	205, 629
カイニン酸水和物, 定量用	205
海人草	1918
ガイヨウ	1758
艾葉	1758
外用エアゾール剤	19
外用液剤	18
外用固形剤	18
外用散剤	18
過塩素酸	205
0.02 mol/L過塩素酸	165
0.05 mol/L過塩素酸	165
0.1 mol/L過塩素酸	165
過塩素酸・エタノール試液	205
0.004 mol/L過塩素酸・ジオキサン液	165
0.004 mol/L過塩素酸・1,4-ジオキサン液	165
0.05 mol/L過塩素酸・ジオキサン液	165
0.05 mol/L過塩素酸・1,4-ジオキサン液	165
0.1 mol/L過塩素酸・ジオキサン液	165
0.1 mol/L過塩素酸・1,4-ジオキサン液	165
過塩素酸・無水エタノール試液	205
過塩素酸第二鉄	205
過塩素酸第二鉄・無水エタノール試液	205
過塩素酸鉄(III)・エタノール試液	205
過塩素酸鉄(III)六水和物	205
過塩素酸ナトリウム	205
過塩素酸ナトリウム一水和物	205
過塩素酸バリウム	205
0.005 mol/L過塩素酸バリウム液	165
過塩素酸ヒドロキシルアミン	205
過塩素酸ヒドロキシルアミン・エタノール試液	205
過塩素酸ヒドロキシルアミン・無水エタノール試液	205
過塩素酸ヒドロキシルアミン試液	205
過塩素酸リチウム	205
カオリン	630
カカオ脂	1759

化学用体積計	346
過ギ酸	205
核酸分解酵素不含有	205
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	2437
核磁気共鳴スペクトル測定法	43
核磁気共鳴スペクトル測定用DSS- d_6	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重塩酸	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化ギ酸	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化クロロホルム	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化 ジメチルスルホキシド	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化ピリジン	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化メタノール	205
核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化溶媒	205
核磁気共鳴スペクトル測定用テトラメチルシラン	206
核磁気共鳴スペクトル測定用トリフルオロ酢酸	206
核磁気共鳴スペクトル測定用3-トリメチルシリル プロパンスルホン酸ナトリウム	206
核磁気共鳴スペクトル測定用3-トリメチルシリル プロピオン酸ナトリウム- d_4	206
核磁気共鳴スペクトル測定用1,4- ビス(トリメチルシリル)ベンゼン- d_4	206
核磁気共鳴スペクトル測定用1,4-BTMSB- d_4	206
確認試験用タクシャトリテルペン混合試液	206
加香ヒマシ油	1891
加工ブシ	1895
加工ブシ末	1896
カゴソウ	1759
夏枯草	1759
かさ密度及びブタツ密度測定法	88
過酸化水素(30)	206
過酸化水素・水酸化ナトリウム試液	206
過酸化水素試液	206
過酸化水素試液, 希	206
過酸化水素水, 強	206
過酸化水素濃度試験紙	345
過酸化水素標準液	173
過酸化水素標準原液	173
過酸化ナトリウム	206
過酸化ベンゾイル, 25%含水	206
カシアフラスコ	346
カシュウ	1759
何首烏	1759
ガジュツ	1759
莪述	1759
加水ラノリン	1927
ガスエソウマ抗毒素	631
ガスエソ抗毒素	631
ガスクロマトグラフィー	40
ガスクロマトグラフィー用アセトアルデヒド	206
ガスクロマトグラフィー用アラキジン酸メチル	206

ガスクロマトグラフィー用アルキレングリコール	
フタル酸エステル	206
ガスクロマトグラフィー用エイコセン酸メチル	206
ガスクロマトグラフィー用エタノール	206
ガスクロマトグラフィー用オレイン酸メチル	206
ガスクロマトグラフィー用グラファイトカーボン	342
ガスクロマトグラフィー用グリセリン	206
ガスクロマトグラフィー用ケイソウ土	342
ガスクロマトグラフィー用コハク酸ジエチレン	
グリコールポリエステル	206
ガスクロマトグラフィー用6%シアノプロピル	
フェニル-94%ジメチルシリコーンポリマー	206
ガスクロマトグラフィー用6%シアノプロピル	
6%フェニル-メチルシリコーンポリマー	206
ガスクロマトグラフィー用7%シアノプロピル	
7%フェニル-メチルシリコーンポリマー	206
ガスクロマトグラフィー用シアノプロピルメチル	
フェニルシリコーン	206
ガスクロマトグラフィー用ジエチレングリコール	
アジピン酸エステル	206
ガスクロマトグラフィー用ジエチレングリコール	
コハク酸エステル	206
ガスクロマトグラフィー用5%ジフェニル・	
95%ジメチルポリシロキサン	206
ガスクロマトグラフィー用四フッ化エチレンポリマー	343
ガスクロマトグラフィー用ジメチルポリシロキサン	206
ガスクロマトグラフィー用シリカゲル	342
ガスクロマトグラフィー用ステアリン酸	206
ガスクロマトグラフィー用ステアリン酸メチル	206
ガスクロマトグラフィー用ゼオライト(孔径0.5 nm)	342
ガスクロマトグラフィー用石油系ヘキサメチル	
テトラコサン類分枝炭化水素混合物(L)	206
ガスクロマトグラフィー用D-ソルビトール	206
ガスクロマトグラフィー用多孔性アクリロニトリル	
ジビニルベンゼン共重合体	
(孔径0.06~0.08 μm , 100~200 m^2/g)	342
ガスクロマトグラフィー用多孔性エチルビニルベンゼン	
ジビニルベンゼン共重合体	342
ガスクロマトグラフィー用多孔性エチルビニルベンゼン	
ジビニルベンゼン共重合体	
(平均孔径0.0075 μm , 500~600 m^2/g)	343
ガスクロマトグラフィー用多孔性スチレン	
ジビニルベンゼン共重合体	
(平均孔径0.0085 μm , 300~400 m^2/g)	343
ガスクロマトグラフィー用多孔性スチレン	
ジビニルベンゼン共重合体	
(平均孔径0.3~0.4 μm , 50 m^2/g 以下)	343
ガスクロマトグラフィー用多孔性ポリマービーズ	343
ガスクロマトグラフィー用テトラキスヒドロキシ	
プロピルエチレンジアミン	206
ガスクロマトグラフィー用テトラヒドロフラン	206
ガスクロマトグラフィー用テレフタル酸	343
ガスクロマトグラフィー用ノニルフェノキシ	
ポリ(エチレンオキシ)エタノール	206

ガスクロマトグラフィー用パルミチン酸	206
ガスクロマトグラフィー用パルミチン酸メチル	206
ガスクロマトグラフィー用パルミトレイン酸メチル	206
ガスクロマトグラフィー用25%フェニル	
25%シアノプロピル-メチルシリコーンポリマー	206
ガスクロマトグラフィー用5%フェニル	
メチルシリコーンポリマー	206
ガスクロマトグラフィー用35%フェニル	
メチルシリコーンポリマー	207
ガスクロマトグラフィー用50%フェニル	
メチルシリコーンポリマー	207
ガスクロマトグラフィー用65%フェニル	
メチルシリコーンポリマー	207
ガスクロマトグラフィー用50%フェニル	
50%メチルポリシロキサン	207
ガスクロマトグラフィー用プロピレングリコール	207
ガスクロマトグラフィー用ポリアクリル酸メチル	207
ガスクロマトグラフィー用ポリアルキレングリコール	207
ガスクロマトグラフィー用ポリアルキレングリコール	
モノエーテル	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
20 M	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
400	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
600	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
1500	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
6000	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
15000-ジエポキシド	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
エステル化物	207
ガスクロマトグラフィー用ポリエチレングリコール	
2-ニトロテレフタレート	207
ガスクロマトグラフィー用ポリテトラフルオロエチレン	343
ガスクロマトグラフィー用ポリメチルシロキサン	207
ガスクロマトグラフィー用ミリスチン酸メチル	207
ガスクロマトグラフィー用無水トリフルオロ酢酸	207
ガスクロマトグラフィー用メチルシリコーンポリマー	207
ガスクロマトグラフィー用ラウリン酸メチル	207
ガスクロマトグラフィー用リグノセリン酸メチル	207
ガスクロマトグラフィー用リノール酸メチル	207
ガスクロマトグラフィー用リノレン酸メチル	207
カゼイン(乳製)	207
カゼイン, 乳製	207
カゼイン製ペプトン	207
カチリ	1358
カッコウ	1760
藿香	1760
カッコン	1760
葛根	1760
葛根湯エキス	1761

葛根湯加川芎辛夷エキス	1763
活性アルミナ	207
活性炭	207
活性部分トロンボプラスチン時間測定用試液	207
活性部分トロンボプラスチン時間測定用試薬	207
カッセキ	1766
滑石	1766
過テクネチウム酸ナトリウム(^{99m} Tc)注射液	631
カテコール	207
果糖	207, 631
果糖, 薄層クロマトグラフィー用	207
果糖注射液	631
カドミウム・ニンヒドリン試液	207
カドミウム地金	207
カドミウム標準液	173
カドミウム標準原液	173
カドラジン	632
カドラジン, 定量用	207
カドラジン錠	633
カナマイシン一硫酸塩	634
カナマイシン硫酸塩	207, 635
カノコソウ	1766
カノコソウ末	1767
カフェイン	207, 636
カフェイン, 無水	208
カフェイン水和物	208, 636
カブサイシン, 成分含量測定用	208
(<i>E</i>)-カブサイシン, 成分含量測定用	208
(<i>E</i>)-カブサイシン, 定量用	208
カブサイシン, 薄層クロマトグラフィー用	208
(<i>E</i>)-カブサイシン, 薄層クロマトグラフィー用	208
カプセル	637
カプセル剤	10
カプトプリル	638
カプリル酸	208
<i>n</i> -カプリル酸エチル	208
ガベキサートメシル酸塩	638
火麻仁	1919
過マンガン酸カリウム	208, 639
0.002 mol/L過マンガン酸カリウム液	165
0.02 mol/L過マンガン酸カリウム液	165
過マンガン酸カリウム試液	208
過マンガン酸カリウム試液, 酸性	208
加味帰脾湯エキス	1767
加味逍遙散エキス	1770
ガム剤	13
カモスタットメシル酸塩	640
過ヨウ素酸カリウム	208
1.6%過ヨウ素酸カリウム・0.2%過マンガン酸 カリウム試液, アルカリ性	208
過ヨウ素酸カリウム試液	208
過ヨウ素酸ナトリウム	208
過ヨウ素酸ナトリウム試液	208
D-ガラクトサミン塩酸塩	208

β-ガラクトシダーゼ(アスペルギルス)	641
β-ガラクトシダーゼ(ペニシリウム)	641
ガラクトース	208
D-ガラクトース	208
ガラスウール	345
ガラス繊維	345
ガラスろ過器	345
ガラスろ過器, 酸化銅ろ過用	345
カラムクロマトグラフィー用エチルシリル化シリカゲル	343
カラムクロマトグラフィー用強塩基性イオン交換樹脂	343
カラムクロマトグラフィー用強酸性イオン交換樹脂	343
カラムクロマトグラフィー用合成ケイ酸マグネシウム	343
カラムクロマトグラフィー用ジエチルアミノエチル セルロース	343
カラムクロマトグラフィー用ジビニルベンゼン- <i>N</i> - ビニルピロリドン共重合体	343
カラムクロマトグラフィー用中性アルミナ	343
カラムクロマトグラフィー用ポリアミド	343
カリウム標準原液	173
カリジノゲナーゼ	642
カリジノゲナーゼ測定用基質試液(1)	209
カリジノゲナーゼ測定用基質試液(2)	209
カリジノゲナーゼ測定用基質試液(3)	209
カリジノゲナーゼ測定用基質試液(4)	209
カリ石ケン	644
顆粒剤	11
過硫酸アンモニウム	209
過硫酸カリウム	209
カルシウム炭酸塩細粒	1035
カルシウム炭酸塩錠	1034
カルシウム標準液	173
カルシウム標準液, 原子吸光光度用	173
カルシトニン サケ	645
カルシトニン(サケ)	645
カルシフェロール	594
カルテオロール塩酸塩	648
カルナウバロウ	1773
カルバゾクロム	209
カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム	648
カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム, 成分含量測定用	209
カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム三水和物	209
カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物	648
カルバゾール	209
カルバゾール試液	209
カルバマゼピン	649
カルバミン酸エチル	209
カルバミン酸クロルフェネシン	750
カルバミン酸クロルフェネシン, 定量用	209
カルバミン酸クロルフェネシン錠	751
カルバモイル基結合型シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	343
カルビドパ	650
カルビドパ水和物	650
カルベジロール	651

カルベジロール, 定量用 209
 カルベジロール錠 652
 カルボキシメチルスターチナトリウム 1106
 カルボキシメチルセルロース 657
 カルボキシメチルセルロースカルシウム 658
 カルボキシメチルセルロースナトリウム 658
 L-カルボシステイン 653
 L-カルボシステイン, 定量用 209
 L-カルボシステイン錠 654
 カルボプラチン 209, 655
 カルボプラチン注射液 656
 カルメロース 657
 カルメロースカルシウム 658
 カルメロースナトリウム 658
 カルモナムナトリウム 660
 カルモフル 662
 カロコン 1773
 栝楼根 1773
 カンキョウ 1773
 乾姜 1773
 還元液, 分子量試験用 209
 還元緩衝液, ナルトグラスチム試料用 209
 還元鉄 209
 丸剤 20
 緩衝液, SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動用 209
 緩衝液, 酵素消化用 209
 緩衝液, セルモロイキン用 209
 緩衝液, ナルトグラスチム試料用 209
 緩衝液, フィルグラスチム試料用 209
 緩衝液用1 mol/Lクエン酸試液 209
 緩衝液用0.2 mol/Lフタル酸水素カリウム試液 209
 緩衝液用0.2 mol/Lホウ酸・0.2 mol/L塩化カリウム試液 209
 緩衝液用1 mol/Lリン酸一水素カリウム試液 209
 緩衝液用1 mol/Lリン酸水素二カリウム試液 209
 緩衝液用0.2 mol/Lリン酸二水素カリウム試液 209
 乾生姜 1825
 乾生姜末 1825
 25%含水過酸化ベンゾイル 209
 4%含水中性アルミナ 209
 カンゾウ 1774
 甘草 1774
 乾燥亜硫酸ナトリウム 427
 カンゾウエキ 1776
 甘草エキ 1776
 乾燥減量試験法 48
 乾燥甲状腺 771
 乾燥酵母 772
 含嗽剤 13
 乾燥細胞培養痘そうワクチン 1107
 乾燥ジフテリアウマ抗毒素 849
 乾燥ジフテリア抗毒素 849
 乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン 619
 乾燥弱毒生風しんワクチン 1347
 乾燥弱毒生麻疹ワクチン 1548

乾燥水酸化アルミニウムゲル 890
 乾燥水酸化アルミニウムゲル細粒 891
 カンゾウ粗エキ 1776
 乾燥組織培養不活化狂犬病ワクチン 685
 乾燥炭酸ナトリウム 209, 1036
 乾燥痘そうワクチン 1107
 乾燥痘苗 1107
 乾燥日本脳炎ワクチン 1208
 乾燥破傷風ウマ抗毒素 1230
 乾燥破傷風抗毒素 1230
 乾燥はぶウマ抗毒素 1236
 乾燥BCGワクチン 1281
 乾燥はぶ抗毒素 1236
 乾燥ボウショウ 1903
 乾燥ボツリヌスウマ抗毒素 1528
 乾燥ボツリヌス抗毒素 1528
 カンゾウ末 1775
 甘草末 1775
 乾燥まむしウマ抗毒素 1551
 乾燥まむし抗毒素 1551
 甘草煮 1776
 乾燥用塩化カルシウム 209
 乾燥用合成ゼオライト 210
 乾燥硫酸アルミニウムカリウム 1682
 乾燥硫酸ナトリウム 1903
 カンデサルタン シレキセチル 663
 カンデサルタン シレキセチル・
 アムロジピンベシル酸塩錠 665
 カンデサルタン シレキセチル・
 ヒドロクロロチアジド錠 668
 カンデサルタン シレキセチル錠 663
 カンデサルタンシレキセチル 210
 カンデサルタンシレキセチル, 定量用 210
 カンテン 210, 1777
 寒天 1777
 カンテン斜面培地 210
 カンテン培地, 普通 210
 カンテン末 1777
 寒天末 1777
 含糖ペプシン 210, 672
 眼軟膏剤 16
 眼軟膏剤の金属性異物試験法 133
 ガンビール 1731
 ガンビール末 1731
 d-カンファスルホン酸 210
 カンフル 210
 d-カンフル 672
 dl-カンフル 673
 肝油 673
 カンレノ酸カリウム 674

キ

希エタノール 210

希塩化第二鉄試液 210
 希塩化鉄(III)試液 210
 希塩酸 210, 601
 希過酸化水素試液 210
 気管支・肺に適用する製剤 15
 希ギムザ試液 210
 キキョウ 210, 1778
 桔梗根 1778
 桔梗根末 1778
 キキョウ末 1778
 キキョウ流エキス 1778
 キクカ 1779
 菊花 1779
 希五酸化バナジウム試液 210
 希酢酸 210
 キササゲ 1779
 ギ酸 210
 ギ酸アンモニウム 210
 ギ酸アンモニウム緩衝液, 0.05 mol/L, pH4.0 210
 ギ酸エチル 210
 希酸化バナジウム(V)試液 210
 キサンテン 210
 キサンテン-9-カルボン酸 210
 キサントヒドロール 210
 キサントン 210
 ギ酸*n*-ブチル 210
 希次酢酸鉛試液 210
 希次硝酸ビスマス・ヨウ化カリウム試液, 噴霧用 211
 キジツ 211, 1779
 枳実 1779
 基質緩衝液, セルモロイキン用 211
 基質試液, インターフェロンアルファ確認用 211
 基質試液, エボエチンアルファ用 211
 基質試液, 塩化リゾチーム用 211
 基質試液, リゾチーム塩酸塩用 211
 基質試液(1), カリジノゲナーゼ測定用 211
 基質試液(2), カリジノゲナーゼ測定用 211
 基質試液(3), カリジノゲナーゼ測定用 211
 基質試液(4), カリジノゲナーゼ測定用 211
 希2,6-ジプロモ-*N*-クロロ-1,4-ベンゾキノ
 モノイミン試液 211
 希*p*-ジメチルアミノベンズアルデヒド・
 塩化第二鉄試液 211
 希4-ジメチルアミノベンズアルデヒド・
 塩化鉄(III)試液 211
 希釈液, 粒子計数装置用 211
 希硝酸 211
 キシリット 674
 キシリット注射液 675
 キシリトル 211, 674
 キシリトル注射液 675
 キシレノールオレンジ 211
 キシレノールオレンジ試液 211
 キシレン 211

o-キシレン 211
 キシレンシアノールFF 211
 キシロース 211
 D-キシロース 211
 希水酸化カリウム・エタノール試液 211
 希水酸化ナトリウム試液 211
 キタサマイシン 676
 キタサマイシン酢酸エステル 677
 キタサマイシン酒石酸塩 678
 希チモールブルー試液 211
 キッカ 1779
 吉草根 1766
 吉草根末 1767
n-吉草酸 211
 吉草酸ジフルコルトロン 850
 吉草酸ベタメタゾン 1476
 吉草酸ベタメタゾン・硫酸ゲンタマイシンクリーム 1478
 吉草酸ベタメタゾン・硫酸ゲンタマイシン軟膏 1477
 希鉄・フェノール試液 211
 キナプリル塩酸塩 679
 キナプリル塩酸塩, 定量用 211
 キナプリル塩酸塩錠 680
 キニジン硫酸塩水和物 211, 682
 キニーネエチル炭酸エステル 683
 キニーネ塩酸塩水和物 684
 キニーネ硫酸塩水和物 211, 685
 キニノーゲン 211
 キニノーゲン試液 212
 8-キノリノール 212
 キノリン 212
 キノリン試液 212
 希フェノールレッド試液 212
 希フォリン試液 212
 希プロモフェノールブルー試液 212
 希ペンタシアノニトロシル鉄(III)酸ナトリウム・
 ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム試液 212
 希ホルムアルデヒド試液 212
 ギムザ試液 212
 ギムザ試液, 希 212
 希メチルレッド試液 212
 キモトリプシノーゲン, ゲルろ過分子量マーカー用 212
 キャピラリー電気泳動法 2367
 牛脂 1780
 吸収スペクトル用ジメチルスルホキシド 212
 吸収スペクトル用ヘキサン 212
 吸収スペクトル用*n*-ヘキサン 212
 吸水クリーム 706
 吸水軟膏 706
 吸入エアゾール剤 16
 吸入液剤 16
 吸入剤 15
 吸入粉末剤 16
 強アンモニア水 212
 強塩基性イオン交換樹脂 212

強塩基性イオン交換樹脂, 液体クロマトグラフィー用	343
強塩基性イオン交換樹脂, カラムクロマトグラフィー用	343
強過酸化水素水	212
キョウカツ	1780
羌活	1780
凝固点測定法	49
強酢酸第二銅試液	212
強酢酸銅(II)試液	212
強酸性イオン交換樹脂	212
強酸性イオン交換樹脂, 液体クロマトグラフィー用	343
強酸性イオン交換樹脂, カラムクロマトグラフィー用	343
強酸性イオン交換シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	343
希ヨウ素試液	212
キョウニン	1781
杏仁	1781
キョウニン水	1781
杏仁水	1781
強熱減量試験法	49
強熱残分試験法	50
希ヨードチンキ	1636
希硫酸	212
希硫酸アンモニウム鉄(III)試液	212
希硫酸第二鉄アンモニウム試液	212
[6]-ギングロール, 成分含量測定用	212
[6]-ギングロール, 定量用	212
[6]-ギングロール, 薄層クロマトグラフィー用	212
近赤外吸収スペクトル測定法	2337
ギンセノシドRb ₁ , 薄層クロマトグラフィー用	213
ギンセノシドRc	212
ギンセノシドRe	213
ギンセノシドRg ₁ , 薄層クロマトグラフィー用	213
金属ナトリウム	213
金チオリンゴ酸ナトリウム	686
キンヒドロロン	213
金標準液, 原子吸光度用	173
銀標準液, 原子吸光度用	174
金標準原液	173
銀標準原液	174

ク

グアイフェネシン	213, 687
グアナベンズ酢酸塩	687
グアニン	213
グアネチジン硫酸塩	688
グアヤコール	213
グアヤコール, 定量用	213
グアヤコールグリセリンエーテル	687
グアヤコールスルホン酸カリウム	214, 689
クエチアピンフマル酸塩	689
クエチアピンフマル酸塩細粒	692
クエチアピンフマル酸塩錠	691
クエン酸	214, 694

クエン酸・酢酸試液	214
クエン酸・無水酢酸試液	214
クエン酸・リン酸塩・アセトニトリル試液	214
クエン酸アンモニウム	214
クエン酸アンモニウム鉄(III)	214
クエン酸一水和物	214
クエン酸ガリウム(⁶⁷ Ga)注射液	695
クエン酸カルベタペンタン	1518
クエン酸カルベタペンテン	1518
クエン酸クロミフェン	735
クエン酸クロミフェン錠	736
クエン酸三カリウム一水和物	214
クエン酸三ナトリウム試液, 0.1 mol/L	214
クエン酸三ナトリウム二水和物	214
クエン酸試液, 0.01 mol/L	214
クエン酸試液, 1 mol/L, 緩衝液用	214
クエン酸ジエチルカルバマジン	810
クエン酸ジエチルカルバマジン錠	811
クエン酸水素二アンモニウム	214
クエン酸水和物	694
クエン酸第二鉄アンモニウム	214
クエン酸タモキシフェン	1027
クエン酸銅(II)試液	214
クエン酸ナトリウム	214, 695
クエン酸ナトリウム水和物	214, 695
クエン酸フェンタニル	1362
クエン酸ペントキシペリン	1518
クエン酸モサブリド	1615
クエン酸モサブリド, 定量用	214
クエン酸モサブリド散	1617
クエン酸モサブリド錠	1616
クコシ	1782
枸杞子	1782
クジン	1782
苦参	1782
クジン末	1782
苦参末	1782
屈折率測定法	50
クペロン	214
クペロン試液	214
クーマシー染色試液	214
クーマシーブリリアントブルーG-250	214
クーマシーブリリアントブルーR-250	214
クーマシーブリリアントブルー試液, インターフェロンアルファ用	214
苦味重曹水	1823
苦味チンキ	1783
18-クラウンエーテル固定化シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	343
グラファイトカーボン, 液体クロマトグラフィー用	343
グラファイトカーボン, ガスクロマトグラフィー用	343
クラブラン酸カリウム	696
グラミシジン	697
クラリスロマイシン	698

クラリスロマイシン錠……………699
 グリクラジド……………700
 グリコール酸ナトリウム, 薄層クロマトグラフィー用 ……214
N-グリコリルノイラミン酸……………214
N-グリコリルノイラミン酸試液, 0.1 mmol/L……………214
 グリコールエーテル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用……………343
 グリコール酸……………214
 グリシン……………214, 701
 グリース・ロメン亜硝酸試薬……………214
 グリース・ロメン硝酸試薬……………214
 クリスタルバイオレット……………214, 1592
 クリスタルバイオレット試液……………215
 グリセリン……………215, 701
 85%グリセリン……………215
 グリセリン, ガスクロマトグラフィー用……………215
 グリセリン塩基性試液……………215
 グリセリンカリ液……………704
 グリセリンモノステアリン酸エステル……………1619
 グリセロール……………701
 グリチルリチン酸, 薄層クロマトグラフィー用……………215
 グリチルリチン酸一アンモニウム, 分離確認用……………215
 クリノフィブラート……………704
 グリベンクラミド……………705
 クリーム剤……………19
 グリメピリド……………706
 グリメピリド錠……………707
 クリンダマイシン塩酸塩……………709
 クリンダマイシン塩酸塩カプセル……………710
 クリンダマイシンリン酸エステル……………711
 クリンダマイシンリン酸エステル注射液……………712
 クルクマ紙……………345
 クルクミン……………215
 クルクミン, 成分含量測定用……………215
 クルクミン, 定量用……………215
 クルクミン試液……………215
 D-グルコサミン塩酸塩……………215
 4'-*O*-グルコシル-5-*O*-メチルピサミノール,
 薄層クロマトグラフィー用……………215
 グルコースオキシダーゼ……………216
 グルコース検出用試液……………216
 グルコース検出用試液,
 ペニシリウム由来β-ガラクトシダーゼ用……………216
 グルコン酸カルシウム……………713
 グルコン酸カルシウム,
 薄層クロマトグラフィー用……………216
 グルコン酸カルシウム水和物……………713
 グルコン酸カルシウム水和物,
 薄層クロマトグラフィー用……………216
 グルコン酸クロルヘキシジン液……………756
 グルコン酸ナトリウム……………216
 グルタチオン……………216, 713
 グルタチオン(還元型)……………713
 L-グルタミン……………216, 714

L-グルタミン酸……………216, 715
 グルタミン試液……………216
 7-(グルタリルグリシル-L-アルギニルアミノ)-
 4-メチルクマリン……………216
 7-(グルタリルグリシル-L-アルギニルアミノ)-
 4-メチルクマリン試液……………216
 クレオソート……………1920
 クレゾール……………216, 716
m-クレゾール……………216
p-クレゾール……………216
 クレゾール水……………716
 クレゾール石ケン液……………717
 クレゾールレッド……………216
 クレゾールレッド試液……………216
 クレボブリドリンゴ酸塩……………717
 クレマスチンフマル酸塩……………718
 クロカブラミン塩酸塩水和物……………719
 クロキサシリンナトリウム……………720
 クロキサシリンナトリウム水和物……………720
 クロキサゾラム……………216, 721
 クロコナゾール塩酸塩……………722
 クロスカルメロースナトリウム……………659
 クロスボビドン……………722
 クロチアゼパム……………724
 クロトリマゾール……………216, 724
 クロナゼパム……………725
 クロナゼパム, 定量用……………216
 クロナゼパム細粒……………727
 クロナゼパム錠……………726
 クロニジン塩酸塩……………727
 クロピドグレル硫酸塩……………728
 クロピドグレル硫酸塩錠……………729
 クロフィブラート……………216, 731
 クロフィブラートカプセル……………732
 クロフェダノール塩酸塩……………732
 γ-グロブリン……………216
 クロバタゾールプロピオン酸エステル……………733
 クロパラスチン塩酸塩……………734
 クロマトグラフィー用ケイソウ土……………343
 クロマトグラフィー用担体/充填剤……………341
 クロマトグラフィー用中性アルミナ……………343
 クロミフェンクエン酸塩……………735
 クロミフェンクエン酸塩錠……………736
 クロミブラミン塩酸塩……………737
 クロム酸・硫酸試液……………216
 クロム酸カリウム……………216
 クロム酸カリウム試液……………216
 クロム酸銀飽和クロム酸カリウム試液……………216
 クロム酸ナトリウム(⁵¹Cr)注射液……………737
 クロム標準液, 原子吸光度用……………174
 クロモグリク酸ナトリウム……………738
 クロモトロブ酸……………216
 クロモトロブ酸試液……………216
 クロモトロブ酸試液……………216

クロモトロブ酸試液, 濃 216
 クロモトロブ酸試液, 濃 216
 クロモトロブ酸二ナトリウム二水和物 216
 クロラゼブ酸二カリウム 738
 クロラゼブ酸二カリウム, 定量用 216
 クロラゼブ酸二カリウムカプセル 739
 クロラミン 216
 クロラミン試液 216
 クロラムフェニコール 216, 740
 クロラムフェニコールコハク酸エステルナトリウム 741
 クロラムフェニコールパルミチン酸エステル 741
p-クロルアニリン 216
p-クロル安息香酸 216
 クロルジアゼボキシド 216, 743
 クロルジアゼボキシド, 定量用 216
 クロルジアゼボキシド散 744
 クロルジアゼボキシド錠 743
 クロルフェニラミンマレイン酸塩 217, 746
d-クロルフェニラミンマレイン酸塩 749
 クロルフェニラミンマレイン酸塩散 748
 クロルフェニラミンマレイン酸塩錠 747
 クロルフェニラミンマレイン酸塩注射液 749
 クロルフェネシンカルバミン酸エステル 750
 クロルフェネシンカルバミン酸エステル, 定量用 217
 クロルフェネシンカルバミン酸エステル錠 751
p-クロルフェノール 217
 クロルプロパミド 752
 クロルプロパミド, 定量用 217
 クロルプロパミド錠 753
 クロルプロマジン塩酸塩 754
 クロルプロマジン塩酸塩, 定量用 217
 クロルプロマジン塩酸塩錠 754
 クロルプロマジン塩酸塩注射液 755
 クロルヘキシジン塩酸塩 217, 756
 クロルヘキシジングルコン酸塩液 756
p-クロロベンゼンスルホンアミド 217
 クロルマジノン酢酸エステル 757
 4-クロロアニリン 217
 4-クロロ安息香酸 217
 2-クロロエチルジエチルアミン塩酸塩 217
 クロロギ酸9-フルオレニルメチル 217
 (*E*)-クロロゲン酸, 薄層クロマトグラフィー用 217
 クロロゲン酸, 薄層クロマトグラフィー用 217
 クロロ酢酸 217
 1-クロロ-2,4-ジニトロベンゼン 217
 3'-クロロ-3'-デオキシチミジン,
 液体クロマトグラフィー用 217
 クロロトリメチルシラン 217
 (2-クロロフェニル)-ジフェニルメタノール,
 薄層クロマトグラフィー用 217
 4-クロロフェノール 217
 クロロブタノール 217, 758
 1-クロロブタン 217
 3-クロロ-1,2-プロパンジオール 218

4-クロロベンゼンジアゾニウム塩試液 218
 4-クロロベンゼンスルホンアミド 218
 クロロホルム 218
 クロロホルム, エタノール不含 218
 クロロホルム, 水分測定用 218

ケ

ケイガイ 1783
 荊芥穂 1783
 経口液剤 11
 蛍光基質試液 218
 蛍光光度法 45
 蛍光試液 218
 経口ゼリー剤 12
 蛍光染色による細菌数の迅速測定法 2409
 経口投与する製剤 10
 経口生ポリオワクチン 1533
 ケイ酸マグネシウム 761
 軽質無水ケイ酸 759
 軽質流動パラフィン 1246
 桂枝茯苓丸エキス 1783
 ケイソウ土 218
 ケイソウ土, ガスクロマトグラフィー用 343
 ケイソウ土, クロマトグラフィー用 343
 継代培地, ナルトグラスチム試験用 218
 ケイタングステン酸二十六水和物 218
 ケイヒ 1785
 桂皮 1785
 ケイ皮酸 218
 (*E*)-ケイ皮酸, 成分含量測定用 218
 (*E*)-ケイ皮酸, 定量用 218
 (*E*)-ケイ皮酸, 薄層クロマトグラフィー用 219
 ケイヒ末 1786
 桂皮末 1786
 ケイヒ油 1786
 桂皮油 1786
 計量器・用器 346
 ケタミン塩酸塩 762
 血液カンテン培地 219
 血液透析用剤 15
 1%血液浮遊液 219
 結晶セルロース 1008
 結晶トリプシン 219
 結晶トリプシン, ウリナスタチン定量用 220
 結晶ペニシリンGカリウム 1512
 ケツメイシ 1786
 決明子 1786
 ケトコナゾール 220, 763
 ケトコナゾール, 定量用 220
 ケトコナゾール液 764
 ケトコナゾール外用液 764
 ケトコナゾールクリーム 765
 ケトコナゾールローション 764

ケトチフェンフマル酸塩	765
ケトプロフェン	766
ゲニポシド, 成分含量測定用	220
ゲニポシド, 定量用	220
ゲニポシド, 薄層クロマトグラフィー用	221
ケノデオキシコール酸	767
ケノデオキシコール酸, 薄層クロマトグラフィー用	221
ゲファルナート	768
ゲル型強塩基性イオン交換樹脂, 液体クロマトグラフィー用	343
ゲル型強酸性イオン交換樹脂(架橋度6%), 液体クロマトグラフィー用	343
ゲル型強酸性イオン交換樹脂(架橋度8%), 液体クロマトグラフィー用	343
ゲル剤	19
ゲルろ過分子量マーカー用ウシ血清アルブミン	221
ゲルろ過分子量マーカー用キモトリブシノーゲン	221
ゲルろ過分子量マーカー用卵白アルブミン	221
ゲルろ過分子量マーカー用リボヌクレアーゼA	221
ケロシン	221
ケンゴシ	1787
牽牛子	1787
原子吸光光度法	45
原子吸光光度用亜鉛標準液	174
原子吸光光度用アルミニウム標準液	174
原子吸光光度用カルシウム標準液	174
原子吸光光度用金標準液	174
原子吸光光度用銀標準液	174
原子吸光光度用クロム標準液	174
原子吸光光度用鉄標準液	174
原子吸光光度用鉄標準液(2)	174
原子吸光光度用ニッケル標準液	174
原子吸光光度用マグネシウム標準液	174
懸濁剤	11
ゲンタマイシンB	221
ゲンタマイシン硫酸塩	769
ゲンタマイシン硫酸塩点眼液	770
ゲンチアナ	1787
ゲンチアナ・重曹散	1788
ゲンチアナ末	1787
ゲンチオピクロシド, 薄層クロマトグラフィー用	222
ゲンノショウコ	1788
ゲンノショウコ末	1788

コ

コウイ	1788
膠飴	1788
抗インターフェロンアルファ抗血清	222
抗ウサギ抗体結合ウエル	222
抗ウリナスタチンウサギ血清	222
抗ウロキナーゼ血清	222
抗A血液型判定用抗体	222
コウカ	1789

紅花	1789
広藿香	1760
硬化油	771
口腔内に適用する製剤	12
口腔内崩壊錠	10
口腔用液剤	13
口腔用錠剤	12
口腔用スプレー剤	13
口腔用半固形剤	13
抗原抗体反応試験用マイクロプレート	222
光遮蔽型自動微粒子測定器校正用標準粒子	346
コウジン	1789
紅参	1789
校正球, 粒子密度測定用	346
合成ケイ酸アルミニウム	759
合成ケイ酸マグネシウム, カラムクロマトグラフィー用	343
合成ゼオライト, 乾燥用	222
抗生物質の微生物学的力価試験法	102
抗生物質用リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH8.0	222
抗生物質用リン酸塩緩衝液, pH6.5	222
固相化プレート	223
酵素試液	222
酵素消化用緩衝液	222
抗大腸菌由来タンパク質抗体原液	222
抗体フラグメント(Fab')	222
抗B血液型判定用抗体	222
コウブシ	1790
香附子	1790
コウブシ末	1791
香附子末	1791
抗ブラジキニン抗体	222
抗ブラジキニン抗体試液	222
コウベイ	1791
粳米	1791
酵母エキス	223
コウボク	1791
厚朴	1791
コウボク末	1792
厚朴末	1792
高密度ポリエチレンフィルム	223
鉱油試験法	26
ゴオウ	1793
牛黄	1793
コカイン塩酸塩	773
五酸化バナジウム	223
五酸化バナジウム試液	223
五酸化バナジウム試液, 希	223
五酸化リン	223
ゴシツ	1793
牛膝	1793
ゴシツ, 薄層クロマトグラフィー用	223
牛車腎気丸エキス	1793
ゴシュユ	1797
呉茱萸	1797

固体又は粉体の密度	2345
コデインリン酸塩散1%	775
コデインリン酸塩散10%	776
コデインリン酸塩錠	774
コデインリン酸塩水和物	773
コデインリン酸塩水和物, 定量用	223
ゴナドレリン酢酸塩	777
コハク酸	223
コハク酸エリスロマイシンエチル	590
コハク酸クロラムフェニコールナトリウム	741
コハク酸ジエチレングリコールポリエステル, ガスクロマトグラフィー用	223
コハク酸シベンゾリン	859
コハク酸シベンゾリン, 定量用	223
コハク酸シベンゾリン錠	859
コハク酸トコフェロール	223
コハク酸トコフェロールカルシウム	223, 1116
コハク酸ヒドロコルチゾン	1298
コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム	1299
コハク酸プレドニゾロン	1424
コバルチ亜硝酸ナトリウム	223
コバルチ亜硝酸ナトリウム試液	223
コブチシン塩化物, 薄層クロマトグラフィー用	224
ゴボウシ	1797
牛蒡子	1797
ゴマ	1797
胡麻	1797
ゴマ油	224, 1798
ゴミシ	1798
五味子	1798
コムギデンプン	1101
小麦澱粉	1101
コメデンプン	1103
米澱粉	1103
コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム	778
コリスチン硫酸塩	779
コリン塩化物	224
コール酸, 薄層クロマトグラフィー用	224
コール酸ナトリウム水和物	224
コルチゾン酢酸エステル	224, 780
コルヒチン	781
コレカルシフェロール	783
コレステミド	783
コレステミド顆粒	785
コレステミド錠	784
コレステラン	783
コレステロール	224, 785
コレラワクチン	785
コロジオン	224
コロホニウム	1935
コロンボ	1798
コロンボ末	1798
混合ガス調製器	346
コンゴーレッド	224

コンゴーレッド紙	345
コンゴーレッド試液	224
コンズランゴ	1799
コンズランゴ流エキス	1799

サ

サイクロスポリンA	815
サイクロセリン	786
サイコ	1799
柴胡	1799
柴胡桂枝湯エキス	1800
サイコサポニンa, 成分含量測定用	224
サイコサポニンa, 定量用	224
サイコサポニンa, 薄層クロマトグラフィー用	225
サイコサポニンb ₂ , 成分含量測定用	225
サイコサポニンb ₂ , 定量用	225
サイコサポニンb ₂ , 薄層クロマトグラフィー用	226
サイコサポニンb ₂ 標準試液, 定量用	226
サイコサポニンd, 成分含量測定用	226
サイコサポニンd, 定量用	226
サイコ成分含量測定用リン酸塩緩衝液	226
サイコ定量用リン酸塩緩衝液	226
最終滅菌医薬品のパラメトリックリリース	2411
サイシン	1803
細辛	1803
SYBR Green含有PCR 2倍反応液	226
細胞懸濁液, テセロイキン用	226
細胞毒性試験用リン酸塩緩衝液	226
柴朴湯エキス	1804
柴苓湯エキス	1806
酢酸	226, 786
酢酸(31)	226
酢酸(100)	226
酢酸, 希	226
酢酸, 非水滴定用	226
酢酸, 氷	227
酢酸・酢酸アンモニウム緩衝液, pH3.0	227
酢酸・酢酸アンモニウム緩衝液, pH4.5	227
酢酸・酢酸アンモニウム緩衝液, pH4.8	227
酢酸・酢酸カリウム緩衝液, pH4.3	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 0.05 mol/L, pH4.0	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 0.05 mol/L, pH4.6	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 0.1 mol/L, pH4.0	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 1 mol/L, pH5.0	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 1 mol/L, pH6.0	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.0	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.5	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.5, 鉄試験用	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.7	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH5.0	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH5.5	227
酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH5.6	227
酢酸・酢酸ナトリウム試液	227

酢酸・酢酸ナトリウム試液, 0.02 mol/L	227	酢酸鉛(II)紙	345
酢酸・酢酸ナトリウム試液, pH7.0	227	酢酸鉛試液	228
酢酸・硫酸試液	227	酢酸鉛(II)試液	228
酢酸亜鉛	227	酢酸ヒドロキシコバロミン	228, 1295
0.02 mol/L酢酸亜鉛液	166	酢酸ヒドロコルチゾン	228, 1300
0.05 mol/L酢酸亜鉛液	166	酢酸ビニル	228
酢酸亜鉛緩衝液, 0.25 mol/L, pH6.4	227	酢酸フタル酸セルロース	997
酢酸亜鉛二水和物	227	酢酸ブチル	228
酢酸アンモニウム	227	酢酸 <i>n</i> -ブチル	228
酢酸アンモニウム試液	227	酢酸フルドコルチゾン	1410
酢酸アンモニウム試液, 0.5 mol/L	227	酢酸フレカイニド	1420
酢酸イソアミル	227	酢酸フレカイニド錠	1421
酢酸エチル	227	酢酸プレドニゾン	228, 1426
酢酸塩緩衝液, 0.01 mol/L, pH5.0	227	酢酸ミデカマイシン	1564
酢酸塩緩衝液, 0.02 mol/L, pH6.0	227	酢酸メチル	228
酢酸塩緩衝液, pH3.5	227	酢酸3-メチルブチル	228
酢酸塩緩衝液, pH4.0, 0.05 mol/L	227	酢酸メテノロン	1594
酢酸塩緩衝液, pH4.5	227	酢酸L-リジン	1659
酢酸塩緩衝液, pH5.4	227	酢酸リチウム二水和物	228
酢酸塩緩衝液, pH5.5	227	酢酸レチノール	1695
酢酸カドミウム	227	サケカルシトニン(合成)	645
酢酸カドミウム二水和物	227	サケ精子DNA	228
酢酸カリウム	228	坐剤	17
酢酸カリウム試液	228	サッカリン	788
酢酸カルシウム一水和物	228	サッカリンナトリウム	789
酢酸グアナベンズ	687	サッカリンナトリウム水和物	789
酢酸クロルマジノン	757	サフラン	1808
酢酸ゴナドレリン	777	サーモリシン	228
酢酸コルチゾン	228, 780	サラシ粉	228, 789
酢酸試液, 0.25 mol/L	227	サラシ粉試液	228
酢酸試液, 2 mol/L	227	サラシミツロウ	1919
酢酸試液, 6 mol/L	227	サラゾスルファピリジン	790
酢酸ジフロラゾン	855	サリチル・ミョウバン散	793
酢酸水銀(II)	228	サリチルアミド	228
酢酸水銀(II)試液, 非水滴定用	228	サリチルアルダジン	229
酢酸セミカルバジド試液	228	サリチルアルデヒド	229
酢酸第二水銀	228	サリチル酸	229, 791
酢酸第二水銀試液, 非水滴定用	228	サリチル酸, 定量用	229
酢酸第二銅	228	サリチル酸イソブチル	229
酢酸第二銅試液, 強	228	サリチル酸試液	229
酢酸銅(II)一水和物	228	サリチル酸精	792
酢酸銅(II)試液, 強	228	サリチル酸鉄試液	229
酢酸トコフェロール	228, 1117	サリチル酸ナトリウム	229, 794
酢酸dl- α -トコフェロール	1117	サリチル酸ナトリウム・水酸化ナトリウム試液	229
酢酸ナトリウム	228, 787	サリチル酸絆創膏	793
酢酸ナトリウム, 無水	228	サリチル酸メチル	229, 794
酢酸ナトリウム・アセトン試液	228	サルササポゲニン, 薄層クロマトグラフィー用	229
0.1 mol/L酢酸ナトリウム液	166	ザルトプロフェン	229, 795
酢酸ナトリウム三水和物	228	ザルトプロフェン, 定量用	229
酢酸ナトリウム試液	228	ザルトプロフェン錠	796
酢酸ナトリウム水和物	787	サルブタモール硫酸塩	797
酢酸鉛	228	サルボグレラート塩酸塩	229, 797
酢酸鉛(II)三水和物	228	サルボグレラート塩酸塩細粒	800
酢酸鉛紙	345	サルボグレラート塩酸塩錠	798

三塩化アンチモン 229
 三塩化アンチモン試液 229
 三塩化チタン 229
 三塩化チタン・硫酸試液 229
 0.1 mol/L三塩化チタン液 166
 三塩化チタン試液 229
 三塩化ヨウ素 229
 酸化亜鉛 801
 酸化亜鉛デンプン 351
 酸化亜鉛軟膏 351
 酸化アルミニウム 229
 酸化カルシウム 229, 802
 酸化クロム(VI) 229
 酸化クロム(VI)試液 229
 酸化チタン 802
 酸化チタン(IV) 229
 酸化チタン(IV)試液 229
 酸化銅ろ過用ガラスろ過器 345
 酸化鉛(II) 229
 酸化鉛(IV) 229
 酸化バナジウム(V) 229
 酸化バナジウム(V)試液 230
 酸化バナジウム(V)試液, 希 230
 酸化バリウム 230
 酸化マグネシウム 230, 803
 酸化メシチル 230
 酸化モリブデン(VI) 230
 酸化モリブデン(VI)・クエン酸試液 230
 酸化ランタン(III) 230
 酸化リン(V) 230
 サンキライ 1809
 山帰来 1809
 サンキライ末 1809
 山帰来末 1809
 散剤 11
 サンザシ 1809
 山査子 1809
 三酸化クロム 230
 三酸化クロム試液 230
 三酸化ナトリウムビスマス 230
 三酸化ニヒ素 230, 804
 三酸化ニヒ素試液 230
 三酸化ヒ素 230, 804
 三酸化ヒ素試液 230
 三酸化モリブデン 230
 三酸化モリブデン・クエン酸試液 230
 サンシシ 1810
 山梔子 1810
 サンシシ末 1810
 山梔子末 1810
 32D clone3細胞 230
 サンシュユ 1811
 山茱萸 1811
 サンショウ 230, 1812

山椒 1812
 参照抗インターロイキン-2抗血清試液 230
 参照抗インターロイキン-2抗体, テセロイキン用 230
 サンショウ末 1812
 山椒末 1812
 酸処理ゼラチン 230
 酸性塩化カリウム試液 230
 酸性塩化スズ(II)試液 230
 酸性塩化第一スズ試液 230
 酸性塩化第二鉄試液 230
 酸性塩化鉄(III)試液 230
 酸性過マンガン酸カリウム試液 230
 α₁-酸性糖タンパク質結合シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 341
 酸性白土 230
 酸性硫酸アンモニウム鉄(III)試液 230
 酸素 230, 804
 サンソウニン 1813
 酸棗仁 1813
 酸素フラスコ燃焼法 26
 サントニン 230, 805
 サントニン, 定量用 230
 三ナトリウム五シアノアミン第一鉄試液 230
 三ナトリウム五シアノアミン鉄(II)試液 230
 3倍濃厚乳糖ブイヨン 230
 三フッ化ホウ素 230
 三フッ化ホウ素・メタノール試液 230
 酸又はアルカリ試験用メチルレッド試液 230
 サンヤク 1813
 山薬 1813
 サンヤク末 1813
 山薬末 1813
 残留溶媒 50

シ

次亜塩素酸ナトリウム・水酸化ナトリウム試液 231
 次亜塩素酸ナトリウム試液 231
 次亜塩素酸ナトリウム試液, 10% 231
 次亜塩素酸ナトリウム試液, アンモニウム試験用 231
 次亜臭素酸ナトリウム試液 231
 ジアスターゼ 806
 ジアスターゼ・重曹散 806
 ジアセチル 231
 ジアセチル試液 231
 ジアゼパム 806
 ジアゼパム, 定量用 231
 ジアゼパム錠 807
 ジアゾ化滴定用スルファニルアミド 231
 ジアゾ試液 231
 ジアゾベンゼンスルホン酸試液 231
 ジアゾベンゼンスルホン酸試液, 濃 231
 シアナミド 808
 1-シアノグアニジン 231

シアノコバラミン231, 809
 シアノコバラミン注射液810
 シアノプロピルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用343
 6%シアノプロピルフェニル-94%ジメチル
 シリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用231
 6%シアノプロピル-6%フェニル-メチル
 シリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用231
 7%シアノプロピル-7%フェニル-メチル
 シリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用231
 シアノプロピルメチルフェニルシリコーン,
 ガスクロマトグラフィー用232
 2,3-ジアミノナフタリン232
 2,4-ジアミノフェノール二塩酸塩232
 2,4-ジアミノフェノール二塩酸塩試液232
 3,3'-ジアミノベンジジン四塩酸塩232
 次亜リン酸232
 シアン化カリウム232
 シアン化カリウム試液232
 シアン酢酸232
 シアン酢酸エチル232
 シアン標準液174
 シアン標準原液174
 ジイソプロピルアミン232
 ジェサコニチン, 純度試験用232
 ジエタノールアミン233
 ジエチルアミノエチル基を結合した合成高分子,
 液体クロマトグラフィー用343
 ジエチルアミノエチルセルロース,
 カラムクロマトグラフィー用343
 ジエチルアミン233
 ジエチルエーテル233
 ジエチルエーテル, 生薬純度試験用233
 ジエチルエーテル, 無水233
 ジエチルカルバマジンクエン酸塩810
 ジエチルカルバマジンクエン酸塩錠811
N,N-ジエチルジチオカルバミド酸銀233
N,N-ジエチルジチオカルバミド酸ナトリウム三水和物233
 ジエチルジチオカルバミン酸亜鉛233
 ジエチルジチオカルバミン酸銀233
 ジエチルジチオカルバミン酸ナトリウム233
N,N-ジエチルジチオカルバミン酸ナトリウム三水和物233
N,N-ジエチル-*N'*-1-ナフチルエチレンジアミン
 シュウ酸塩233
N,N-ジエチル-*N'*-1-ナフチルエチレンジアミン
 シュウ酸塩・アセトン試液233
N,N-ジエチル-*N'*-1-ナフチルエチレンジアミン
 シュウ酸塩試液233
 ジエチレングリコール233
 ジエチレングリコールアジピン酸エステル,
 ガスクロマトグラフィー用233
 ジエチレングリコールコハク酸エステル,
 ガスクロマトグラフィー用233
 ジエチレングリコールジメチルエーテル233

ジエチレングリコールモノエチルエーテル233
 ジエチレングリコールモノエチルエーテル, 水分測定用234
 ジオウ1814
 地黄1814
 ジオキサン234
 1,4-ジオキサン234
 ジオニン553
 ジオールシリカゲル, 液体クロマトグラフィー用343
 紫外可視吸光度測定法46
 歯科用アンチホルミン450
 歯科用次亜塩素酸ナトリウム液450
 歯科用トリオジンクパスタ1145
 歯科用パラホルムパスタ1247
 歯科用フェノール・カンフル1359
 歯科用ヨード・グリセリン1636
 ジギトキシシン812
 ジギトキシシン錠812
 ジギトニン234
 シクラシリン814
 ジクロキサシリンナトリウム814
 ジクロキサシリンナトリウム水和物814
 シクロスボリン815
 シクロスボリンU234
 β-シクロデキストリン結合シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用343
 ジクロフェナクナトリウム234, 816
 ジクロフェナミド817
 ジクロフェナミド錠818
 シクロブタンカルボン酸234
 1,1-シクロブタンジカルボン酸234
 シクロヘキサン234
 シクロヘキシルアミン234
 シクロヘキシルメタノール234
 シクロペントラート塩酸塩818
 シクロホスファミド819
 シクロホスファミド錠820
 シクロホスファミド水和物819
 シクロホスファミド水和物, 定量用234
 1,2-ジクロロエタン234
 ジクロルフェナミド817
 ジクロルフェナミド錠818
 2,6-ジクロルフェノールインドフェノールナトリウム234
 2,6-ジクロルフェノールインドフェノール
 ナトリウム試液234
 2,6-ジクロルフェノールインドフェノール
 ナトリウム試液, 滴定量234
 ジクロルフルオレセイン234
 ジクロルフルオレセイン試液234
 ジクロルメタン234
 2,6-ジクロロインドフェノールナトリウム・
 酢酸ナトリウム試液234
 2,6-ジクロロインドフェノールナトリウム試液234
 2,6-ジクロロインドフェノールナトリウム試液,
 滴定量234

2,6-ジクロロインドフェノールナトリウム二水和物234
 1,2-ジクロロエタン234
 2,6-ジクロロフェノール234
 ジクロロフルオレセイン234
 ジクロロフルオレセイン試液234
 1,2-ジクロロベンゼン234
 ジクロロメタン234
 試験菌移植培地, テセロイキン用234
 試験菌移植培地斜面, テセロイキン用234
 シゴカ1814
 刺五加1814
 ジゴキシン235, 821
 ジゴキシン錠822
 ジゴキシン注射液823
 ジコッピ1815
 地骨皮1815
 シコン1815
 紫根1815
 次酢酸鉛試液235
 次酢酸鉛試液, 希235
 シザンドリン, 薄層クロマトグラフィー用235
 ジシクロヘキシル235
 ジシクロヘキシルウレア235
N,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド235
N,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド・
 エタノール試液235
N,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド・
 無水エタノール試液235
 次硝酸ビスマス235, 824
 次硝酸ビスマス試液235
 ジスチグミン臭化物825
 ジスチグミン臭化物, 定量用235
 ジスチグミン臭化物錠825
L-シスチン235, 826
L-システイン827
L-システイン塩酸塩一水和物235
L-システイン塩酸塩水和物827
L-システイン酸235
 システム適合性2340
 システム適合性試験用試液, フィルグラスチム用235
 シスプラチン235, 828
 ジスルフィラム829
 磁製るつぼ345
 ジセチアミン塩酸塩水和物925
 持続性注射剤15
 ジソピラミド830
 紫蘇葉1843
 2,6-ジ-第三ブチル-*p*-クレゾール235
 2,6-ジ-第三ブチル-*p*-クレゾール試液235
 シタラビン830
 ジチオグリコール酸235
 ジチオジプロピオン酸235
 ジチオスレイトール235

1,1'-[3,3'-ジチオビス(2-メチル-1-
 オキソプロピル)]-*L*-ジプロリン235
 シチコリン831
 ジチゾン236
 ジチゾン液, 抽出用236
 ジチゾン試液236
 シツリシ1816
 蒺藜子1816
 質量分析法78
 シトシン236
 ジドブジン832
 ジドロゲステロン834
 ジドロゲステロン, 定量用236
 ジドロゲステロン錠834
 2,2'-ジナフチルエーテル236
 2,4-ジニトロクロルベンゼン236
 2,4-ジニトロフェニルヒドラジン236
 2,4-ジニトロフェニルヒドラジン・エタノール試液236
 2,4-ジニトロフェニルヒドラジン・
 ジエチレングリコールジメチルエーテル試液236
 2,4-ジニトロフェニルヒドラジン試液236
 2,4-ジニトロフェノール236
 2,4-ジニトロフェノール試液236
 2,4-ジニトロフルオルベンゼン236
 1,2-ジニトロベンゼン236
 1,3-ジニトロベンゼン236
m-ジニトロベンゼン236
 1,3-ジニトロベンゼン試液236
 1,3-ジニトロベンゼン試液, アルカリ性236
m-ジニトロベンゼン試液236
m-ジニトロベンゼン試液, アルカリ性236
 シネオール, 定量用236
 シノキサシン835
 シノキサシン, 定量用236
 シノキサシンカプセル836
 ジノスタチン スチマラマー837
 ジノスタチンスチマラマー837
 シノブファギン, 成分含量測定用236
 シノブファギン, 定量用236
 ジノプロスト839
 シノメニン, 定量用237
 シノメニン, 薄層クロマトグラフィー用237
 ジピコリン酸237
 ジヒドロエルゴクリスチンメシル酸塩,
 薄層クロマトグラフィー用237
 ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩840
 ジヒドロエルゴトキシンメシル酸塩841
 ジヒドロキシアルミニウムアラントイナート431
 ジヒドロキシアルミニウムアラントイナート顆粒432
 ジヒドロキシアルミニウムアラントイナート錠431
 2,4-ジヒドロキシ安息香酸237
 1,3-ジヒドロキシナフタレン237
 2,7-ジヒドロキシナフタレン237
 2,7-ジヒドロキシナフタレン試液237

ジヒドロコデインリン酸塩……………843
 ジヒドロコデインリン酸塩, 定量用……………237
 ジヒドロコデインリン酸塩散1%……………843
 ジヒドロコデインリン酸塩散10%……………844
 3,4-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-2(1*H*)-キノリノン……………238
 1-[(2*R*,5*S*)-2,5-ジヒドロ-5-(ヒドロキシメチル)-
 2-フリル]チミン, 薄層クロマトグラフィー用……………238
 ジビニルベンゼン-*N*-ビニルピロリドン共重合体,
 カラムクロマトグラフィー用……………343
 ジビニルベンゼン-メタクリラート共重合体,
 液体クロマトグラフィー用……………343
 α , α' -ジピリジル……………238
 1,3-ジ-(4-ピリジル)プロパン……………238
 ジピリダモール……………845
 ジフェンドール塩酸塩……………238, 846
 ジフェニル……………238
 5%ジフェニル・95%ジメチルポリシロキサン,
 ガスクロマトグラフィー用……………238
 ジフェニルアミン……………238
 ジフェニルアミン・酢酸試液……………238
 ジフェニルアミン・氷酢酸試液……………238
 ジフェニルアミン試液……………238
 9,10-ジフェニルアントラセン……………238
 ジフェニルイミダゾール……………238
 ジフェニルエーテル……………238
 ジフェニルカルバジド……………238
 ジフェニルカルバジド試液……………238
 ジフェニルカルバゾン……………238
 ジフェニルカルバゾン試液……………238
 1,5-ジフェニルカルボノヒドラジド……………238
 1,5-ジフェニルカルボノヒドラジド試液……………238
 ジフェニルヒダントイン……………1349
 ジフェニルヒダントイン散……………1351
 ジフェニルヒダントイン錠……………1350
 1,1-ジフェニル-4-ピペリジノ-1-ブテン塩酸塩,
 薄層クロマトグラフィー用……………238
 1,4-ジフェニルベンゼン……………239
 ジフェンヒドラミン……………239, 847
 ジフェンヒドラミン・バレリル尿素散……………848
 ジフェンヒドラミン・フェノール・亜鉛華リニメント……………848
 ジフェンヒドラミン・ワレリル尿素散……………848
 ジフェンヒドラミン塩酸塩……………847
 ジブカイン塩酸塩……………239, 849
 ジブチルアミン……………239
 ジ-*n*-ブチルエーテル……………239
 2,6-ジ-*t*-ブチルクレゾール……………239
 2,6-ジ-*t*-ブチルクレゾール試液……………239
 ジブチルジチオカルバミン酸亜鉛……………239
 ジフテリアトキシイド……………849
 ジフテリア破傷風混合トキシイド……………850
 4,4'-ジフルオロベンゾフェノン……………239
 ジフルコルトロン吉草酸エステル……………850
 ジブロピオン酸ベタメタゾン……………1479
 ジブロフィリン……………239

シブロフロキサシン……………851
 シブロフロキサシン塩酸塩水和物……………853
 シブロヘブタジン塩酸塩水和物……………854
 2,6-ジブロムキノンクロロイミド……………239
 2,6-ジブロムキノンクロロイミド試液……………239
 2,6-ジブロモ-*N*-クロロ-1,4-ベンゾキノ
 モノイミン……………239
 2,6-ジブロモ-*N*-クロロ-*p*-ベンゾキノ
 モノイミン……………239
 2,6-ジブロモ-*N*-クロロ-1,4-ベンゾキノ
 モノイミン試液……………239
 2,6-ジブロモ-*N*-クロロ-*p*-ベンゾキノ
 モノイミン試液……………239
 2,6-ジブロモ-*N*-クロロ-1,4-ベンゾキノ
 モノイミン試液, 希……………239
 2,6-ジブロモ-*N*-クロロ-*p*-ベンゾキノ
 モノイミン試液, 希……………239
 ジフロラゾン酢酸エステル……………855
 ジベカシン硫酸塩……………239, 856
 ジベカシン硫酸塩点眼液……………856
 シベレスタットナトリウム水和物……………239, 857
 ジベンジル……………239
N,N'-ジベンジルエチレンジアミン二酢酸塩……………239
 ジベンズ[*a,h*]アントラセン……………240
 シベンゾリンコハク酸塩……………859
 シベンゾリンコハク酸塩, 定量用……………240
 シベンゾリンコハク酸塩錠……………859
 脂肪酸メチルエステル混合試液……………240
 脂肪油……………240
 シメチジン……………860
N,N-ジメチルアセトアミド……………240
 ジメチルアニリン……………241
 2,6-ジメチルアニリン……………241
N,N-ジメチルアニリン……………241
 (ジメチルアミノ)アゾベンゼンスルホニルクロリド……………241
 4-ジメチルアミノアンチピリン……………241
 4-ジメチルアミノシンナムアルデヒド……………241
p-ジメチルアミノシンナムアルデヒド……………241
 4-ジメチルアミノシンナムアルデヒド試液……………241
p-ジメチルアミノシンナムアルデヒド試液……………241
 ジメチルアミノフェノール……………241
 ジメチルアミノプロピルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用……………343
 4-ジメチルアミノベンジリデンロダニン……………241
p-ジメチルアミノベンジリデンロダニン……………241
 4-ジメチルアミノベンジリデンロダニン試液……………241
p-ジメチルアミノベンジリデンロダニン試液……………241
 4-ジメチルアミノベンズアルデヒド……………241
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド……………241
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩化第二鉄試液……………241
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩化第二鉄試液,
 希……………241
 4-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩化鉄(III)試液……………241
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩化鉄(III)試液……………241

4-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩化鉄(III)試液, 希	241	弱酸性CM-架橋セルロース陽イオン交換体(H型)	344
4-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩酸・酢酸試液	241	シャクヤク	1817
4-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩酸試液	241	芍薬	1817
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド・塩酸試液	241	芍薬甘草湯エキス	1818
4-ジメチルアミノベンズアルデヒド試液	241	シャクヤク末	1818
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド試液	241	芍薬末	1818
4-ジメチルアミノベンズアルデヒド試液, 噴霧用	241	ジャシヨウシ	1820
p-ジメチルアミノベンズアルデヒド試液, 噴霧用	241	蛇床子	1820
ジメチルアミン	241	シャゼンシ	1820
N,N-ジメチル-n-オクチルアミン	242	車前子	1820
ジメチルグリオキシム	242	シャゼンシ, 薄層クロマトグラフィー用	242
ジメチルグリオキシム・チオセミカルバジド試液	242	シャゼンソウ	1820
ジメチルグリオキシム試液	242	車前草	1820
ジメチルシリル化シリカゲル(蛍光剤入り), 薄層クロマトグラフィー用	343	重亜硫酸ナトリウム	427
ジメチルスルホキシド	242	重塩酸, 核磁気共鳴スペクトル測定用	243
ジメチルスルホキシド, 吸収スペクトル用	242	臭化イプラトロピウム	497
3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2,5- ジフェニル-2H-テトラゾリウム臭化物	242	臭化カリウム	243, 866
3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2,5- ジフェニル-2H-テトラゾリウム臭化物試液	242	臭化カリウム, 赤外吸収スペクトル用	243
2,6-ジメチル-4-(2-ニトロソフェニル)-3,5- ピリジンジカルボン酸ジメチルエステル, 薄層クロマトグラフィー用	242	臭化シアン試液	243
N,N-ジメチル-p-フェニレンジアンモニウム 二塩酸塩	242	臭化ジスチグミン	825
ジメチルポリシロキサン, ガスクロマトグラフィー用	242	臭化ジスチグミン, 定量用	243
ジメチルホルムアミド	242	臭化ジスチグミン錠	825
N,N-ジメチルホルムアミド	242	臭化3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2,5- ジフェニル-2H-テトラゾリウム	243
N,N-ジメチルホルムアミド, 液体クロマトグラフィー用	242	臭化3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2,5- ジフェニル-2H-テトラゾリウム試液	243
ジメトキシメタン	242	臭化水素酸	243
ジメドン	242	臭化水素酸アレコリン, 薄層クロマトグラフィー用	243
ジメモルファンリン酸塩	861	臭化水素酸スコポラミン	243, 896
ジメルカプロール	861	臭化水素酸スコポラミン, 薄層クロマトグラフィー用	243
ジメルカプロール注射液	862	臭化水素酸セファエリン	243
ジメンヒドリナート	862	臭化水素酸デキストロメトर्फアン	1075
ジメンヒドリナート, 定量用	242	臭化水素酸ホマトロピン	243, 1531
ジメンヒドリナート錠	863	臭化ダクロニウム, 薄層クロマトグラフィー用	243
次没食子酸ビスマス	864	臭化チメビジウム	1061
ジモルホラミン	864	臭化n-デシルトリメチルアンモニウム	243
ジモルホラミン, 定量用	242	臭化n-デシルトリメチルアンモニウム試液, 0.005 mol/L	243
ジモルホラミン注射液	865	臭化テトラn-ブチルアンモニウム	243
シャカンゾウ	1816	臭化テトラn-プロピルアンモニウム	243
炙甘草	1816	臭化テトラn-ヘプチルアンモニウム	243
試薬・試液	175	臭化テトラn-ペンチルアンモニウム	243
弱アヘンアルカロイド・スコポラミン注射液	401	臭化ナトリウム	243, 866
弱塩基性DEAE-架橋デキストラン 陰イオン交換体(CI型)	343	臭化パンクロニウム	1264
弱オピスコ注射液	401	臭化ピリドスチグミン	1323
弱酸性イオン交換樹脂, 液体クロマトグラフィー用	343	臭化ブチルスコポラミン	1367
弱酸性イオン交換シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344	臭化ブトロピウム	1375
		臭化プロバンテリン	243, 1447
		臭化メチルベナクチジウム	1591
		臭化メベンゾラート	1610
		臭化ヨウ素(II)	243
		臭化ヨウ素(II)試液	243
		臭化リチウム	243
		重金属試験法	27

重クロム酸カリウム	243	酒石酸アンモニウム	244
重クロム酸カリウム(標準試薬)	243	L-酒石酸アンモニウム	244
重クロム酸カリウム・硫酸試液	243	酒石酸イフェンプロジル	492
1/60 mol/L重クロム酸カリウム液	166	酒石酸イフェンプロジル細粒	493
重クロム酸カリウム試液	243	酒石酸イフェンプロジル錠	492
シュウ酸	243	酒石酸エルゴタミン	595
シュウ酸アンモニウム	243	酒石酸カリウム	244
シュウ酸アンモニウム一水和物	243	酒石酸カリウムナトリウム	244
シュウ酸アンモニウム試液	243	酒石酸緩衝液, pH3.0	244
0.005 mol/Lシュウ酸液	166	酒石酸キタサマイシン	678
0.05 mol/Lシュウ酸液	166	酒石酸水素ナトリウム	244
シュウ酸塩pH標準液	174, 243	酒石酸水素ナトリウム一水和物	244
シュウ酸試液	243	酒石酸水素ナトリウム試液	244
シュウ酸ナトリウム(標準試薬)	243	酒石酸ゾルピデム	1011
0.005 mol/Lシュウ酸ナトリウム液	166	酒石酸ゾルピデム錠	1012
シュウ酸 <i>N</i> -(1-ナフチル)- <i>N'</i> -ジエチルエチレン ジアミン	243	酒石酸第一鉄試液	244
シュウ酸 <i>N</i> -(1-ナフチル)- <i>N'</i> -ジエチルエチレン ジアミン・アセトン試液	243	酒石酸鉄(II)試液	244
シュウ酸 <i>N</i> -(1-ナフチル)- <i>N'</i> -ジエチルエチレン ジアミン試液	243	酒石酸ナトリウム	244
シュウ酸二水和物	243	酒石酸ナトリウムカリウム四水和物	244
重水, 核磁気共鳴スペクトル測定用	243	酒石酸ナトリウム二水和物	244
重水素化ギ酸, 核磁気共鳴スペクトル測定用	244	酒石酸プロチレリン	1443
重水素化クロロホルム, 核磁気共鳴スペクトル測定用	244	酒石酸メトプロロール	1598
重水素化ジメチルスルホキシド, 核磁気共鳴スペクトル測定用	244	酒石酸メトプロロール, 定量用	244
重水素化ビリジン, 核磁気共鳴スペクトル測定用	244	酒石酸メトプロロール錠	1599
重水素化メタノール, 核磁気共鳴スペクトル測定用	244	酒石酸レバロルフアン	1702
重水素化溶媒, 核磁気共鳴スペクトル測定用	244	酒石酸レバロルフアン, 定量用	244
十全大補湯エキス	1821	酒石酸レバロルフアン注射液	1703
臭素	244	酒石酸ロイコマイシン	678
臭素・酢酸試液	244	純度試験用アコニチン	244
臭素・シクロヘキサン試液	244	純度試験用アルテミシア・アルギイ	244
臭素・水酸化ナトリウム試液	244	純度試験用ジェサコニチン	244
臭素・四塩化炭素試液	244	純度試験用ヒパコニチン	244
重曹	1036	純度試験用ブシジエステルアルカロイド混合標準溶液	244
0.05 mol/L臭素液	166	純度試験用メサコニチン	244
臭素酸カリウム	244	消化力試験法	105
1/60 mol/L臭素酸カリウム液	166	ショウキョウ	1825
臭素試液	244	生姜	1825
重炭酸ナトリウム	1036	ショウキョウ末	1825
重炭酸ナトリウム注射液	1036	生姜末	1825
収着-脱着等温線測定法及び水分活性測定法	97	錠剤	10
ジュウヤク	1824	小柴胡湯エキス	1826
十葉	1824	錠剤の摩損度試験法	2453
シュクシャ	1824	硝酸	244
縮砂	1824	硝酸, 希	244
シュクシャ末	1824	硝酸, 発煙	244
縮砂末	1824	硝酸アンモニウム	244
酒精剤	20	硝酸イソソルビド	868
酒石酸	244, 867	硝酸イソソルビド, 定量用	244
L-酒石酸	244	硝酸イソソルビド錠	868
酒石酸アリメマジン	426	硝酸カリウム	245
		硝酸カルシウム	245
		硝酸カルシウム四水和物	245
		硝酸銀	245, 867
		硝酸銀・アンモニア試液	245

0.001 mol/L硝酸銀液	167	消毒用アルコール	543
0.005 mol/L硝酸銀液	167	消毒用エタノール	246, 543
0.01 mol/L硝酸銀液	167	消毒用フェノール	1357
0.02 mol/L硝酸銀液	167	消毒用フェノール水	1358
0.1 mol/L硝酸銀液	166	樟脳	672
硝酸銀試液	245	ショウマ	1831
硝酸銀点眼液	867	升麻	1831
硝酸コバルト	245	生薬及び生薬製剤のアフラトキシン試験法	2438
硝酸コバルト(II)六水和物	245	生薬及び生薬製剤の薄層クロマトグラフィー	2440
硝酸試液, 2 mol/L	244	生薬及び生薬を主たる原料とする製剤の 微生物限度試験法	124
硝酸ジルコニル	245	生薬関連製剤	20
硝酸ジルコニル二水和物	245	生薬関連製剤各条	20
硝酸ストリキニーネ, 定量用	245	生薬試験法	120
硝酸セリウム(III)試液	245	生薬純度試験用アセトン	246
硝酸セリウム(III)六水和物	245	生薬純度試験用アリストロキア酸 I	246
硝酸第一セリウム	245	生薬純度試験用エーテル	246
硝酸第一セリウム試液	245	生薬純度試験用ジエチルエーテル	246
硝酸第二鉄	245	生薬純度試験用ヘキサン	246
硝酸第二鉄試液	245	生薬定量用エフェドリン塩酸塩	246
硝酸チアミン	245, 1048	生薬等の定量指標成分について	2442
硝酸鉄(III)九水和物	245	蒸留水, 注射用	246
硝酸鉄(III)試液	245	[6]-ショーガオール, 定量用	246
硝酸デヒドロコリダリン, 成分含量測定用	245	[6]-ショーガオール, 薄層クロマトグラフィー用	246
0.1 mol/L硝酸銅(II)液	167	食塩	600
硝酸銅(II)三水和物	245	触媒用ラニニッケル	246
硝酸ナトリウム	246	植物油	247
硝酸ナファゾリン	246, 1176	ジョサマイシン	247, 869
硝酸ナファゾリン, 定量用	246	ジョサマイシン錠	870
硝酸鉛	246	ジョサマイシンプロピオン酸エステル	247, 871
硝酸鉛(II)	246	ショ糖硫酸エステルアルミニウム塩	894
硝酸二アンモニウムセリウム(IV)	246	シラザプリル	247, 872
硝酸二アンモニウムセリウム(IV)試液	246	シラザプリル, 定量用	247
硝酸バリウム	246	シラザプリル錠	872
硝酸バリウム試液	246	シラザプリル水合物	247, 872
硝酸ビスマス	246	シラザプリル水合物, 定量用	247
硝酸ビスマス・ヨウ化カリウム試液	246	シラスタチンアンモニウム, 定量用	247
0.01 mol/L硝酸ビスマス液	167	シラスタチンナトリウム	874
硝酸ビスマス五水和物	246	ジラゼブ塩酸塩水合物	875
硝酸ビスマス試液	246	シリカゲル	247
硝酸標準液	174	シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344
硝酸マグネシウム	246	シリカゲル, ガスクロマトグラフィー用	344
硝酸マグネシウム六水和物	246	シリカゲル, 薄層クロマトグラフィー用	344
硝酸マンガニ(II)六水和物	246	シリカゲル, 薄層クロマトグラフィー用(蛍光剤入り)	344
硝酸ミコナゾール	246, 1558	シリカゲル, 薄層クロマトグラフィー用 (混合蛍光剤入り)	344
常水	889	シリカゲル, 薄層クロマトグラフィー用 (粒径5~7 μm , 蛍光剤入り)	344
ショウブク	1828	シリコーン樹脂	248
小豆蔻	1828	シリコーン樹脂	248
小豆蔻	1828	シリコーン油	248
焦性ブドウ酸ナトリウム	246	シリコーン油	248
小青竜湯エキス	1828	試料緩衝液, エポエチンアルファ用	248
消石灰	891	ジルコニル・アリザリンS試液	248
焼セッコウ	1835		
焼石膏	1835		
消毒法及び除染法	2414		

ジルコニル・アリザリンレッドS試液	248
ジルチアゼム塩酸塩	248, 876
ジルチアゼム塩酸塩, 定量用	248
ジルチアゼム塩酸塩徐放カプセル	877
シルニジピン	878
シルニジピン錠	879
シロスタゾール	881
シロスタゾール錠	882
シロップ剤	12
シロップ用アシクロビル	362
シロップ用剤	12
シロップ用セファトリジン	937
シロップ用セファトリジンプロピレングリコール	937
シロップ用セファドロキシル	939
シロップ用セファレキシム	943
シロップ用セフボドキシム プロキセチル	988
シロップ用セフロキサジン	994
シロップ用トラニラスト	1136
シロップ用ファロペナムナトリウム	1342
シロップ用ペミロラストカリウム	1499
シロップ用ホスホマイシンカルシウム	1526
シロドシン	248, 883
シロドシン錠	884
シンイ	248, 1831
辛夷	1831
シンギ	1832
晋耆	1832
紅耆	1832
シンコニジン	248
シンコニン	248
ジンコン	248
ジンコン試液	248
浸剤・煎剤	20
親水クリーム	706
親水性シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344
親水軟膏	706
親水ワセリン	1728
診断用クエン酸ナトリウム液	695
浸透圧測定法(オスモル濃度測定法)	56
シンドビスウイルス	248
シナナムアルデヒド, 薄層クロマトグラフィー用	248
(E)-シナナムアルデヒド, 薄層クロマトグラフィー用	248
シンバスタチン	886
シンバスタチン錠	887
真武湯エキス	1832

ス

水, 核酸分解酵素不含	248
水銀	248
水銀標準液	174
水酸化カリウム	248, 891
0.1 mol/L水酸化カリウム・エタノール液	167
0.5 mol/L水酸化カリウム・エタノール液	167
水酸化カリウム・エタノール試液	248
水酸化カリウム・エタノール試液, 0.1 mol/L	248
水酸化カリウム・エタノール試液, 希	248
0.1 mol/L水酸化カリウム液	167
0.5 mol/L水酸化カリウム液	167
1 mol/L水酸化カリウム液	167
水酸化カリウム試液	248
水酸化カリウム試液, 0.02 mol/L	248
水酸化カリウム試液, 0.05 mol/L	248
水酸化カリウム試液, 8 mol/L	248
水酸化カルシウム	248, 891
水酸化カルシウム, pH測定用	248
水酸化カルシウムpH標準液	174, 249
水酸化カルシウム試液	249
水酸化第二銅	249
水酸化銅(II)	249
水酸化ナトリウム	249, 892
0.025 mol/L水酸化ナトリウム・エタノール(99.5)液	168
水酸化ナトリウム・ジオキサン試液	249
水酸化ナトリウム・メタノール試液	249
0.01 mol/L水酸化ナトリウム液	168
0.02 mol/L水酸化ナトリウム液	168
0.05 mol/L水酸化ナトリウム液	168
0.1 mol/L水酸化ナトリウム液	168
0.2 mol/L水酸化ナトリウム液	168
0.5 mol/L水酸化ナトリウム液	168
1 mol/L水酸化ナトリウム液	168
水酸化ナトリウム試液	249
水酸化ナトリウム試液, 0.01 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 0.05 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 0.2 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 0.5 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 2 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 4 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 5 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 6 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 8 mol/L	249
水酸化ナトリウム試液, 希	249
水酸化バリウム	249
水酸化バリウム試液	249
水酸化バリウム八水和物	249
水酸化リチウム一水和物	249
水素	249
水素化ホウ素ナトリウム	249
水分測定法(カールフィッシャー法)	57
水分測定用イミダゾール	249
水分測定用エチレングリコール	249
水分測定用塩化カルシウム	249
水分測定用クロロホルム	249
水分測定用試液	249
水分測定用ジエチレングリコールモノエチルエーテル	249
水分測定用炭酸プロピレン	249
水分測定用ピリジン	249
水分測定用ホルムアミド	249

水分測定用メタノール	249
水分測定用2-メチルアミノピリジン	249
水分測定用陽極液A	249
スウェルチアマリン, 薄層クロマトグラフィー用	249
スキサメトニウム塩化物水和物	893
スキサメトニウム塩化物水和物, 薄層クロマトグラフィー用	249
スキサメトニウム塩化物注射液	893
スクラルファート	894
スクラルファート水和物	894
スクロース	249
スクロース, 旋光度測定用	249
スコポラミン臭化水素酸塩水和物	250, 896
スコポラミン臭化水素酸塩水和物, 薄層クロマトグラフィー用	250
スコボレチン, 薄層クロマトグラフィー用	250
スズ	250
スズ, 熱分析用	346
スズ標準液	174
スタキオース, 薄層クロマトグラフィー用	250
ズダンⅢ	250
ズダンⅢ試液	250
スチレン	250
スチレン-ジビニルベンゼン共重合体, 液体クロマトグラフィー用	344
p-スチレンスルホン酸ナトリウム	250
スチレン-マレイン酸交互共重合体部分ブチルエステル	250
ステアリアルアルコール	251, 896
ステアリン酸	896
ステアリン酸, ガスクロマトグラフィー用	251
ステアリン酸エリスロマイシン	590
ステアリン酸カルシウム	898
ステアリン酸ポリオキシシル40	898
ステアリン酸マグネシウム	899
ステアリン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	251
ストリキニーネ硝酸塩, 定量用	251
ストレプトマイシン硫酸塩	900
ストロンチウム試液	251
スピラマイシン酢酸エステル	902
スピロノラクトン	903
スピロノラクトン錠	903
スプレー剤	19
スペクチノマイシン塩酸塩水和物	904
スリンダク	906
スルタミシリントシル酸塩錠	908
スルタミシリントシル酸塩水和物	906
スルチアム	909
スルバクタムナトリウム	910
スルバクタムナトリウム, スルバクタムペニシラミン用	251
スルバクタムペニシラミン用スルバクタムナトリウム	252
スルピリド	911
スルピリド, 定量用	252
スルピリドカプセル	912
スルピリド錠	911

スルピリン	252, 912
スルピリン, 定量用	252
スルピリン水和物	252, 912
スルピリン水和物, 定量用	252
スルピリン注射液	913
スルファサラジン	790
スルファジアジン銀	913
スルファチアゾール	252
スルファニルアミド	252
スルファニルアミド, ジアゾ化滴定用	252
スルファニル酸	252
スルファフラゾール	916
スルファミン酸(標準試薬)	252
スルファミン酸アンモニウム	252
スルファミン酸アンモニウム試液	252
スルファメチゾール	914
スルファメトキサゾール	915
スルファモノメトキシシン	915
スルファモノメトキシシン水和物	915
スルファイソキサゾール	916
スルファイソメゾール	915
スルベニシリンナトリウム	917
スルホコハク酸ジ-2-エチルヘキシルナトリウム	252
スルホサリチル酸	252
スルホサリチル酸試液	252
5-スルホサリチル酸二水和物	252
スルホプロモフタレインナトリウム	918
スルホプロモフタレインナトリウム注射液	918
スルホンアミド基を結合したヘキサデシルシリル化 シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344
L-スレオニン	1163
スレオプロカテロール塩酸塩	252

セ

製剤各条	10
製剤均一性試験法	133
製剤通則	9
製剤の粒度の試験法	135
製剤包装通則	9
制酸力試験法	135
青色リトマス紙	345
成人用沈降ジフテリアトキソイド	850
精製塩酸	252
精製水	252, 889
精製水(容器入り)	889
精製水, アンモニウム試験用	252
精製水, 滅菌	252
精製ゼラチン	1000
精製セラック	1002
精製デヒドロコール酸	1087
精製白糖	1226
精製ヒアルロン酸ナトリウム	252, 1268
精製ヒアルロン酸ナトリウム注射液	1269

精製ヒアルロン酸ナトリウム点眼液	1270
精製メタノール	252
精製ラノリン	1927
精製硫酸	252
生石灰	802
性腺刺激ホルモン試液, ヒト絨毛性	252
成分含量測定用アミグダリン	252
成分含量測定用アルブチン	252
成分含量測定用塩酸14-アニソイルアコニン	252
成分含量測定用塩酸エメチン	252
成分含量測定用塩酸ベンゾイルヒパコニン	252
成分含量測定用塩酸ベンゾイルメサコニン	252
成分含量測定用カプサイシン	252
成分含量測定用(E)-カプサイシン	252
成分含量測定用カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム	252
成分含量測定用[6]-ギンゲロール	252
成分含量測定用クルクミン	252
成分含量測定用(E)-ケイ皮酸	252
成分含量測定用ゲニポシド	252
成分含量測定用サイコサポニンa	252
成分含量測定用サイコサポニンb ₂	252
成分含量測定用サイコサポニンd	252
成分含量測定用シノブファギン	252
成分含量測定用硝酸デヒドロコリダリン	252
成分含量測定用バルパロイン	253
成分含量測定用10-ヒドロキシ-2-(E)-デセン酸	253
成分含量測定用ブシモノエステルアルカロイド混合 標準試液	253
成分含量測定用ブファリン	253
成分含量測定用ベオノール	253
成分含量測定用ヘスペリジン	253
成分含量測定用ペリルアルデヒド	253
成分含量測定用マグノロール	253
成分含量測定用リンコフィリン	253
成分含量測定用レジブフォゲニン	253
成分含量測定用ログニン	253
成分含量測定用ロスマリニン酸	253
製薬用水の品質管理	2459
精油	253
西洋ワサビペルオキサンダーゼ	253
生理食塩液	253, 922
ゼオライト(孔径0.5 nm), ガスクロマトグラフィー用	344
赤外吸収スペクトル測定法	47
赤外吸収スペクトル用塩化カリウム	253
赤外吸収スペクトル用臭化カリウム	253
赤色リトマス紙	345
石炭酸	1356
石油エーテル	253
石油系ヘキサメチルテトラコサン類分枝炭化水素 混合物(L), ガスクロマトグラフィー用	253
石油ベンジン	253, 922
赤リン	253
セクレチン標準品用ウシ血清アルブミン試液	253
セクレチン用ウシ血清アルブミン試液	253

セサミン, 薄層クロマトグラフィー用	253
セスキオレイン酸ソルビタン	253, 1011
セタノール	253, 923
セチリジン塩酸塩	923
セチリジン塩酸塩, 定量用	253
セチリジン塩酸塩錠	924
セチルピリジニウム塩化物-水和物	253
石灰乳	253
舌下錠	12
赤血球浮遊液, A型	253
赤血球浮遊液, B型	253
セッコウ	1835
石膏	1835
セトチアミン塩酸塩水和物	925
セトラキサート塩酸塩	926
セトリミド	253
セネガ	1835
セネガシロップ	1836
セネガ末	1836
セファエリン臭化水素酸塩	254
セファクロル	927
セファクロルカプセル	929
セファクロル細粒	932
セファクロル複合顆粒	930
セファゾリンナトリウム	933
セファゾリンナトリウム水和物	934
セファトリジンプロピレングリコール	254, 936
セファトリジンプロピレングリコールドライシロップ	937
セファドロキシル	254, 937
セファドロキシルカプセル	938
セファドロキシルドライシロップ	939
セファレキシン	939
セファレキシнкаプセル	940
セファレキシンドライシロップ	943
セファレキシン複合顆粒	942
セファロチンナトリウム	944
セフィキシム	945
セフィキシムカプセル	946
セフィキシム水和物	945
セフェピム塩酸塩水和物	947
セフォジウムナトリウム	950
セフォゾブラン塩酸塩	951
セフォタキシムナトリウム	953
セフォチアム ヘキシチル塩酸塩	955
セフォチアム塩酸塩	954
セフォテタン	957
セフォペラゾンナトリウム	959
セフカペン ビボキシル塩酸塩細粒	964
セフカペン ビボキシル塩酸塩錠	963
セフカペン ビボキシル塩酸塩水和物	962
セフカペンビボキシル塩酸塩細粒	964
セフカペンビボキシル塩酸塩錠	963
セフカペンビボキシル塩酸塩水和物	254
セフジトレン ビボキシル	965

セフジトレン ピボキシル細粒	967
セフジトレン ピボキシル錠	966
セフジトレンピボキシル	965
セフジトレンピボキシル細粒	967
セフジトレンピボキシル錠	966
セフジニル	968
セフジニルカプセル	969
セフジニル細粒	970
セフジニルラクタム環開裂ラクトン	254
セフスロジンナトリウム	970
セフタジジム	972
セフタジジム水和物	972
セフチゾキシムナトリウム	974
セフチブテン	975
セフチブテン水和物	975
セフテラム ピボキシル	977
セフテラム ピボキシル細粒	979
セフテラム ピボキシル錠	978
セフテラムピボキシル	977
セフテラムピボキシル細粒	979
セフテラムピボキシル錠	978
セフトリアキソンナトリウム	980
セフトリアキソンナトリウム水和物	980
セフピラミドナトリウム	982
セフピロム硫酸塩	983
セフブペラゾンナトリウム	984
セフポドキシム プロキセチル	985
セフポドキシム プロキセチル錠	987
セフポドキシムプロキセチル	985
セフポドキシムプロキセチルドライシロップ	988
セフミノクスナトリウム	989
セフミノクスナトリウム水和物	989
セフメタゾールナトリウム	990
セフメノキシム塩酸塩	991
セフロキサジン	993
セフロキサジン水和物	993
セフロキサジンドライシロップ	994
セフロキシム アキセチル	995
セフロキシムアキセチル	995
セボフルラン	996
セミカルバジド塩酸塩	254
セラセフェート	997
ゼラチン	254, 998
ゼラチン, 酸処理	254
ゼラチン・トリス緩衝液	254
ゼラチン・トリス緩衝液, pH8.0	254
ゼラチン・リン酸塩緩衝液	254
ゼラチン・リン酸塩緩衝液, pH7.0	254
ゼラチン・リン酸塩緩衝液, pH7.4	254
ゼラチン試液	254
ゼラチン製ペプトン	254
セラペプターゼ	1003
セラペプターゼ用トリクロロ酢酸試液	254
L-セリン	254, 1004

セルモロイキン(遺伝子組換え)	1005
セルモロイキン, 液体クロマトグラフィー用	254
セルモロイキン分子量測定用マーカートンパク質	255
セルモロイキン用緩衝液	255
セルモロイキン用基質緩衝液	255
セルモロイキン用濃縮ゲル	255
セルモロイキン用培養液	255
セルモロイキン用分離ゲル	255
セルロース, 薄層クロマトグラフィー用	344
セルロース, 薄層クロマトグラフィー用(蛍光剤入り)	344
セルローストリス(4-メチルベンゾエート)被覆 シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344
セルロース誘導体結合シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344
セレン	255
セレン標準液	174
セレン標準原液	174
センキュウ	1836
川芎	1836
センキュウ末	1836
川芎末	1836
ゼンコ	1837
前胡	1837
旋光度測定法	59
旋光度測定用スクロース	255
センコツ	1837
川骨	1837
洗浄液, ナルトグラスチム試験用	255
センソ	1838
蟾酥	1838
センダイウイルス	255
センナ	1838
センナ末	1839
センノシドA, 薄層クロマトグラフィー用	255
センブリ	255, 1840
センブリ・重曹散	1842
センブリ末	1841

ソ

ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地	255
ソウジュツ	1842
蒼朮	1842
ソウジュツ末	1843
蒼朮末	1843
ソウハクヒ	1843
桑白皮	1843
ソーダ石灰	255
ソボク	1843
蘇木	1843
ソヨウ	1843
蘇葉	1843
ソルビタンセスキオレイン酸エステル	255, 1011
D-ソルビット	1013

D-ソルビット液	1014
ゾルピデム酒石酸塩	1011
ゾルピデム酒石酸塩, 定量用	255
ゾルピデム酒石酸塩錠	1012
D-ソルビトール	255, 1013
D-ソルビトール, ガスクロマトグラフィー用	255
D-ソルビトール液	1014

タ

ダイオウ	1844
大黄	1844
大黄甘草湯エキス	1846
ダイオウ末	1845
大黄末	1845
大柴胡湯エキス	1849
第三アミルアルコール	255
第三ブタノール	255
第Xa因子	255
第Xa因子試液	255
第十七改正日本薬局方における国際調和	2468
ダイズ製ペプトン	255
ダイズ油	255, 1851
タイソウ	1851
大棗	1851
大腸菌由来タンパク質	255
大腸菌由来タンパク質原液	255
第IIa因子	255
第二ブタノール	255
第二リン酸カルシウム	1690
胎盤性性腺刺激ホルモン	920
第四級アンモニウム基を結合した親水性ビニル ポリマーゲル, 液体クロマトグラフィー用	344
ダウノルピシン塩酸塩	1015
タウリン	255, 1016
タウロウルソデオキシコール酸ナトリウム, 薄層クロマトグラフィー用	255
タカルシトール	1017
タカルシトール水和物	1017
タカルシトール軟膏	1018
タカルシトールローション	1018
タクシャ	1851
沢瀉	1851
タクシャトリテルペン混合試液, 確認試験用	256
タクシャ末	1852
沢瀉末	1852
ダクチノマイシン	351
濁度試験法	77
ダクロニウム臭化物, 薄層クロマトグラフィー用	256
ダクロリムスカプセル	1020
ダクロリムス水和物	1020
多孔質シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	344

多孔性アクリロニトリル-ジビニルベンゼン共重合体 (孔径0.06~0.08 μm , 100~200 m^2/g), ガスクロマトグラフィー用	344
多孔性エチルビニルベンゼン-ジビニルベンゼン共重合体, ガスクロマトグラフィー用	344
多孔性エチルビニルベンゼン-ジビニルベンゼン共重合体 (平均孔径0.0075 μm , 500~600 m^2/g), ガスクロマトグラフィー用	344
多孔性スチレン-ジビニルベンゼン共重合体, 液体クロマトグラフィー用	344
多孔性スチレン-ジビニルベンゼン共重合体 (平均孔径0.0085 μm , 300~400 m^2/g), ガスクロマトグラフィー用	344
多孔性スチレン-ジビニルベンゼン共重合体 (平均孔径0.3~0.4 μm , 50 m^2/g 以下), ガスクロマトグラフィー用	344
多孔性ポリマービーズ, ガスクロマトグラフィー用	344
多孔性ポリメタクリレート, 液体クロマトグラフィー用	344
タゾバクタム	1021
脱色フクシン試液	256
ダナゾール	1024
タムスロシン塩酸塩	256, 1025
タムスロシン塩酸塩, 定量用	256
タムスロシン塩酸塩徐放錠	1026
タモキシフェンクエン酸塩	1027
タランビシリン塩酸塩	1028
多硫化アンモニウム試液	256
タルク	256, 1029
タルチレリン	1030
タルチレリン口腔内崩壊錠	1032
タルチレリン錠	1031
タルチレリン水和物	1030
タルチレリン水和物, 定量用	256
タングステン(VI)酸ナトリウム二水和物	256
タングステン酸ナトリウム	256
炭酸アンモニウム	256
炭酸アンモニウム試液	256
炭酸塩pH標準液	174
炭酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH9.6	256
炭酸ガス	1196
炭酸カリウム	256, 1033
炭酸カリウム, 無水	256
炭酸カリウム・炭酸ナトリウム試液	256
炭酸カルシウム	256
炭酸カルシウム, 定量用	256
炭酸水素アンモニウム	256
炭酸水素カリウム	256
炭酸水素ナトリウム	256, 1036
炭酸水素ナトリウム, pH測定用	256
炭酸水素ナトリウム試液	256
炭酸水素ナトリウム試液, 10%	256
炭酸水素ナトリウム注射液	1036
炭酸水素ナトリウム注射液, 7%	256
炭酸脱水酵素	256

炭酸銅	256
炭酸銅一水和物	256
炭酸ナトリウム	256, 1037
炭酸ナトリウム(標準試薬)	256
炭酸ナトリウム, pH測定用	256
炭酸ナトリウム, 無水	256
炭酸ナトリウム試液	256
炭酸ナトリウム試液, 0.55 mol/L	256
炭酸ナトリウム十水和物	256
炭酸ナトリウム水和物	1037
炭酸プロピレン	256
炭酸プロピレン, 水分測定用	256
炭酸マグネシウム	1037
炭酸リチウム	1038
胆汁酸塩	257
単シロップ	1039
タンジン	1852
丹参	1852
単糖分析及びオリゴ糖分析/糖鎖プロファイル法	2371
ダントロレンナトリウム	1040
ダントロレンナトリウム水和物	1040
タンナルビン	1041
単軟膏	1852
タンニン酸	257, 1040
タンニン酸アルブミン	1041
タンニン酸試液	257
タンニン酸ジフェンヒドラミン	257, 1041
タンニン酸ベルベリン	1042
タンパク質含量試験用アルカリ性銅試液	257
タンパク質消化酵素試液	257
タンパク質定量法	2375
タンパク質のアミノ酸分析法	42

チ

チアブリド塩酸塩	1043
チアブリド塩酸塩, 定量用	257
チアブリド塩酸塩錠	1043
チアマゾール	1044
チアマゾール錠	1044
チアミールナトリウム	1045
チアミン塩化物塩酸塩	1046
チアミン塩化物塩酸塩散	1047
チアミン塩化物塩酸塩注射液	1048
チアミン塩酸塩	1046
チアミン塩酸塩散	1047
チアミン塩酸塩注射液	1048
チアミン硝化物	257, 1048
チアラミド塩酸塩	1049
チアラミド塩酸塩, 定量用	257
チアラミド塩酸塩錠	1050
チアントール	257, 1051
3-チエニルエチルペニシリンナトリウム	257
チオアセトアミド	257

チオアセトアミド・グリセリン塩基性試液	257
チオアセトアミド試液	257
チオグリコール酸	257
チオグリコール酸ナトリウム	257
チオグリコール酸培地 I, 無菌試験用	257
チオグリコール酸培地 II, 無菌試験用	257
チオシアン酸アンモニウム	257
チオシアン酸アンモニウム・硝酸コバルト試液	257
チオシアン酸アンモニウム・硝酸コバルト(II)試液	257
0.02 mol/Lチオシアン酸アンモニウム液	168
0.1 mol/Lチオシアン酸アンモニウム液	168
チオシアン酸アンモニウム試液	257
チオシアン酸カリウム	257
チオシアン酸カリウム試液	257
チオシアン酸第一鉄試液	257
チオシアン酸鉄(II)試液	257
チオジグリコール	257
チオセミカルバジド	257
チオ尿素	257
チオ尿素試液	257
チオペンタール, 定量用	257
チオペンタールナトリウム	258, 1052
チオリダジン塩酸塩	1053
チオ硫酸ナトリウム	258, 1054
0.002 mol/Lチオ硫酸ナトリウム液	169
0.005 mol/Lチオ硫酸ナトリウム液	169
0.01 mol/Lチオ硫酸ナトリウム液	169
0.02 mol/Lチオ硫酸ナトリウム液	169
0.05 mol/Lチオ硫酸ナトリウム液	169
0.1 mol/Lチオ硫酸ナトリウム液	168
チオ硫酸ナトリウム五水和物	258
チオ硫酸ナトリウム試液	258
チオ硫酸ナトリウム水和物	1054
チオ硫酸ナトリウム注射液	1054
チクセツサボンIV, 薄層クロマトグラフィー用	258
チクセツニンジン	1852
竹節人参	1852
チクセツニンジン末	1853
竹節人参末	1853
チクロピジン塩酸塩	1055
チクロピジン塩酸塩, 定量用	258
チクロピジン塩酸塩錠	1055
チザニジン塩酸塩	1056
チタンエロー	258
腔錠	18
室素	258, 1057
室素定量法(セミマイクロケルダール法)	27
腔に適用する製剤	18
腔用坐剤	18
チトクロムc	258
チニダゾール	1058
チペピジンヒベンズ酸塩	1058
チペピジンヒベンズ酸塩, 定量用	258
チペピジンヒベンズ酸塩錠	1060

チミン	258	注射用水	259, 890
チミン, 液体クロマトグラフィー用	258	注射用水(容器入り)	890
チメピジウム臭化物水和物	1061	注射用スキサメトニウム塩化物	894
チメロサル	258	注射用ストレプトマイシン硫酸塩	901
チモ	1853	注射用スペクチノマイシン塩酸塩	905
知母	1853	注射用セファゾリンナトリウム	935
チモール	259, 1061	注射用セフェピム塩酸塩	949
チモール, 定量用	259	注射用セフォゾプラン塩酸塩	952
チモール, 噴霧試液用	259	注射用セフォチアム塩酸塩	955
チモール・硫酸・メタノール試液, 噴霧用	259	注射用セフォペラゾンナトリウム・スルバクタムナトリウム	960
チモールフタレイン	259	注射用セフタジジム	973
チモールフタレイン試液	259	注射用セフメタゾールナトリウム	991
チモールブルー	259	注射用胎盤性性腺刺激ホルモン	922
チモールブルー・ジオキサン試液	259	注射用タゾバクタム・ピペラシリン	1022
チモールブルー・1,4-ジオキサン試液	259	注射用チアマラルナトリウム	1046
チモールブルー・ジメチルホルムアミド試液	259	注射用チオペンタールナトリウム	1053
チモールブルー・N,N-ジメチルホルムアミド試液	259	注射用テセロイキン(遺伝子組換え)	1085
チモールブルー試液	259	注射用ドキソルビシン塩酸塩	1115
チモールブルー試液, 希	259	注射用ドセタキセル	1124
チモロールマレイン酸塩	1062	注射用ナルトグラスチム(遺伝子組換え)	1186
茶剤	21	注射用パニペネム・ベタミプロン	1233
チュアブル錠	10	注射用バンコマイシン塩酸塩	1266
注射剤	13	注射用ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン	922
注射剤の採取容量試験法	136	注射用ヒドララジン塩酸塩	1290
注射剤の不溶性異物検査法	136	注射用ピペラシリンナトリウム	1313
注射剤の不溶性微粒子試験法	137	注射用ビンブラスチン硫酸塩	1335
注射剤用ガラス容器試験法	150	注射用ファモチジン	1339
注射により投与する製剤	13	注射用フェニトインナトリウム	1351
注射用アシクロビル	363	注射用ブレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム	1425
注射用アズトレオナム	371	注射用フロモキシセフナトリウム	1463
注射用アセチルコリン塩化物	377	注射用ペニシリンGカリウム	1513
注射用アミカシン硫酸塩	407	注射用ペプロマイシン硫酸塩	1495
注射用アムホテリシンB	414	注射用ベンジルペニシリンカリウム	1513
注射用アンピシリンナトリウム	454	注射用ホスホマイシンナトリウム	1527
注射用アンピシリンナトリウム・スルバクタムナトリウム	454	注射用マイトマイシンC	1544
注射用イダルビシン塩酸塩	486	注射用ミノサイクリン塩酸塩	1567
注射用イミペネム・シラスタチンナトリウム	505	注射用メロペネム	1613
注射用塩化アセチルコリン	377	注射用硫酸アミカシン	407
注射用塩化スキサメトニウム	894	注射用硫酸ストレプトマイシン	901
注射用塩酸イダルビシン	486	注射用硫酸ビンブラスチン	1335
注射用塩酸セフェピム	949	注射用硫酸ペプロマイシン	1495
注射用塩酸セフォゾプラン	952	注射用ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩	1715
注射用塩酸セフォチアム	955	抽出用ジチゾン液	259
注射用塩酸ドキソルビシン	1115	中心静脈栄養剤中の微量アルミニウム試験法	2341
注射用塩酸バンコマイシン	1266	中性アルミナ, カラムクロマトグラフィー用	344
注射用塩酸ヒドララジン	1290	中性アルミナ, 4%含水	259
注射用塩酸ミノサイクリン	1567	中性アルミナ, クロマトグラフィー用	344
注射用塩酸ロキサチジンアセタート	1715	中性洗剤	259
注射用オザグレネルナトリウム	618	注腸剤	18
注射用コハク酸ブレドニゾロンナトリウム	1425	中和エタノール	259
注射用ジフェニルヒダントインナトリウム	1351	チョウジ	1854
注射用シペレスタットナトリウム	858	丁香	1854
注射用蒸留水	259	丁子	1854

チョウジ末	1854
丁香末	1854
丁子末	1854
チョウジ油	1854
丁子油	1854
チョウトウコウ	1855
釣藤鈎	1855
釣藤鈎	1855
釣藤散エキス	1855
貼付剤	19
直腸に適用する製剤	17
直腸用半固形剤	17
チョレイ	1858
猪苓	1858
チョレイ末	1858
猪苓末	1858
L-チロシン	259, 1063
L-チロジン	259, 1063
チンキ剤	21
チンク油	1063
沈降B型肝炎ワクチン	1279
沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド	850
沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン	1319
沈降精製百日せきワクチン	1319
沈降炭酸カルシウム	1034
沈降炭酸カルシウム細粒	1035
沈降炭酸カルシウム錠	1034
沈降破傷風トキソイド	1230
沈降はぶトキソイド	1236
チンピ	1859
陳皮	1859

ツ

ツバキ油	1859
椿油	1859
ツロブテロール	1064
ツロブテロール, 定量用	259
ツロブテロール塩酸塩	1065
ツロブテロール経皮吸収型テープ	1065

テ

DEAE-一架橋デキストラン陰イオン交換体(CI型), 弱塩基性	344
DSS- <i>d</i> ₆ , 核磁気共鳴スペクトル測定用	259
DNA標準原液, インターフェロンアルファ (NAMALWA)用	259
テイコプラニン	1066
定性反応	28
低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	1293
<i>p,p'</i> -DDD(2,2-ビス(4-クロロフェニル)-1,1- ジクロロエタン)	259

<i>p,p'</i> -DDE(2,2-ビス(4-クロロフェニル)-1,1- ジクロロエチレン)	260
<i>o,p'</i> -DDT(1,1,1-トリクロロ-2-(2-クロロフェニル)- 2-(4-クロロフェニル)エタン)	260
<i>p,p'</i> -DDT(1,1,1-トリクロロ-2,2- ビス(4-クロロフェニル)エタン)	260
低分子量ヘパリン, 分子量測定用	260
定量分析用ろ紙	345
定量用L-カルボシステイン	261
定量用アジマリン	260
定量用アセトアルデヒド	260
定量用アセメタシン	260
定量用アゼラスチン塩酸塩	260
定量用アゼルニジピン	260
定量用アトラクチレノリドⅢ	260
定量用アトラクチロジン	260
定量用アトラクチロジン試液	260
定量用アトロピン硫酸塩水和物	260
定量用14-アニソイルアコニン塩酸塩	260
定量用アプリンジン塩酸塩	260
定量用アミオダロン塩酸塩	260
定量用アミグダリン	260
定量用アミドトリゾ酸	260
定量用アモスラロール塩酸塩	260
定量用アラセプリル	260
定量用アルジオキサ	260
定量用アルブチン	260
定量用アルミノプロフェン	260
定量用アロプリノール	260
定量用アンピロキシカム	260
定量用イオタラム酸	260
定量用イオパミドール	260
定量用イソクスプリン塩酸塩	260
定量用イソニアジド	260
定量用L-イソロイシン	260
定量用一硝酸イソソルビド	260
定量用イフェンプロジル酒石酸塩	260
定量用イブプロフェンピコノール	260
定量用イミダプリル塩酸塩	260
定量用イルソグラジンマレイン酸塩	260
定量用ウシ血清アルブミン	260
定量用ウベニメクス	260
定量用ウルソデオキシコール酸	260
定量用エカベトナトリウム水和物	260
定量用エタクリン酸	260
定量用エダラボン	260
定量用エチゾラム	260
定量用エチドロン酸二ナトリウム	260
定量用エチレフリン塩酸塩	260
定量用エナント酸メテノロン	260
定量用エバスチン	260
定量用エフェドリン塩酸塩	260
定量用エメダスチンフマル酸塩	260
定量用エメチン塩酸塩	260

定量用エモルファゾン	260
定量用塩化カリウム	260
定量用塩化カルシウム水和物	260
定量用塩化カルシウム二水和物	261
定量用塩化ナトリウム	261
定量用塩化ベンゼトニウム	261
定量用塩酸アゼラスチン	261
定量用塩酸アプリンジン	261
定量用塩酸アミオダロン	261
定量用塩酸アモスラロール	261
定量用塩酸イソクスプリン	261
定量用塩酸イミダプリル	261
定量用塩酸エチレフリン	261
定量用塩酸エフェドリン	261
定量用塩酸オキシコドン	261
定量用塩酸クロルプロマジン	261
定量用塩酸セチリジン	261
定量用塩酸チアブリド	261
定量用塩酸チアラミド	261
定量用塩酸ドパミン	261
定量用塩酸トリメタジジン	261
定量用塩酸ニカルジピン	261
定量用塩酸パバペリン	261
定量用塩酸ヒドララジン	261
定量用塩酸ヒドロコタルニン	261
定量用塩酸ブホルミン	261
定量用塩酸プロカイン	261
定量用塩酸プロカインアミド	261
定量用塩酸プロバフェノン	261
定量用塩酸プロブラノロール	261
定量用塩酸ペチジン	261
定量用塩酸ベニジピン	261
定量用塩酸ベラパミル	261
定量用dl-塩酸メチルエフェドリン	261
定量用塩酸メトホルミン	261
定量用塩酸メピバカイン	261
定量用塩酸モルヒネ	261
定量用塩酸ラベタロール	261
定量用オキシコドン塩酸塩水和物	261
定量用オメプラゾール	261
定量用オロパタジン塩酸塩	261
定量用カイニン酸	261
定量用カイニン酸水和物	261
定量用カドララジン	261
定量用(E)-カプサイシン	261
定量用カルバミン酸クロルフェネシン	261
定量用カルベジロール	261
定量用カンデサルタンシレキセチル	261
定量用キナプリル塩酸塩	261
定量用[6]-ギングロール	261
定量用グアヤコール	261
定量用クエン酸モサプリド	261
定量用クルクミン	261
定量用クロナゼパム	261

定量用クロラゼパ酸二カリウム	261
定量用クロルジアゼボキシド	261
定量用クロルフェネシンカルバミン酸エステル	261
定量用クロルプロパミド	261
定量用クロルプロマジン塩酸塩	261
定量用(E)-ケイ皮酸	261
定量用ケトコナゾール	261
定量用ゲニボシド	261
定量用コデインリン酸塩水和物	261
定量用コハク酸シベンゾリン	261
定量用サイコサポニンa	261
定量用サイコサポニンb ₂	261
定量用サイコサポニンb ₂ 標準試液	261
定量用サイコサポニンd	261
定量用サリチル酸	261
定量用ザルトプロフェン	261
定量用サントニン	261
定量用ジアゼパム	261
定量用シクロホスファミド水和物	262
定量用ジスチグミン臭化物	262
定量用ジドロゲステロン	262
定量用シネオール	262
定量用シノキサシン	262
定量用シノブファギン	262
定量用シノメニン	262
定量用ジヒドロコデインリン酸塩	262
定量用シベンゾリンコハク酸塩	262
定量用ジメンヒドリナート	262
定量用ジモルホラミン	262
定量用臭化ジスチグミン	262
定量用酒石酸メトプロロール	262
定量用酒石酸レバロルファン	262
定量用硝酸イソソルピド	262
定量用硝酸ストリキニーネ	262
定量用硝酸ナファゾリン	262
定量用[6]-ショーガオール	262
定量用シラザプリル	262
定量用シラザプリル水和物	262
定量用シラスタチンアンモニウム	262
定量用ジルチアゼム塩酸塩	262
定量用ストリキニーネ硝酸塩	262
定量用スルピリド	262
定量用スルピリン	262
定量用スルピリン水和物	262
定量用セチリジン塩酸塩	262
定量用ゾルピデム酒石酸塩	262
定量用タムスロシン塩酸塩	262
定量用タルチレリン水和物	262
定量用炭酸カルシウム	262
定量用チアブリド塩酸塩	262
定量用チアラミド塩酸塩	262
定量用チオペンタール	262
定量用チクロピジン塩酸塩	262
定量用チペビジンヒベンズ酸塩	262

定量用チモール 262
 定量用ツロブテロール 262
 定量用テオフィリン 262
 定量用デヒドロコリダリン硝化物 262
 定量用テモカプリル塩酸塩 262
 定量用テルビナフィン塩酸塩 262
 定量用テルミサルタン 262
 定量用ドキシフルリジン 262
 定量用ドバミン塩酸塩 262
 定量用トラニラスト 262
 定量用トリエンチン塩酸塩 262
 定量用トリメタジジン塩酸塩 262
 定量用ドロキシンドパ 262
 定量用ナファゾリン硝酸塩 262
 定量用ナフトビジル 262
 定量用ニカルジピン塩酸塩 262
 定量用ニコモール 262
 定量用ニセルゴリン 262
 定量用ニトレンジピン 262
 定量用ニフェジピン 262
 定量用L-乳酸ナトリウム液 262
 定量用パバベリン塩酸塩 262
 定量用パラアミノサリチル酸カルシウム水和物 262
 定量用L-バリン 262
 定量用バルバロイン 262
 定量用バルプロ酸ナトリウム 262
 定量用ハロペリドール 262
 定量用ヒアルロン酸ナトリウム 262
 定量用ビソプロロールフマル酸塩 262
 定量用ヒト血清アルブミン 262
 定量用ヒドララジン塩酸塩 262
 定量用10-ヒドロキシ-2-(*E*)-デセン酸 262
 定量用ヒドロコタルニン塩酸塩水和物 262
 定量用ヒベンズ酸チペビジン 262
 定量用ビルシカイニド塩酸塩水和物 262
 定量用ヒルスチン 263
 定量用ピロカルピン塩酸塩 263
 定量用ファモチジン 263
 定量用フェニトイン 263
 定量用フェノバルビタール 263
 定量用フェノール 263
 定量用フェノールスルホンフタレイン 263
 定量用フェルビナク 263
 定量用(*E*)-フェルラ酸 263
 定量用グシモノエステルアルカロイド混合標準試液 263
 定量用グシラミン 263
 定量用グテナフィン塩酸塩 263
 定量用フドステイン 263
 定量用ブファリン 263
 定量用ブホルミン塩酸塩 263
 定量用フマル酸ビソプロロール 263
 定量用プラゼパム 263
 定量用フルコナゾール 263
 定量用フルトプラゼパム 263

定量用フルラゼパム 263
 定量用フレカイニド酢酸塩 263
 定量用ブロカインアミド塩酸塩 263
 定量用ブロカイン塩酸塩 263
 定量用プロチゾラム 263
 定量用プロパフェノン塩酸塩 263
 定量用プロピルチオウラシル 263
 定量用プロプラノロール塩酸塩 263
 定量用フロプロピオン 263
 定量用ベオノール 263
 定量用ベザフィブラート 263
 定量用ヘスペリジン 263
 定量用ベタヒスチンメシル酸塩 263
 定量用ベタミプロン 263
 定量用ベチジン塩酸塩 263
 定量用ベニジピン塩酸塩 263
 定量用ベボタスチンベシル酸塩 263
 定量用ベラパミル塩酸塩 263
 定量用ベラプロストナトリウム 263
 定量用ペリラルデヒド 263
 定量用ペルフェナジンマレイン酸塩 263
 定量用ベンゼトニウム塩化物 263
 定量用ベンゾイルヒバコニン塩酸塩 263
 定量用ベンゾイルメサコニン塩酸塩 263
 定量用ボグリボース 263
 定量用マグノフロリンヨウ化物 263
 定量用マグノロール 263
 定量用マレイン酸イルソグラジン 263
 定量用マレイン酸ペルフェナジン 263
 定量用マレイン酸メチルエルゴメトリン 263
 定量用メキタジン 263
 定量用メシル酸ベタヒスチン 263
 定量用*dl*-メチルエフェドリン塩酸塩 263
 定量用メチルエルゴメトリンマレイン酸塩 263
 定量用メチルドパ 263
 定量用メチルドパ水和物 263
 定量用メテノロンエナント酸エステル 263
 定量用メトクロプラミド 263
 定量用メトプロロール酒石酸塩 263
 定量用メトホルミン塩酸塩 263
 定量用メトロニダゾール 263
 定量用メピバカイン塩酸塩 263
 定量用メフルシド 263
 定量用I-メントール 263
 定量用モサプリドクエン酸塩水和物 263
 定量用モルヒネ塩酸塩水和物 263
 定量用ヨウ化イソプロピル 263
 定量用ヨウ化カリウム 263
 定量用ヨウ化メチル 263
 定量用ヨウ素 263
 定量用ヨードメタン 263
 定量用ラフチジン 263
 定量用ラベタロール塩酸塩 263
 定量用リシノプリル 263

定量用リシノプリル水和物	263	テセロイキン用普通カンテン培地	265
定量用リスペリドン	264	テセロイキン用分子量マーカー	265
定量用リドカイン	264	テセロイキン用力価測定用培地	265
定量用硫酸アトロピン	264	デソキシコール酸ナトリウム	265
定量用リンコフィリン	264	鉄	265
定量用リン酸コデイン	264	鉄・フェノール試液	265
定量用リン酸ジヒドロコデイン	264	鉄・フェノール試液, 希	265
定量用レイン	264	鉄試験法	33
定量用レジブフォゲニン	264	鉄試験用アスコルビン酸	265
定量用レバミピド	264	鉄試験用酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, pH4.5	265
定量用レバロルファン酒石酸塩	264	鉄標準液	174
定量用レボフロキサシン水和物	264	鉄標準液(2), 原子吸光光度用	174
定量用L-ロイシン	264	鉄標準液, 原子吸光光度用	174
定量用ロガニン	264	鉄標準原液	174
定量用ロスマリン酸	264	鉄粉	265
定量用ワルファリンカリウム	264	テトラエチルアンモニウムヒドロキシド試液	265
2'-デオキシウリジン, 液体クロマトグラフィー用	264	テトラカイン塩酸塩	1085
テオフィリン	264, 1069	テトラキスヒドロキシプロピルエチレンジアミン, ガスクロマトグラフィー用	265
テオフィリン, 定量用	264	テトラクロロ金(III)酸試液	265
テガフル	1069	テトラクロロ金(III)酸四水和物	265
1-デカンスルホン酸ナトリウム	264	テトラクロロ金試液	265
1-デカンスルホン酸ナトリウム試液, 0.0375 mol/L	264	テトラサイクリン	265
デキサメサゾン	1070	テトラサイクリン塩酸塩	266, 1086
デキサメタゾン	1070	テトラデシルトリメチルアンモニウム臭化物	266
デキストラン-高度架橋アガロースゲルろ過担体, 液体クロマトグラフィー用	344	テトラヒドロキシキノン	266
デキストラン40	1071	テトラヒドロキシキノン指示薬	266
デキストラン40注射液	1072	テトラヒドロフラン	266
デキストラン70	1073	テトラヒドロフラン, 液体クロマトグラフィー用	266
デキストラン硫酸エステルナトリウム イオウ5	1073	テトラヒドロフラン, ガスクロマトグラフィー用	266
デキストラン硫酸エステルナトリウム イオウ18	1074	テトラフェニルホウ酸ナトリウム	266
デキストラン硫酸ナトリウム イオウ5	1073	0.02 mol/Lテトラフェニルホウ酸ナトリウム液	169
デキストラン硫酸ナトリウム イオウ18	1074	テトラフェニルボロンカリウム試液	266
デキストリン	1075	テトラフェニルボロンナトリウム	266
デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物	1075	0.02 mol/Lテトラフェニルボロンナトリウム液	169
滴定終点検出法	60	テトラ- <i>n</i> -ブチルアンモニウム塩化物	266
滴定用2,6-ジクロロインドフェノールナトリウム試液	264	テトラ- <i>n</i> -ブチルアンモニウム臭化物	266
<i>n</i> -デシルトリメチルアンモニウム臭化物	265	テトラブチルアンモニウムヒドロキシド・ メタノール試液	267
<i>n</i> -デシルトリメチルアンモニウム臭化物試液, 0.005 mol/L	265	10%テトラブチルアンモニウムヒドロキシド・ メタノール試液	267
テストステロン	265	0.1 mol/Lテトラブチルアンモニウムヒドロキシド液	169
テストステロンエナント酸エステル	1076	テトラブチルアンモニウムヒドロキシド試液	266
テストステロンエナント酸エステル注射液	1077	テトラブチルアンモニウムヒドロキシド試液, 0.005 mol/L	266
テストステロンプロピオン酸エステル	265, 1077	テトラブチルアンモニウムヒドロキシド試液, 40%	266
テストステロンプロピオン酸エステル注射液	1078	テトラブチルアンモニウム硫酸水素塩	266
デスラノシド	1079	テトラブチルアンモニウムリン酸二水素塩	266
デスラノシド注射液	1079	テトラ- <i>n</i> -プロピルアンモニウム臭化物	267
テセロイキン(遺伝子組換え)	1080	テトラブromフェノールフタレインエチル エステルカリウム塩	267
テセロイキン用細胞懸濁液	265	テトラブromフェノールフタレインエチル エステル試液	267
テセロイキン用参照抗インターロイキン-2抗体	265		
テセロイキン用試験菌移植培地	265		
テセロイキン用試験菌移植培地斜面	265		
テセロイキン用等電点マーカー	265		
テセロイキン用発色試液	265		

テトラブロモフェノールフタレインエチル エステルカリウム	267
テトラブロモフェノールフタレインエチル エステル試液	267
テトラ- <i>n</i> -ヘプチルアンモニウム臭化物	267
テトラ- <i>n</i> -ペンチルアンモニウム臭化物	267
テトラメチルアンモニウムヒドロキシド	267
0.1 mol/Lテトラメチルアンモニウムヒドロキシド・ メタノール液	170
テトラメチルアンモニウムヒドロキシド・ メタノール試液	267
0.02 mol/Lテトラメチルアンモニウムヒドロキシド液	170
0.1 mol/Lテトラメチルアンモニウムヒドロキシド液	169
0.2 mol/Lテトラメチルアンモニウムヒドロキシド液	169
テトラメチルアンモニウムヒドロキシド試液	267
テトラメチルアンモニウムヒドロキシド試液, pH5.5	267
<i>N,N,N',N'</i> -テトラメチルエチレンジアミン	267
テトラメチルシラン, 核磁気共鳴スペクトル測定用	267
3,3',5,5'-テトラメチルベンジジン二塩酸塩二水和物	267
デバルダ合金	267
デヒドロコリダリン硝化物, 定量用	267
デヒドロコリダリン硝化物, 薄層クロマトグラフィー用	268
デヒドロコール酸	1087
デヒドロコール酸注射液	1088
デヒドロコール酸ナトリウム注射液	1088
デフェロキサミンメシル酸塩	1088
テープ剤	20
テブレノン	1090
テブレノンカプセル	1091
<i>N</i> -デメチルエリスロマイシン	268
デメチルクロールテトラサイクリン塩酸塩	1092
<i>N</i> -デメチルロキシスロマイシン	268
デメトキシクルクミン	268
テモカプリル塩酸塩	1093
テモカプリル塩酸塩, 定量用	268
テモカプリル塩酸塩錠	1094
テルビナフィン塩酸塩	1095
テルビナフィン塩酸塩, 定量用	268
テルビナフィン塩酸塩液	1097
テルビナフィン塩酸塩クリーム	1098
テルビナフィン塩酸塩錠	1096
テルビナフィン塩酸塩スプレー	1098
テルフェニル	268
<i>p</i> -テルフェニル	268
テルブタリン硫酸塩	1099
デルマトン硫酸エステル	268
デルマトール	864
テルミサルタン	1100
テルミサルタン, 定量用	269
テルミサルタン錠	1100
テレピン油	269, 1859
テレフタル酸	269
テレフタル酸, ガスクロマトグラフィー用	344
テレフタル酸ジエチル	269

点眼剤	16
点眼剤の不溶性異物検査法	145
点眼剤の不溶性微粒子試験法	139
点耳剤	17
天台烏薬	1741
天然ケイ酸アルミニウム	760
点鼻液剤	17
点鼻剤	17
点鼻粉末剤	17
デンプン	269
デンプン, 溶性	269
デンプン・塩化ナトリウム試液	269
デンプングリコール酸ナトリウム	1106
デンプン試液	269
でんぷん消化力試験用バレイショデンプン試液	269
でんぷん消化力試験用フェーリング試液	269
テンマ	1860
天麻	1860
テンモンドウ	1860
天門冬	1860

ト

銅	269
銅(標準試薬)	269
銅エチレンジアミン試液, 1 mol/L	270
桃核承気湯エキス	1860
トウガシ	1863
冬瓜子	1863
トウガラシ	1863
トウガラシ・サリチル酸精	1865
トウガラシチンキ	1865
トウガラシ末	1864
透過率校正用光学フィルター	346
トウキ	1866
当帰	1866
当帰芍薬散エキス	1867
トウキ末	1866
当帰末	1866
糖鎖試験法	85
銅試液, アルカリ性	269
銅試液, タンパク質含量試験用アルカリ性	269
銅試液(2), アルカリ性	269
トウジン	1869
党参	1869
透析に用いる製剤	15
透析用剤	15
等張塩化ナトリウム注射液	922
等張食塩液	922
動的光散乱法による液体中の粒子径測定法	2346
等電点電気泳動法	2378
等電点マーカー, テセロイキン用	270
導電率測定法	61
導電率測定用塩化カリウム	270

トウニン1869
 桃仁1869
 トウニン末1870
 桃仁末1870
 トウヒ270, 1871
 橙皮1871
 Cu-PAN270
 Cu-PAN試液270
 トウヒシロップ1871
 橙皮シロップ1871
 トウヒチンキ1871
 橙皮チンキ1871
 銅標準液174
 銅標準原液174
 トウモロコシデンプン1104
 トウモロコシ澱粉1104
 トウモロコシ油270, 1872
 当薬1840
 当薬末1841
 銅溶液, アルカリ性269
 ドキサゾシンメシル酸塩1107
 ドキサゾシンメシル酸塩錠1108
 ドキサプラム塩酸塩水和物1109
 ドキシサイクリン塩酸塩錠1111
 ドキシサイクリン塩酸塩水和物1109
 ドキシフルリジン270, 1112
 ドキシフルリジン, 定量用270
 ドキシフルリジンカプセル1113
 ドキセピン塩酸塩270
 ドキソルピシン塩酸塩270, 1114
 ドクカツ1872
 独活1872
 ドコサン酸メチル270
 トコフェロール270, 1115
 dl- α -トコフェロール1115
 トコフェロールコハク酸エステル270
 トコフェロールコハク酸エステルカルシウム270, 1116
 トコフェロール酢酸エステル270, 1117
 トコフェロールニコチン酸エステル1118
 トコン1872
 吐根1872
 トコンシロップ1874
 吐根シロップ1874
 トコン末1873
 吐根末1873
 トシル酸スルタミシリン906
 トシル酸スルタミシリン錠908
 トシル酸トスフロキサシン1119
 トシル酸トスフロキサシン錠1121
 トスフロキサシントシル酸塩錠1121
 トスフロキサシントシル酸塩水和物1119
 ドセタキセル水和物270, 1122
 ドセタキセル注射液1123
 トチュウ1874

杜仲1874
 ドックツ1872
 ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム270
 ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム標準液174
 トドララジン塩酸塩水和物1125
 ドネペジル塩酸塩1125
 ドネペジル塩酸塩細粒1127
 ドネペジル塩酸塩錠1126
 ドパミン塩酸塩1129
 ドパミン塩酸塩, 定量用271
 ドパミン塩酸塩注射液1129
 トフィソパム1130
 ドブタミン塩酸塩1130
 トブラマイシン1131
 トブラマイシン注射液1132
 ドーフル散1733
 トラガント1875
 トラガント末271, 1875
 ドラージェンドルフ試液271
 ドラージェンドルフ試液, 噴霧用271
 トラザミド1132
 トラニラスト1133
 トラニラスト, 定量用271
 トラニラストカプセル1134
 トラニラスト細粒1135
 トラニラスト点眼液1137
 トラネキサム酸1138
 トラネキサム酸カプセル1140
 トラネキサム酸錠1139
 トラネキサム酸注射液1140
 トラピジル1141
 トリアコンチルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用344
 トリアムシノロン1142
 トリアムシノロンアセトニド271, 1142
 トリアムテレン1143
 トリエタノールアミン271
 トリエチルアミン271
 トリエチルアミン, エポエチンベータ用271
 1% トリエチルアミン・リン酸緩衝液, pH3.0271
 トリエチルアミン・リン酸緩衝液, pH5.0271
 トリエチルアミン緩衝液, pH3.2271
 トリエンチン塩酸塩1144
 トリエンチン塩酸塩, 定量用271
 トリエンチン塩酸塩カプセル1145
 トリクロホスナトリウム1146
 トリクロホスナトリウムシロップ1146
 トリクロル酢酸271
 トリクロルメチアジド1147
 トリクロルメチアジド錠1148
 トリクロロエチレン271
 トリクロロ酢酸271
 トリクロロ酢酸・ゼラチン・トリス緩衝液271
 トリクロロ酢酸試液271

トリクロロ酢酸試液, セラペプターゼ用 271
 1,1,2-トリクロロ-1,2,2-トリフルオロエタン 271
 トリクロロフルオロメタン 271
 トリコマイシン 1150
 トリシン 271
 トリス・塩化カルシウム緩衝液, pH6.5 272
 トリス・塩化ナトリウム緩衝液, pH8.0 272
 トリス・塩酸塩緩衝液, 0.05 mol/L, pH7.5 272
 トリス・塩酸塩緩衝液, 0.2 mol/L, pH7.4 272
 トリス・グリシン緩衝液, pH6.8 272
 トリス・酢酸緩衝液, pH6.5 272
 トリス・酢酸緩衝液, pH8.0 272
 トリス塩緩衝液, 0.02 mol/L, pH7.5 271
 トリス緩衝液, 0.02 mol/L, pH7.4 271
 トリス緩衝液, 0.05 mol/L, pH7.0 271
 トリス緩衝液, 0.05 mol/L, pH8.6 272
 トリス緩衝液, 0.1 mol/L, pH7.3 272
 トリス緩衝液, 0.1 mol/L, pH8.0 272
 トリス緩衝液, 0.5 mol/L, pH6.8 272
 トリス緩衝液, 0.5 mol/L, pH8.1 272
 トリス緩衝液, 1 mol/L, pH7.5 272
 トリス緩衝液, 1 mol/L, pH8.0 272
 トリス緩衝液, 1.5 mol/L, pH8.8 272
 トリス緩衝液, pH6.8 272
 トリス緩衝液, pH7.0 272
 トリス緩衝液, pH8.2 272
 トリス緩衝液, pH8.3 272
 トリス緩衝液, pH8.4 272
 トリス緩衝液, pH8.8 272
 トリス緩衝液, pH9.5 272
 トリス緩衝液, エンドトキシン試験用 271
 トリス緩衝液・塩化ナトリウム試液, 0.01 mol/L,
 pH7.4 272
 トリスヒドロキシメチルアミノメタン 272
 トリデカンスルホン酸ナトリウム 272
 2,4,6-トリニトロフェノール 272
 2,4,6-トリニトロフェノール・エタノール試液 273
 2,4,6-トリニトロフェノール試液 273
 2,4,6-トリニトロフェノール試液, アルカリ性 273
 2,4,6-トリニトロベンゼンスルホン酸 273
 2,4,6-トリニトロベンゼンスルホン酸ナトリウム
 二水和物 273
 2,4,6-トリニトロベンゼンスルホン酸二水和物 273
 トリフェニルアンチモン 273
 トリフェニルクロロメタン 273
 トリフェニルクロロメタン 273
 2,3,5-トリフェニル-2*H*-テトラゾリウム塩酸塩 273
 2,3,5-トリフェニル-2*H*-テトラゾリウム塩酸塩試液 273
 トリフェニルメタノール, 薄層クロマトグラフィー用 273
 トリフェニルメタン 273
 トリプシン 273
 トリプシン, 液体クロマトグラフィー用 273
 トリプシン, エポエチンアルファ
 液体クロマトグラフィー用 274

トリプシンインヒビター 274
 トリプシンインヒビター試液 274
 トリプシン試液 274
 トリプシン試液, ウリナスタチン試験用 274
 トリプシン試液, エポエチンアルファ用 274
 トリプシン試液, エルカトニン試験用 274
 L-トリプトファン 274, 1151
 トリフルオロ酢酸 274
 トリフルオロ酢酸, エポエチンベータ用 274
 トリフルオロ酢酸, 核磁気共鳴スペクトル測定用 274
 トリフルオロ酢酸試液 274
 トリヘキシフェニジル塩酸塩 1152
 トリヘキシフェニジル塩酸塩錠 1152
 トリメタジオン 1153
 トリメタジジン塩酸塩 1154
 トリメタジジン塩酸塩, 定量用 274
 トリメタジジン塩酸塩錠 1154
 トリメチルシリルイミダゾール 274
 トリメチルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 344
 3-トリメチルシリルプロパンスルホン酸ナトリウム,
 核磁気共鳴スペクトル測定用 274
 3-トリメチルシリルプロピオン酸ナトリウム-*d*₄,
 核磁気共鳴スペクトル測定用 274
 トリメトキノール塩酸塩水和物 1156
 トリメブチンマレイン酸塩 1157
 トルイジンプルー 274
 トルイジンプルーO 274
o-トルイル酸 274
 トルエン 274
o-トルエンスルホンアミド 274
p-トルエンスルホンアミド 274
 トルエンスルホンクロロアミドナトリウム三水和物 274
 トルエンスルホンクロロアミドナトリウム試液 274
p-トルエンスルホン酸 274
p-トルエンスルホン酸一水和物 274
 ドルゾラミド塩酸塩 1158
 ドルゾラミド塩酸塩点眼液 1159
 トルナフタート 1160
 トルナフタート液 1160
 トルナフテート 1160
 トルナフテート液 1160
 トルブタミド 274, 1161
 トルブタミド錠 1162
 トルペリゾン塩酸塩 1162
 L-トレオニン 274, 1163
 トレハロース 1163
 トレハロース水和物 1163
 トレビブトン 1164
 ドロキシドパ 1165
 ドロキシドパ, 定量用 275
 ドロキシドパカプセル 1166
 ドロキシドパ細粒 1167
 トロキシピド 1167

トロキシビド細粒	1169
トロキシビド錠	1168
トローチ剤	12
トロピカミド	1170
ドロペリドール	1170
トロンビン	275, 1171
豚脂	1875
ドンペリドン	1171

ナ

ナイスタチン	1172
ナイルブルー	275
ナタネ油	1875
菜種油	1875
ナタマイシン	1316
NK-7細胞	197
ナテグリニド	1173
ナテグリニド錠	1174
ナトリウム	275
ナトリウム, 金属	275
ナトリウム標準原液	174
ナトリウムペンタシアノアンミンフェロエート	275
0.1 mol/Lナトリウムメトキシド・ジオキサン液	170
0.1 mol/Lナトリウムメトキシド・1,4-ジオキサン液	170
0.1 mol/Lナトリウムメトキシド液	170
ナドロール	1175
七モリブデン酸六アンモニウム・硫酸試液	275
七モリブデン酸六アンモニウム試液	275
七モリブデン酸六アンモニウム四水和物	275
七モリブデン酸六アンモニウム四水和物・硫酸セリウム(IV)試液	275
七モリブデン酸六アンモニウム四水和物・硫酸第二セリウム試液	275
ナファゾリン・クロロフェニラミン液	1177
ナファゾリン塩酸塩	275, 1176
ナファゾリン硝酸塩	275, 1176
ナファゾリン硝酸塩, 定量用	275
ナファモスタットメシル酸塩	1178
ナフタレン	275
1,3-ナフタレンジオール	275
1,3-ナフタレンジオール試液	275
2-ナフタレンスルホン酸	275
2-ナフタレンスルホン酸一水和物	275
2-ナフタレンスルホン酸ナトリウム	275
α -ナフチルアミン	275
1-ナフチルアミン	275
ナフチルエチレンジアミン試液	275
N-1-ナフチルエチレンジアミン二塩酸塩	275
ナフトキノンスルホン酸カリウム	275
1,2-ナフトキノン-4-スルホン酸カリウム	275
ナフトキノンスルホン酸カリウム試液	275
1,2-ナフトキノン-4-スルホン酸カリウム試液	275
β -ナフトキノンスルホン酸ナトリウム	275

ナフトキノンスルホン酸ナトリウム試液	275
ナフトビジル	1179
ナフトビジル, 定量用	275
ナフトビジル口腔内崩壊錠	1180
ナフトビジル錠	1179
α -ナフトール	275
β -ナフトール	275
1-ナフトール	275
2-ナフトール	275
1-ナフトール・硫酸試液	275
α -ナフトール試液	275
β -ナフトール試液	275
1-ナフトール試液	275
2-ナフトール試液	275
α -ナフトールベンゼイン	275
p-ナフトールベンゼイン	275
α -ナフトールベンゼイン試液	276
p-ナフトールベンゼイン試液	275
ナフトレゾルシン・リン酸試液	276
ナブメトン	1181
ナブメトン錠	1182
ナプロキセン	1183
鉛標準液	174
鉛標準原液	174
ナマルバ細胞	276
ナリジクス酸	276, 1184
ナリンギン, 薄層クロマトグラフィー用	276
ナルコチン	1218
ナルトグラスチム(遺伝子組換え)	1185
ナルトグラスチム試験用ウシ血清アルブミン試液	276
ナルトグラスチム試験用継代培地	276
ナルトグラスチム試験用洗浄液	276
ナルトグラスチム試験用ブロッキング試液	276
ナルトグラスチム試験用分子量マーカー	276
ナルトグラスチム試験用力価測定培地	276
ナルトグラスチム試料用還元緩衝液	276
ナルトグラスチム試料用緩衝液	276
ナルトグラスチム用ポリアクリルアミドゲル	276
ナロキソン塩酸塩	1188
軟滑石	1766
軟膏剤	19

ニ

二亜硫酸ナトリウム	276
二亜硫酸ナトリウム試液	276
ニガキ	1876
苦木	1876
ニガキ末	1876
苦木末	1876
ニカルジピン塩酸塩	1188
ニカルジピン塩酸塩, 定量用	276
ニカルジピン塩酸塩注射液	1189
肉エキス	276

ニクジュウヨウ	1876
ニクジュヨウ	1876
肉菰蓉	1876
肉菰蓉	1876
ニクヅク	1877
肉豆蔻	1877
肉豆蔻	1877
肉製ペプトン	276
ニクロム酸カリウム	276
ニクロム酸カリウム(標準試薬)	276
ニクロム酸カリウム・硫酸試液	276
1/60 mol/Lニクロム酸カリウム液	170
ニクロム酸カリウム試液	276
β -ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド(β -NAD)	276
β -ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド還元型 (β -NADH)	276
β -ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド還元型試液	276
β -ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド試液	276
ニコチン酸	276, 1190
ニコチン酸アミド	276, 1191
ニコチン酸注射液	1191
ニコチン酸トコフェロール	1118
ニコチン酸dl- α -トコフェロール	1118
ニコモール	1192
ニコモール, 定量用	276
ニコモール錠	1193
ニコランジル	1193
二酢酸N,N'-ジベンジルエチレンジアミン	276
ニザチジン	1194
ニザチジンカプセル	1195
二酸化イオウ	276
二酸化硫黄	276
二酸化セレン	276
二酸化炭素	277, 1196
二酸化炭素測定用検知管	346
二酸化チタン	277
二酸化チタン試液	277
二酸化鉛	277
二酸化マンガン	277
二次抗体試液	277
ニシュウ酸三水素カリウム二水和物, pH測定用	277
ニセリトロール	1197
ニセルゴリン	1198
ニセルゴリン, 定量用	277
ニセルゴリン散	1199
ニセルゴリン錠	1198
日局生物薬品のウイルス安全性確保の基本要件	2380
ニッケル標準液	174
ニッケル標準液, 原子吸光度用	174
ニッケル標準原液	174
ニトラゼパム	1200
2,2',2''-ニトリロトリエタノール	277
2,2',2''-ニトリロトリエタノール塩酸塩	277

2,2',2''-ニトリロトリエタノール塩酸塩緩衝液, 0.6 mol/L, pH8.0	277
2,2',2''-ニトリロトリエタノール緩衝液, pH7.8	277
ニトリロ三酢酸	277
ニトレンジピン	1201
ニトレンジピン, 定量用	277
ニトレンジピン錠	1202
3-ニトロアニリン	277
4-ニトロアニリン	277
p-ニトロアニリン	277
4-ニトロアニリン・亜硝酸ナトリウム試液	277
p-ニトロアニリン・亜硝酸ナトリウム試液	277
ニトロエタン	277
4-ニトロ塩化ベンジル	277
p-ニトロ塩化ベンジル	278
4-ニトロ塩化ベンゾイル	278
p-ニトロ塩化ベンゾイル	278
ニトログリセリン錠	1203
α -ニトロソ- β -ナフトール	278
1-ニトロソ-2-ナフトール	278
α -ニトロソ- β -ナフトール試液	278
1-ニトロソ-2-ナフトール試液	278
1-ニトロソ-2-ナフトール-3,6- ジスルホン酸二ナトリウム	278
2-ニトロフェニル- β -D-ガラクトピラノシド	278
o-ニトロフェニル- β -D-ガラクトピラノシド	278
2-ニトロフェノール	278
3-ニトロフェノール	278
4-ニトロフェノール	278
ニトロブルシドナトリウム	278
ニトロブルシドナトリウム試液	278
4-(4-ニトロベンジル)ピリジン	278
2-ニトロベンズアルデヒド	278
o-ニトロベンズアルデヒド	278
ニトロベンゼン	278
4-ニトロベンゼンジアゾニウム塩酸塩試液	278
4-ニトロベンゼンジアゾニウム塩酸塩試液, 噴霧用	278
p-ニトロベンゼンジアゾニウム塩酸塩試液	278
p-ニトロベンゼンジアゾニウム塩酸塩試液, 噴霧用	278
4-ニトロベンゼンジアゾニウムフルオロボレート	278
p-ニトロベンゼンジアゾニウムフルオロボレート	278
ニトロメタン	278
2倍濃厚乳糖ブイヨン	278, 1204
ニフェジピン	278, 1204
ニフェジピン, 定量用	278
ニフェジピン細粒	1206
ニフェジピン徐放カプセル	1205
ニフェジピン腸溶細粒	1207
日本脳炎ワクチン	1208
日本薬局方収載生薬の学名表記について	2443
日本薬局方における標準品及び標準物質	2465
日本薬局方の通則等に規定する動物由来医薬品起源 としての動物に求められる要件	2393
乳剤	12

乳酸	279, 1208
L-乳酸	1209
乳酸エタクリジン	353
乳酸カルシウム	1209
乳酸カルシウム水和物	1209
乳酸試液	279
L-乳酸ナトリウム液, 定量用	279
L-乳酸ナトリウム液	1210
L-乳酸ナトリウムリンゲル液	1211
乳製カゼイン	279
乳糖	279, 1214
α-乳糖・β-乳糖混合物(1:1)	279
乳糖一水和物	279
乳糖基質試液	279
乳糖基質試液, ペニシリウム由来	
β-ガラクトシダーゼ用	279
乳糖水和物	1214
乳糖ブイオン	279
乳糖ブイオン, 2倍濃厚	279
乳糖ブイオン, 3倍濃厚	279
ニュートラルレッド	279
ニュートラルレッド・ウシ血清加イーグル最小必須培地	279
ニュートラルレッド試液	279
尿素	279, 1214
尿素・EDTA試液	279
二硫化炭素	279
二硫酸カリウム	279
ニルバジピン	1215
ニルバジピン錠	1216
ニワトコレクチン	279
ニワトコレクチン試液	279
ニワトリ赤血球浮遊液, 0.5 vol%	279
認証ヒ素標準液	175
ニンジン	1877
人參	1877
ニンジン末	1878
人參末	1878
ニンドウ	1879
忍冬	1879
ニンヒドリン	279
ニンヒドリン・アスコルビン酸試液	279
ニンヒドリン・L-アスコルビン酸試液	279
ニンヒドリン・エタノール試液, 噴霧用	279
ニンヒドリン・塩化スズ(II)試液	279
ニンヒドリン・塩化第一スズ試液	280
ニンヒドリン・クエン酸・酢酸試液	280
ニンヒドリン・酢酸試液	280
0.2%ニンヒドリン・水飽和1-ブタノール試液	280
ニンヒドリン・ブタノール試液	280
ニンヒドリン・硫酸試液	280
ニンヒドリン試液	279

ネ

ネオカルチノスタチン	280
ネオカルチノスタチン・スチレン-マレイン酸	
交互共重合体部分ブチルエステル2対3縮合物	280
ネオスチグミンメチル硫酸塩	1217
ネオスチグミンメチル硫酸塩注射液	1218
ネオマイシン硫酸塩	1383
ネスラー管	346
熱分析法	62
熱分析用インジウム	346
熱分析用スズ	346
粘着力試験法	145
粘度計校正用標準液	174
粘度測定法	64

ノ

濃塩化ベンザルコニウム液50	1510
濃グリセリン	703
濃グリセロール	703
濃クロモトローブ酸試液	280
濃クロモトロブ酸試液	280
濃厚乳糖ブイオン, 2倍	280
濃厚乳糖ブイオン, 3倍	280
濃ジアゾベンゼンスルホン酸試液	280
濃縮ゲル, セルモロイキン用	280
濃ベンザルコニウム塩化物液50	1510
濃ヨウ化カリウム試液	280
ノスカピン	1218
ノスカピン塩酸塩水和物	1219
ノダケニン, 薄層クロマトグラフィー用	280
1-ノナンスルホン酸ナトリウム	281
ノニル酸バニリルアミド	281
ノニルフェノキシポリ(エチレンオキシ)エタノール,	
ガスクロマトグラフィー用	281
ノルアドレナリン	1219
ノルアドレナリン注射液	1220
ノルエチステロン	1221
ノルエビネフリン	1219
ノルエビネフリン注射液	1220
ノルゲストレル	1221
ノルゲストレル・エチニルエストラジオール錠	1222
ノルトリプチリン塩酸塩	1223
ノルフロキサシン	1224
L-ノルロイシン	281

ハ

バイオテクノロジー応用医薬品/生物起源由来医薬品の	
製造に用いる細胞基材に対するマイコプラズマ	
否定試験	2395
バイカリン, 薄層クロマトグラフィー用	281
バイカリン一水和物, 薄層クロマトグラフィー用	281

培地充填試験(プロセスシミュレーション)2417
 ハイドロサルファイトナトリウム281
 バイモ1880
 貝母1880
 培養液, セルモロイキン用281
 はかり及び分銅346
 バカンピシリン塩酸塩1225
 パクガ1880
 麦芽1880
 麦芽糖1552
 白色セラック1003
 白色軟膏1188
 白色ワセリン1727
 薄層クロマトグラフィー42
 薄層クロマトグラフィー用アクテオシド281
 薄層クロマトグラフィー用アサリニン281
 薄層クロマトグラフィー用アストラガロシドIV281
 薄層クロマトグラフィー用アトラクチレノリドIII281
 薄層クロマトグラフィー用アトロピン硫酸塩水和物281
 薄層クロマトグラフィー用アマチャジヒドロ
 イソクマリン281
 薄層クロマトグラフィー用アミグダリン281
 薄層クロマトグラフィー用2-アミノ-5-
 クロロベンゾフェノン281
 薄層クロマトグラフィー用アラントイン281
 薄層クロマトグラフィー用アリソールA281
 薄層クロマトグラフィー用アルブチン281
 薄層クロマトグラフィー用アレコリン臭化水素酸塩281
 薄層クロマトグラフィー用イカリイン281
 薄層クロマトグラフィー用(E)-イソフェルラ酸・
 (E)-フェルラ酸混合試液281
 薄層クロマトグラフィー用イソプロメタジン塩酸塩281
 薄層クロマトグラフィー用イミダゾール281
 薄層クロマトグラフィー用ウンベリフェロン281
 薄層クロマトグラフィー用塩化スキサメトニウム281
 薄層クロマトグラフィー用塩化ベルベリン281
 薄層クロマトグラフィー用塩酸イソプロメタジン281
 薄層クロマトグラフィー用塩酸1,1-ジフェニル-4-
 ピペリジノ-1-ブテン281
 薄層クロマトグラフィー用塩酸ベンゾイルメサコニン281
 薄層クロマトグラフィー用オウゴン281
 薄層クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化
 シリカゲル344
 薄層クロマトグラフィー用オクタデシルシリル化
 シリカゲル(蛍光剤入り)344
 薄層クロマトグラフィー用オストール281
 薄層クロマトグラフィー用果糖281
 薄層クロマトグラフィー用カブサイシン281
 薄層クロマトグラフィー用(E)-カブサイシン281
 薄層クロマトグラフィー用[6]-ギンゲロール282
 薄層クロマトグラフィー用ギンセノシドRb₁282
 薄層クロマトグラフィー用ギンセノシドRg₁282
 薄層クロマトグラフィー用グリココール酸ナトリウム282
 薄層クロマトグラフィー用グリチルリチン酸282

薄層クロマトグラフィー用4'-O-グルコシル-5-O-
 メチルピサミノール282
 薄層クロマトグラフィー用グルコン酸カルシウム282
 薄層クロマトグラフィー用グルコン酸カルシウム水和物282
 薄層クロマトグラフィー用クロロゲン酸282
 薄層クロマトグラフィー用(E)-クロロゲン酸282
 薄層クロマトグラフィー用(2-クロロフェニル)-
 ジフェニルメタノール282
 薄層クロマトグラフィー用(E)-ケイ皮酸282
 薄層クロマトグラフィー用ゲニポシド282
 薄層クロマトグラフィー用ケノデオキシコール酸282
 薄層クロマトグラフィー用ゲンチオピクロシド282
 薄層クロマトグラフィー用ゴシツ282
 薄層クロマトグラフィー用コプチシン塩化物282
 薄層クロマトグラフィー用コール酸282
 薄層クロマトグラフィー用サイコサポニンa282
 薄層クロマトグラフィー用サイコサポニンb₂282
 薄層クロマトグラフィー用サルササポゲニン282
 薄層クロマトグラフィー用シザンドリン282
 薄層クロマトグラフィー用シノメニン282
 薄層クロマトグラフィー用ジヒドロエルゴクリスチン
 メシル酸塩282
 薄層クロマトグラフィー用1-[(2R,5S)-2,5-ジヒドロ-
 5-(ヒドロキシメチル)-2-フリル]チミン282
 薄層クロマトグラフィー用1,1-ジフェニル-4-
 ピペリジノ-1-ブテン塩酸塩282
 薄層クロマトグラフィー用ジメチルシリル化シリカゲル
 (蛍光剤入り)344
 薄層クロマトグラフィー用2,6-ジメチル-4-(2-
 ニトロソフェニル)-3,5-ピリジンジカルボン酸
 ジメチルエステル282
 薄層クロマトグラフィー用シャゼンシ282
 薄層クロマトグラフィー用臭化水素酸アレコリン282
 薄層クロマトグラフィー用臭化水素酸スコボラミン282
 薄層クロマトグラフィー用臭化ダクロニウム282
 薄層クロマトグラフィー用[6]-ショ-ガオール282
 薄層クロマトグラフィー用シリカゲル344
 薄層クロマトグラフィー用シリカゲル(蛍光剤入り)344
 薄層クロマトグラフィー用シリカゲル(混合蛍光剤入り)344
 薄層クロマトグラフィー用シリカゲル
 (粒径5~7 μm, 蛍光剤入り)344
 薄層クロマトグラフィー用シンナムアルデヒド282
 薄層クロマトグラフィー用(E)-シンナムアルデヒド282
 薄層クロマトグラフィー用スウェルチアマリン282
 薄層クロマトグラフィー用スキサメトニウム塩化物
 水和物282
 薄層クロマトグラフィー用スコボラミン臭化水素酸塩
 水和物282
 薄層クロマトグラフィー用スコボレチン282
 薄層クロマトグラフィー用スタキオース282
 薄層クロマトグラフィー用セサミン282
 薄層クロマトグラフィー用セルロース344
 薄層クロマトグラフィー用セルロース(蛍光剤入り)344
 薄層クロマトグラフィー用センノシドA282

薄層クロマトグラフィー用タウロウルソデオキシコール酸 ナトリウム	282
薄層クロマトグラフィー用ダクロニウム臭化物	282
薄層クロマトグラフィー用チクセツサポニンIV	282
薄層クロマトグラフィー用デヒドロコリダリン硝化物	282
薄層クロマトグラフィー用トリフェニルメタノール	282
薄層クロマトグラフィー用ナリンギン	283
薄層クロマトグラフィー用ノダケニン	283
薄層クロマトグラフィー用バイカリン	283
薄層クロマトグラフィー用バイカリンー水和物	283
薄層クロマトグラフィー用バルバロイン	283
薄層クロマトグラフィー用ヒオデオキシコール酸	283
薄層クロマトグラフィー用10-ヒドロキシ-2-(<i>E</i>)- デセン酸	283
薄層クロマトグラフィー用3-(3-ヒドロキシ-4- メトキシフェニル)-2-(<i>E</i>)-プロペン酸・ (<i>E</i>)-フェルラ酸混合試液	283
薄層クロマトグラフィー用ヒペロシド	283
薄層クロマトグラフィー用ヒルスチン	283
薄層クロマトグラフィー用プエラリン	283
薄層クロマトグラフィー用フェルラ酸シクロアルテニル	283
薄層クロマトグラフィー用ブタ胆汁末	283
薄層クロマトグラフィー用フマル酸	283
薄層クロマトグラフィー用(土)-プラエルブトリンA	283
薄層クロマトグラフィー用フルオロキノロン酸	283
薄層クロマトグラフィー用ペオニフロリン	283
薄層クロマトグラフィー用ペオノール	283
薄層クロマトグラフィー用ヘスペリジン	283
薄層クロマトグラフィー用ペリルアルデヒド	283
薄層クロマトグラフィー用ベルゲニン	283
薄層クロマトグラフィー用ベルバスコシド	283
薄層クロマトグラフィー用ベルベリン塩化物水和物	283
薄層クロマトグラフィー用ベンゾイルメサコニン塩酸塩	283
薄層クロマトグラフィー用ポリアミド	344
薄層クロマトグラフィー用ポリアミド(蛍光剤入り)	344
薄層クロマトグラフィー用マグノロール	283
薄層クロマトグラフィー用マンニノトリオース	283
薄層クロマトグラフィー用ミリスチシン	283
薄層クロマトグラフィー用メシル酸 ジヒドロエルゴクリスチン	283
薄層クロマトグラフィー用2-メチル-5- ニトロイミダゾール	283
薄層クロマトグラフィー用3- <i>O</i> -メチルメチルドパ	283
薄層クロマトグラフィー用(<i>E</i>)-2-メトキシシンナム アルデヒド	283
薄層クロマトグラフィー用ラボンチシン	283
薄層クロマトグラフィー用リオチロニンナトリウム	283
薄層クロマトグラフィー用リクイリチン	283
薄層クロマトグラフィー用(<i>Z</i>)-リグスチリド	283
薄層クロマトグラフィー用リトコール酸	283
薄層クロマトグラフィー用リモニン	283
薄層クロマトグラフィー用硫酸アトロピン	283
薄層クロマトグラフィー用リンコフィリン	283
薄層クロマトグラフィー用ルチン	283
薄層クロマトグラフィー用ルテオリン	283
薄層クロマトグラフィー用レイン	283
薄層クロマトグラフィー用レジブフォゲニン	283
薄層クロマトグラフィー用レボチロキシシンナトリウム	283
薄層クロマトグラフィー用レボチロキシシンナトリウム 水和物	283
薄層クロマトグラフィー用ロガニン	283
薄層クロマトグラフィー用ロスマリン酸	283
白糖	283, 1226
バクモンドウ	283, 1881
麦門冬	1881
麦門冬湯エキス	1881
白蠟	1919
バクロフェン	1227
バクロフェン錠	1228
馬血清	283
バシトラシン	1229
バスカルシウム	1237
バスカルシウム顆粒	1237
バスカルシウム水和物	1237
バソプレシン	284
バソプレシン注射液	1230
ハチマイシン	1150
八味地黄丸エキス	1882
ハチミツ	1885
蜂蜜	1885
波長及び透過率校正用光学フィルター	346
波長校正用光学フィルター	346
発煙硝酸	284
発煙硫酸	284
ハッカ	284, 1886
薄荷	1886
ハッカ水	1886
ハッカ油	284, 1886
薄荷油	1886
バッカル錠	12
発色試液, テセロイキン用	284
発色性合成基質	284
発熱性物質試験法	108
バップ剤	20
バップ用複方オウバク散	1748
発泡顆粒剤	11
発泡錠	10
ハートインフュージョンカンテン培地	284
バナジン酸アンモニウム	284
バナジン(V)酸アンモニウム	284
鼻に適用する製剤	17
パニペナム	1231
パニリン	284
パニリン・塩酸試液	284
パニリン・硫酸・エタノール試液	284
パニリン・硫酸・エタノール試液, 噴霧用	284
パニリン・硫酸試液	284
ハヌス試液	284

パパベリン塩酸塩 284, 1235
 パパベリン塩酸塩, 定量用 284
 パパベリン塩酸塩注射液 1235
 パーフルオロヘキシルプロピルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 345
 ハマボウフウ 1887
 浜防風 1887
 パメタン硫酸塩 284, 1236
 パモ酸ヒドロキシジン 1292
 パラアミノサリチル酸カルシウム 1237
 パラアミノサリチル酸カルシウム顆粒 1237
 パラアミノサリチル酸カルシウム水和物 1237
 パラアミノサリチル酸カルシウム水和物, 定量用 284
 パラオキシ安息香酸 284
 パラオキシ安息香酸イソアミル 284
 パラオキシ安息香酸イソブチル 284
 パラオキシ安息香酸イソプロピル 284
 パラオキシ安息香酸エチル 284, 1238
 パラオキシ安息香酸-2-エチルヘキシル 284
 パラオキシ安息香酸ブチル 285, 1239
 パラオキシ安息香酸ブチル, 分離確認用 285
 パラオキシ安息香酸プロピル 285, 1240
 パラオキシ安息香酸プロピル, 分離確認用 285
 パラオキシ安息香酸ヘキシル 285
 パラオキシ安息香酸ヘブチル 285
 パラオキシ安息香酸ベンジル 285
 パラオキシ安息香酸メチル 286, 1241
 パラオキシ安息香酸メチル, 分離確認用 286
 パラジウム標準液, ICP分析用 174
 バラシクロビル塩酸塩 1242
 バラシクロビル塩酸塩錠 1244
 パラセタモール 378
 パラフィン 286, 1245
 パラフィン, 流動 286
 パラホルムアルデヒド 1247
 H-D-バリル-L-ロイシル-L-アルギニン-4-
 ニトロアニリド二塩酸塩 286
 L-バリン 286, 1248
 L-バリン, 定量用 286
 パルサム 286
 パルサルタン 1248
 パルサルタン錠 1249
 パルナバリンナトリウム 1251
 パルバロイン, 成分含量測定用 286
 パルバロイン, 定量用 286
 パルバロイン, 薄層クロマトグラフィー用 286
 パルビタール 286, 1252
 パルビタール緩衝液 286
 パルビタールナトリウム 286
 パルプロ酸ナトリウム 1253
 パルプロ酸ナトリウム, 定量用 287
 パルプロ酸ナトリウム錠 1254
 パルプロ酸ナトリウムシロップ 1255
 パルマチン塩化物 287

パルミチン酸, ガスクロマトグラフィー用 287
 パルミチン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用 287
 パルミチン酸レチノール 1695
 パルミトアミドプロピルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 345
 パルミトレイン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用 287
 バレイショデンプン 287, 1105
 バレイショ澱粉 1105
 バレイショデンプン試液 287
 バレイショデンプン試液, でんぷん消化力試験用 287
 ハロキサゾラム 1255
 パロキセチン塩酸塩錠 1258
 パロキセチン塩酸塩水和物 1256
 ハロタン 1259
 ハロペリドール 1260
 ハロペリドール, 定量用 287
 ハロペリドール細粒 1262
 ハロペリドール錠 1261
 ハロペリドール注射液 1263
 パンクレアチン 1263
 パンクレアチン用リン酸塩緩衝液 287
 パンクロニウム臭化物 1264
 ハンゲ 1887
 半夏 1887
 半夏厚朴湯エキス 1887
 半夏瀉心湯エキス 1889
 バンコマイシン塩酸塩 1265
 蕃椒 1863
 蕃椒末 1864
 バンテチン 1266
 バントテン酸カルシウム 287, 1267

ヒ

ヒアルロニダーゼ 287
 ヒアルロン酸 287
 ヒアルロン酸ナトリウム, 精製 287
 ヒアルロン酸ナトリウム, 定量用 287
 α -BHC(α -ヘキサクロロシクロヘキサン) 287
 β -BHC(β -ヘキサクロロシクロヘキサン) 288
 γ -BHC(γ -ヘキサクロロシクロヘキサン) 288
 δ -BHC(δ -ヘキサクロロシクロヘキサン) 288
 pH測定法 66
 pH測定用水酸化カルシウム 288
 pH測定用炭酸水素ナトリウム 288
 pH測定用炭酸ナトリウム 288
 pH測定用ニシュウ酸三水素カリウム二水和物 288
 pH測定用フタル酸水素カリウム 288
 pH測定用ホウ酸ナトリウム 288
 pH測定用無水リン酸一水素ナトリウム 288
 pH測定用四シュウ酸カリウム 288
 pH測定用四ホウ酸ナトリウム十水和物 288
 pH測定用リン酸水素二ナトリウム 288
 pH測定用リン酸二水素カリウム 288

ピオグリタゾン塩酸塩	1271	ビタミンA酢酸エステル	1695
ピオグリタゾン塩酸塩・グリメピリド錠	1273	ビタミンA定量法	68
ピオグリタゾン塩酸塩・メトホルミン塩酸塩錠	1276	ビタミンA定量用2-プロパノール	290
ピオグリタゾン塩酸塩錠	1272	ビタミンAパルミチン酸エステル	1695
ビオチン	1278	ビタミンA油	1288
ビオチン標識ニワトコレクチン	288	ビタミンB ₁ 塩酸塩	1046
ヒオデオキシコール酸, 薄層クロマトグラフィー用	288	ビタミンB ₁ 塩酸塩散	1047
比較乳濁液 I	288	ビタミンB ₁ 塩酸塩注射液	1048
B型赤血球浮遊液	288	ビタミンB ₁ 硝酸塩	1048
ピクリン酸	288	ビタミンB ₂	1677
ピクリン酸・エタノール試液	288	ビタミンB ₂ 散	1677
ピクリン酸試液	288	ビタミンB ₂ 酪酸エステル	1678
ピクリン酸試液, アルカリ性	288	ビタミンB ₂ リン酸エステル	1679
ヒコアト注射液	608	ビタミンB ₂ リン酸エステル注射液	1680
ピコスルファートナトリウム	1279	ビタミンB ₆	1321
ピコスルファートナトリウム水和物	1279	ビタミンB ₆ 注射液	1322
ビスコジル	1280	ビタミンB ₁₂	809
ビスコジル坐剤	1280	ビタミンB ₁₂ 注射液	810
PCR 2倍反応液, SYBR Green含有	288	ビタミンC	367
BGLB	288	ビタミンC散	367
比重及び密度測定法	69	ビタミンC注射液	368
非水滴定用アセトン	288	ビタミンD ₂	594
非水滴定用酢酸	288	ビタミンD ₃	783
非水滴定用酢酸水銀(II)試液	288	ビタミンE	1115
非水滴定用酢酸第二水銀試液	288	ビタミンEコハク酸エステルカルシウム	1116
非水滴定用氷酢酸	288	ビタミンE酢酸エステル	1117
4,4'-ビス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノン	289	ビタミンEニコチン酸エステル	1118
L-ヒスチジン	289, 1281	ビタミンH	1278
L-ヒスチジン塩酸塩一水和物	289	ビタミンK ₁	1343
L-ヒスチジン塩酸塩水和物	1282	1,4-BTMSB-d ₄ , 核磁気共鳴スペクトル測定用	290
ビスデメトキシシルクミン	289	ヒトインスリン	290
ビス(1,1-トリフルオロアセトキシ)ヨードベンゼン	289	ヒトインスリン(遺伝子組換え)	510
ビストリメチルシリルアセトアミド	289	ヒトインスリン(遺伝子組換え)注射液	512
1,4-ビス(トリメチルシリル)ベンゼン-d ₄ , 核磁気共鳴スペクトル測定用	289	ヒトインスリンデスアミド体含有試液	290
N,N'-ビス[2-ヒドロキシ-1-(ヒドロキシメチル) エチル]-5-ヒドロキシアセチルアミノ-2,4,6- トリヨードイソフタルアミド	289	ヒトインスリン二量体含有試液	290
ビス-(1-フェニル-3-メチル-5-ピラゾロン)	289	ヒト下垂体性腺刺激ホルモン	919
ビスマス酸ナトリウム	289	ヒト血清アルブミン, 定量用	290
微生物限度試験法	109	ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン	920
微生物迅速試験法	2419	ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン試液	290
ヒ素試験法	34	ヒト正常血漿	290
ヒ素標準液	175	ヒト正常血漿乾燥粉末	290
ヒ素標準原液	175	人全血液	1289
ビスプロロールフマル酸塩	1282	人免疫グロブリン	1289
ビスプロロールフマル酸塩, 定量用	289	ヒト由来アンチトロンビン	290
ビスプロロールフマル酸塩錠	1283	ヒト由来アンチトロンビンⅢ	290
ヒ素分析用亜鉛	290	ヒドラジン-水和物	290
非多孔性強酸性イオン交換樹脂, 液体クロマトグラフィー用	345	ヒドララジン塩酸塩	290, 1289
ピタバスタチンカルシウム	1285	ヒドララジン塩酸塩, 定量用	290
ピタバスタチンカルシウム錠	1286	ヒドララジン塩酸塩散	1290
ピタバスタチンカルシウム水和物	1285	ヒドララジン塩酸塩錠	1289
		m-ヒドロキシアセトフェノン	290
		p-ヒドロキシアセトフェノン	290
		3-ヒドロキシ安息香酸	290
		4-ヒドロキシイソフタル酸	290

N-(2-ヒドロキシエチル)イソニコチン酸アミド
 硝酸エステル 290
 1-(2-ヒドロキシエチル)-1*H*-テトラゾール-5-
 チオール 290
N-2-ヒドロキシエチルピペラジン-*N'*-2-
 エタンスルホン酸 291
d-3-ヒドロキシ-*cis*-2,3-ジヒドロ-5-[2-
 (ジメチルアミノ)エチル]-2-(4-メトキシフェニル)-
 1,5-ベンゾチアゼピン-4(5*H*)-オン塩酸塩 291
d-3-ヒドロキシ-*cis*-2,3-ジヒドロ-5-[2-
 (ジメチルアミノ)エチル]-2-(*p*-メトキシフェニル)-
 1,5-ベンゾチアゼピン-4(5*H*)-オン塩酸塩 291
 ヒドロキシジン塩酸塩 1291
 ヒドロキシジンパモ酸塩 1292
 10-ヒドロキシ-2-(*E*)-デセン酸, 成分含量測定用 291
 10-ヒドロキシ-2-(*E*)-デセン酸, 定量用 291
 10-ヒドロキシ-2-(*E*)-デセン酸,
 薄層クロマトグラフィー用 291
 2-ヒドロキシ-1-(2-ヒドロキシ-4-スルホ-1-
 ナフチルアゾ)-3-ナフトエ酸 291
N-(3-ヒドロキシフェニル)アセトアミド 291
 3-(*p*-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 291
 2-ヒドロキシプロピル-β-シクロデキストリル化
 シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用 345
 ヒドロキシプロピルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 345
 ヒドロキシプロピルセルロース 1292
 ヒドロキシプロピルメチルセルロース 1305
 ヒドロキシプロピルメチルセルロース
 アセテートサクシネート 1306
 ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタル酸
 エステル 1308
 ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート 1308
 2-[4-(2-ヒドロキシメチル)-1-ピペラジニル]
 プロパンスルホン酸 292
 3-(3-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル)-2-(*E*)-
 プロペン酸 292
 3-(3-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル)-2-(*E*)-
 プロペン酸・(*E*)-フェルラ酸混合試液,
 薄層クロマトグラフィー用 292
 ヒドロキシルアミン過塩素酸塩 292
 ヒドロキシルアミン過塩素酸塩・エタノール試液 292
 ヒドロキシルアミン過塩素酸塩・無水エタノール試液 292
 ヒドロキシルアミン過塩素酸塩試液 292
 ヒドロキシルアミン試液 292
 ヒドロキシルアミン試液, アルカリ性 292
 ヒドロキソコバラミン酢酸塩 292, 1295
 ヒドロキノ 292
 ヒドロクロロチアジド 292, 1295
 ヒドロタルニン塩酸塩水和物 1296
 ヒドロタルニン塩酸塩水和物, 定量用 292
 ヒドロコルチゾン 292, 1297
 ヒドロコルチゾン・ジフェニヒドラミン軟膏 1301
 ヒドロコルチゾンコハク酸エステル 1298

ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム 1299
 ヒドロコルチゾン酢酸エステル 292, 1300
 ヒドロコルチゾン酪酸エステル 1301
 ヒドロコルチゾンリン酸エステルナトリウム 1302
 2-ビニルピリジン 292
 4-ビニルピリジン 292
 1-ビニル-2-ピロリドン 292
 ヒパコニチン, 純度試験用 292
 非必須アミノ酸試液 293
 比表面積測定法 90
 比表面積測定用α-アルミナ 346
 2,2'-ビピリジル 293
 2-(4-ビフェニル)プロピオン酸 293
 ビフォナゾール 1315
 皮膚などに適用する製剤 18
 皮膚に適用する製剤の放出試験法 148
 ビブメシリナム塩酸塩 1303
 ビブメシリナム塩酸塩錠 1304
 ヒプロメロース 1305
 ヒプロメロースカプセル 637
 ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル 1306
 ヒプロメロースフタル酸エステル 1308
 ビペミド酸三水和物 1309
 ビペミド酸水和物 1309
 ビペラシリン水和物 293, 1310
 ビペラシリンナトリウム 1311
 ビペラジンアジピン酸塩 1313
 ビペラジンリン酸塩錠 1314
 ビペラジンリン酸塩水和物 1314
 ビペリジン塩酸塩 293
 ビペリデン塩酸塩 1315
 ヒペロシド, 薄層クロマトグラフィー用 293
 ヒベンズ酸チペピジン 1058
 ヒベンズ酸チペピジン, 定量用 293
 ヒベンズ酸チペピジン錠 1060
 ヒボキサンチン 293
 ビホナゾール 293, 1315
 ヒマシ油 293, 1891
 ビマリシン 1316
 非無菌医薬品の微生物学的品質特性 2420
 ヒメクロモン 1317
 ビモジド 1318
 ビャクゴウ 1891
 百合 1891
 ビャクシ 1892
 白芷 1892
 ビャクジュツ 1892
 白朮 1892
 ビャクジュツ末 1893
 白朮末 1893
 氷酢酸 293, 786
 氷酢酸, 非水滴定用 293
 氷酢酸・硫酸試液 293
 標準液 173

pH標準液, シュウ酸塩 174
 pH標準液, 水酸化カルシウム 174
 pH標準液, 炭酸塩 175
 pH標準液, フタル酸塩 175
 pH標準液, ホウ酸塩 175
 pH標準液, リン酸塩 175
 標準品 158
 標準粒子, 光遮蔽型自動微粒子測定器校正用 346
 標準粒子等 346
 表面プラズモン共鳴法 2399
 ピラジナミド 1319
 ピラゾール 293
 ピラルピシン 1319
 ピランテルパモ酸塩 1320
 1-(2-ピリジルアゾ)-2-ナフトール 293
 1-(4-ピリジル)ピリジニウム塩化物塩酸塩 294
 ピリジン 294
 ピリジン, 水分測定用 294
 ピリジン, 無水 294
 ピリジン・ギ酸緩衝液, 0.2 mol/L, pH3.0 294
 ピリジン・酢酸試液 294
 ピリジン・ピラズロン試液 294
 ピリドキシン塩酸塩 294, 1321
 ピリドキシン塩酸塩注射液 1322
 ピリドスチグミン臭化物 1323
 ピルシカイニド塩酸塩カプセル 1324
 ピルシカイニド塩酸塩水和物 1323
 ピルシカイニド塩酸塩水和物, 定量用 294
 ヒルスチン 294
 ヒルスチン, 定量用 294
 ヒルスチン, 薄層クロマトグラフィー用 294
 ピルビン酸ナトリウム 294
 ピルビン酸ナトリウム試液, 100 mmol/L 294
 ピレノキシシン 1325
 ピレンゼピン塩酸塩水和物 1326
 ピロ亜硫酸ナトリウム 1327
 ピロアンチモン酸カリウム 294
 ピロアンチモン酸カリウム試液 295
 ピロカルピン塩酸塩 1327
 ピロカルピン塩酸塩, 定量用 295
 ピロカルピン塩酸塩錠 1328
 ピロガロール 295
 ピロキシカム 1329
 ピロキシリン 1330
 L-ピログルタミルグリシル-L-アルギニン-p-
 ニトロアニリン塩酸塩 295
 L-ピログルタミルグリシル-L-アルギニン-p-
 ニトロアニリン塩酸塩試液 295
 ピロリジンジチオカルバミン酸アンモニウム 295
 2-ピロリドン 295
 ピロ硫酸カリウム 295
 ピロリン酸塩緩衝液, 0.05 mol/L, pH9.0 295
 ピロリン酸塩緩衝液, pH9.0 295
 ピロリン酸カリウム 295

ピロール 295
 ピロールニトリン 1331
 ビワヨウ 1893
 枇杷葉 1893
 ビンクリスチン硫酸塩 295, 1332
 品質リスクマネジメントの基本的考え方 2490
 ビンドロール 1333
 ビンプラスチン硫酸塩 295, 1334
 ビンロウジ 1894
 檳榔子 1894

フ

ファモチジン 1335
 ファモチジン, 定量用 295
 ファモチジン散 1337
 ファモチジン錠 1336
 ファモチジン注射液 1338
 ファロペネムナトリウム 1340
 ファロペネムナトリウム錠 1341
 ファロペネムナトリウム水和物 1340
 フィトナジオン 295, 1343
 フィトメナジオン 1343
 フィブリノーゲン 295
 ブイオン, 普通 295
 フィルグラスチム(遺伝子組換え) 1344
 フィルグラスチム(遺伝子組換え)注射液 1346
 フィルグラスチム試料用緩衝液 296
 フィルグラスチム用イスコフ改変ダルベッコ液体培地 296
 フィルグラスチム用システム適合性試験用試液 296
 フィルグラスチム用ポリアクリルアミドゲル 296
 フェキソフェナジン塩酸塩 1347
 フェキソフェナジン塩酸塩錠 1348
 フェナセチン 296
 フェナゾン 450
 o-フェナントロリン 296
 1,10-フェナントロリン-水和水 296
 1,10-フェナントロリン試液 296
 o-フェナントロリン試液 296
 フェントイン 1349
 フェントイン, 定量用 296
 フェントイン散 1351
 フェントイン錠 1350
 H-D-フェニルアラニル-L-ピペコリル-L-
 アルギニル-p-ニトロアニリド二塩酸塩 296
 フェニルアラニン 296
 L-フェニルアラニン 296, 1352
 フェニルイソチオシアネート 296
 フェニル化シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用 345
 D-フェニルグリシン 296
 25%フェニル-25%シアノプロピル-メチルシリコーン
 ポリマー, ガスクロマトグラフィー用 296
 フェニルシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 345

フェニルヒドラジン	296	フェーリング試液, でんぷん消化力試験用	298
1-フェニルピペラジン塩酸塩	296	フェルビナク	1360
フェニルプタゾン	1352	フェルビナク, 定量用	298
フェニルフルオロン	296	フェルビナクテープ	1360
フェニルフルオロン・エタノール試液	296	フェルビナクパップ	1361
フェニルヘキシルシリル化シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	345	(E)-フェルラ酸	298
5%フェニル-メチルシリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用	296	(E)-フェルラ酸, 定量用	298
35%フェニル-メチルシリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用	296	フェルラ酸シクロアルテニル, 薄層クロマトグラフィー用	298
50%フェニル-メチルシリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用	296	フェロシアン化カリウム	298
65%フェニル-メチルシリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用	296	フェロシアン化カリウム試液	298
1-フェニル-3-メチル-5-ピラゾロン	296	フェンタニルクエン酸塩	1362
50%フェニル-50%メチルポリシロキサン, ガスクロマトグラフィー用	296	フェネル油	1739
フェニレフリン塩酸塩	1353	フェンブフェン	1362
o-フェニレンジアミン	296	フォリン試液	298
1,3-フェニレンジアミン塩酸塩	297	フォリン試液, 希	298
o-フェニレンジアミン二塩酸塩	297	フクシン	298
フェネチリンカリウム	1354	フクシン・エタノール試液	298
フェネチルアミン塩酸塩	297	フクシン亜硫酸試液	298
フェノバルビタール	1355	フクシン試液, 脱色	298
フェノバルビタール, 定量用	297	複方アクリノール・チンク油	355
フェノバルビタール散	1356	複方オキシコドン・アトロピン注射液	608
フェノバルビタール散10%	1356	複方オキシコドン注射液	607
フェノール	297, 1356	複方サリチル酸精	792
フェノール, 定量用	297	複方サリチル酸メチル精	795
フェノール・亜鉛華リニメント	1358	複方ジアスターゼ・重曹散	806
フェノール・ニトロプルシドナトリウム試液	297	複方ダイオウ・センナ散	1846
フェノール・ペンタシアノニトロシル鉄(III)酸 ナトリウム試液	297	複方チアントール・サリチル酸液	1051
フェノール塩酸試液	297	複方ヒコデノン注射液	607
フェノール水	1357	複方ビタミンB散	1288
p-フェノールスルホン酸ナトリウム	297	複方ヨード・グリセリン	1637
p-フェノールスルホン酸ナトリウム二水和物	297	複方ロートエキス・ジアスターゼ散	1938
フェノールスルホンフタレイン	1359	腹膜透析用剤	15
フェノールスルホンフタレイン, 定量用	297	ブクモロール塩酸塩	1363
フェノールスルホンフタレイン注射液	1359	ブクリョウ	1894
フェノールフタレイン	297	茯苓	1894
フェノールフタレイン・チモールブルー試液	297	ブクリョウ末	1894
フェノールフタレイン試液	297	茯苓末	1894
フェノールレッド	297	ブシ	1895
フェノールレッド試液	297	ブシジエステルアルカロイド混合標準溶液, 純度試験用	298
フェノールレッド試液, 希	297	フシジン酸ナトリウム	1364
ブエラリン, 薄層クロマトグラフィー用	297	ブシ末	1896
フェリシアン化カリウム	297	ブシモノエステルアルカロイド混合標準試液, 成分含量測定用	299
0.05 mol/Lフェリシアン化カリウム液	170	ブシモノエステルアルカロイド混合標準試液, 定量用	299
0.1 mol/Lフェリシアン化カリウム液	170	ブシ用リン酸塩緩衝液	299
フェリシアン化カリウム試液	297	ブシラミン	299, 1364
フェリシアン化カリウム試液, アルカリ性	297	ブシラミン, 定量用	299
フェーリング試液	297	ブシラミン錠	1365
		ブスルファン	1366
		ブソイドエフェドリン塩酸塩	299
		ブタ胆汁末, 薄層クロマトグラフィー用	299
		1-ブタノール	299
		1-ブタノール, アンモニア飽和	299

2-ブタノール	299
<i>n</i> -ブタノール	299
ブタノール, イソ	299
ブタノール, 第二	299
ブタノール, 第三	299
1-ブタノール試液, アンモニア飽和	299
2-ブタノン	299
<i>o</i> -フタルアルデヒド	299
フタルイミド	299
フタル酸	300
フタル酸塩pH標準液	175
フタル酸ジエチル	300
フタル酸ジシクロヘキシル	300
フタル酸ジノニル	300
フタル酸ジフェニル	300
フタル酸ジ- <i>n</i> -ブチル	300
フタル酸ジメチル	300
フタル酸水素カリウム	300
フタル酸水素カリウム(標準試薬)	300
フタル酸水素カリウム, pH測定用	300
フタル酸水素カリウム緩衝液, 0.3 mol/L, pH4.6	300
フタル酸水素カリウム緩衝液, pH3.5	300
フタル酸水素カリウム緩衝液, pH4.6	300
フタル酸水素カリウム緩衝液, pH5.6	300
フタル酸水素カリウム試液, 0.2 mol/L, 緩衝液用	300
フタル酸ビス(シス-3,3,5-トリメチルシクロヘキシル)	300
フタレインパープル	300
付着錠	12
<i>n</i> -ブチルアミン	300
<i>t</i> -ブチルアルコール	300
ブチルシリル化シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	345
ブチルスコポラミン臭化物	1367
<i>n</i> -ブチルボロン酸	300
<i>tert</i> -ブチルメチルエーテル	300
ブチロラクトン	301
普通カンテン培地	301
普通カンテン培地, テセロイキン用	301
普通ブイオン	301
フッ化水素酸	301
フッ化ナトリウム	301
フッ化ナトリウム(標準試薬)	301
フッ化ナトリウム・塩酸試液	301
フッ化ナトリウム試液	301
フッ素標準液	175
沸点測定法及び蒸留試験法	70
ブテナフィン塩酸塩	1368
ブテナフィン塩酸塩, 定量用	301
ブテナフィン塩酸塩液	1368
ブテナフィン塩酸塩クリーム	1369
ブテナフィン塩酸塩スプレー	1369
ブドウ酒	1370
ブドウ糖	301, 1372
ブドウ糖試液	301
ブドウ糖注射液	1372

<i>N</i> - <i>t</i> -ブトキシカルボニル-L-グルタミン酸- α - フェニルエステル	301
ブドステイン	1373
ブドステイン, 定量用	301
ブドステイン錠	1374
ブトロビウム臭化物	1375
ブナゾシン塩酸塩	1376
ブピバカイン塩酸塩水和物	1376
ブファリン, 成分含量測定用	301
ブファリン, 定量用	301
ブフェローロール塩酸塩	1377
ブプラノロール塩酸塩	1378
ブプレノルフィン塩酸塩	1379
ブホルミン塩酸塩	1379
ブホルミン塩酸塩, 定量用	301
ブホルミン塩酸塩錠	1380
ブホルミン塩酸塩腸溶錠	1381
フマル酸, 薄層クロマトグラフィー用	301
フマル酸エメダスチン	585
フマル酸クエチアピン細粒	692
フマル酸クエチアピン錠	691
フマル酸クレマスチン	718
フマル酸ケトチフェン	765
フマル酸ビスプロロール	1282
フマル酸ビスプロロール, 定量用	302
フマル酸ビスプロロール錠	1283
フマル酸フォルモテロール	1542
フマル酸ホルモテロール	1542
ブメタニド	1382
浮遊培養用培地	302
Primer F	302
Primer F試液	302
Primer R	302
Primer R試液	302
(±)-ブラエルブトリンA, 薄層クロマトグラフィー用	302
フラジオマイシン硫酸塩	1383
ブラジキニン	302
プラスチック製医薬品容器及び輸液用ゴム栓の容器 設計における一般的な考え方と求められる要件	2458
プラスチック製医薬品容器試験法	151
ブラステロン硫酸エステルナトリウム水和物	1384
ブラステロン硫酸ナトリウム	1384
ブラゼバム	1385
ブラゼバム, 定量用	302
ブラゼバム錠	1386
ブラゾシン塩酸塩	1386
ブラノプロフェン	1387
ブラバスタチンナトリウム	302, 1388
ブラバスタチンナトリウム液	1392
ブラバスタチンナトリウム細粒	1391
ブラバスタチンナトリウム錠	1389
フラビンアデニンジヌクレオチドナトリウム	1393
フラボキサート塩酸塩	1395
ブランルカスト水和物	1395

プリミドン 1396
 プリリアントグリン 302
 ふるい 346
 フルオキシメステロン 1397
 フルオシノニド 1398
 フルオシノロンアセトニド 302, 1399
 フルオレスカミン 302
 フルオレセイン 302
 フルオレセインナトリウム 302, 1400
 フルオレセインナトリウム試液 302
 9-フルオレニルメチルクロロギ酸 302
 4-フルオロ安息香酸 302
 フルオロウラシル 1401
 フルオロキノロン酸, 薄層クロマトグラフィー用 302
 1-フルオロ-2,4-ジニトロベンゼン 303
 フルオロシリル化シリカゲル,
 液体クロマトグラフィー用 345
 7-フルオロ-4-ニトロベンゾ-2-オキサ-1,3-
 ジアゾール 303
 フルオロメトロン 1402
 フルコナゾール 1403
 フルコナゾール, 定量用 303
 フルコナゾールカプセル 1403
 フルコナゾール注射液 1404
 フルジアゼパム 1405
 フルシトシン 1405
 ブルシン 303
 ブルシン n 水和物 303
 ブルシン二水和物 303
 フルスルチアミン塩酸塩 1406
 フルタミド 1407
 ブルーテトラゾリウム 303
 ブルーテトラゾリウム試液, アルカリ性 303
 フルトブラゼパム 1408
 フルトブラゼパム, 定量用 303
 フルトブラゼパム錠 1409
 フルドロコルチゾン酢酸エステル 1410
 フルニトラゼパム 1411
 フルフェナジンエナント酸エステル 1411
 フルフラール 303
 フルボキサミンマレイン酸塩 1412
 フルボキサミンマレイン酸塩錠 1413
 フルラゼパム, 定量用 303
 フルラゼパム塩酸塩 1414
 プルラナーゼ 303
 プルラナーゼ試液 303
 プルラン 1415
 プルランカプセル 637
 フルルビプロフェン 1415
 ブレオマイシン塩酸塩 1417
 ブレオマイシン硫酸塩 1419
 フレカイニド酢酸塩 303, 1420
 フレカイニド酢酸塩, 定量用 303
 フレカイニド酢酸塩錠 1421

ブレドニゾロン 303, 1422
 ブレドニゾロンコハク酸エステル 1424
 ブレドニゾロン酢酸エステル 303, 1426
 ブレドニゾロン錠 1423
 ブレドニゾロンリン酸エステルナトリウム 1427
 ブレドニゾン 303
 フロイント完全アジュバント 303
 プロカインアミド塩酸塩 303, 1429
 プロカインアミド塩酸塩, 定量用 303
 プロカインアミド塩酸塩錠 1430
 プロカインアミド塩酸塩注射液 1431
 プロカイン塩酸塩 303, 1428
 プロカイン塩酸塩, 定量用 303
 プロカイン塩酸塩注射液 1428
 プロカテロール塩酸塩水和物 303, 1431
 プロカルバジン塩酸塩 1432
 プログルミド 1433
 プロクロルペラジンマレイン酸塩 1433
 プロクロルペラジンマレイン酸塩錠 1434
 プロゲステロン 303, 1435
 プロゲステロン注射液 1436
 プロスタグランジンA₁ 303
 プロスタグランジンE₁ 434
 プロスタグランジンE₁ α -シクロデキストリン
 包接化合物 437
 プロスタグランジンF_{2a} 839
 フロセミド 1436
 フロセミド錠 1437
 フロセミド注射液 1438
 プロタミン硫酸塩 1439
 プロタミン硫酸塩注射液 1439
 プロチオナミド 1440
 プロチゾラム 1441
 プロチゾラム, 定量用 304
 プロチゾラム錠 1441
 プロチレリン 1443
 プロチレリン酒石酸塩水和物 1443
 ブロッキング剤 304
 ブロッキング試液, エポエチンアルファ用 304
 ブロッキング試液, ナルトグラスチム試験用 304
 ブロック緩衝液 304
 ブロッキング試液 304
 V8プロテアーゼ 304
 V8プロテアーゼ, インスリンラゲニン用 304
 V8プロテアーゼ酵素試液 304
 プロテイン銀 1444
 プロテイン銀液 1444
 1-プロパノール 304
 2-プロパノール 304
 2-プロパノール, 液体クロマトグラフィー用 304
 2-プロパノール, ビタミンA定量用 304
 n -プロパノール 304
 プロパノール, イソ 304
 プロパフェノン塩酸塩 1445

プロパフェノン塩酸塩, 定量用 304
 プロパフェノン塩酸塩錠 1446
 プロパンテリン臭化物 304, 1447
 プロピオン酸 304
 プロピオン酸エチル 304
 プロピオン酸クロベタゾール 733
 プロピオン酸ジョサマイシン 304, 871
 プロピオン酸テストステロン 304, 1077
 プロピオン酸テストステロン注射液 1078
 プロピオン酸ベクロメタゾン 304, 1467
 プロピフェナゾン 480
 プロピベリン塩酸塩 1448
 プロピベリン塩酸塩錠 1449
 プロピルアミン, イソ 304
 プロピルエーテル, イソ 304
 プロピルチオウラシル 1450
 プロピルチオウラシル, 定量用 304
 プロピルチオウラシル錠 1450
 プロピレングリコール 304, 1451
 プロピレングリコール, ガスクロマトグラフィー用 304
 プロブコール 1452
 プロブコール細粒 1454
 プロブコール錠 1453
 プロプラノロール塩酸塩 1454
 プロプラノロール塩酸塩, 定量用 304
 プロプラノロール塩酸塩錠 1455
 フロブプロピオン 304, 1456
 フロブプロピオン, 定量用 304
 フロブプロピオンカプセル 1457
 プロベネシド 304, 1458
 プロベネシド錠 1458
 プロマゼパム 1459
 ブロムクレゾールグリーン 304
 ブロムクレゾールグリーン・塩化メチルロザニリン試液 305
 ブロムクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム・酢酸・
 酢酸ナトリウム試液 305
 ブロムクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロムクレゾールグリーン・メチルレッド試液 305
 ブロムクレゾールグリーン試液 304
 ブロムクレゾールパープル 305
 ブロムクレゾールパープル・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロムクレゾールパープル・リン酸一水素カリウム・
 クエン酸試液 305
 ブロムクレゾールパープル試液 305
N-ブロムサクシンイミド 305
N-ブロムサクシンイミド試液 305
 ブロムチモールブルー 305
 ブロムチモールブルー・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロムチモールブルー試液 305
 ブロムフェノールブルー 305
 ブロムフェノールブルー・フタル酸水素カリウム試液 305
 ブロムフェノールブルー試液 305
 ブロムフェノールブルー試液, pH7.0 305
 ブロムフェノールブルー試液, 希 305

ブロムヘキシン塩酸塩 1460
 ブロムワレリル尿素 305, 1464
 ブロメタジン塩酸塩 1461
 フロモキシセフナトリウム 1461
 ブロモクリブチンメシル酸塩 1464
 ブロモクレゾールグリーン 305
 ブロモクレゾールグリーン・クリスタルバイオレット試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム・
 エタノール試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム・酢酸・
 酢酸ナトリウム試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・メチルレッド試液 305
 ブロモクレゾールグリーン試液 305
 ブロモクレゾールグリーン 305
 ブロモクレゾールグリーン・クリスタルバイオレット
 試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム・
 エタノール試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム・酢酸・
 酢酸ナトリウム試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロモクレゾールグリーン・メチルレッド試液 305
 ブロモクレゾールグリーン試液 305
 ブロモクレゾールパープル 305
 ブロモクレゾールパープル・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロモクレゾールパープル・リン酸水素二カリウム・
 クエン酸試液 305
 ブロモクレゾールパープル試液 305
N-ブロモスクシンイミド 305
N-ブロモスクシンイミド試液 305
 ブロモチモールブルー 305
 ブロモチモールブルー・エタノール性
 水酸化ナトリウム試液 305
 ブロモチモールブルー・水酸化ナトリウム試液 305
 ブロモチモールブルー試液 305
 ブロモバレリル尿素 306, 1464
 ブロモフェノールブルー 306
 ブロモフェノールブルー・フタル酸水素カリウム試液 306
 ブロモフェノールブルー試液 306
 ブロモフェノールブルー試液, 0.05% 306
 ブロモフェノールブルー試液, pH7.0 306
 ブロモフェノールブルー試液, 希 306
L-プロリン 306, 1465
 フロログルシノール二水和物 306
 フロログルシン 306
 フロログルシン二水和物 306
 分散錠 10
 分子量試験用還元液 306
 分子量測定用低分子量ヘパリン 306
 分子量測定用マーカートンパク質 306
 分子量標準原液 306
 分子量マーカー, インターフェロンアルファ用 306
 分子量マーカー, エポエチンアルファ用 306

分子量マーカー, テセロイキン用	306
分子量マーカー, ナルトグラスチム試験用	306
分析法バリデーション	2343
紛体の細かさの表示法	2348
粉体の粒子密度測定法	92
粉体の流動性	2349
粉末X線回折測定法	71
粉末飴	1788
粉末セルロース	1010
噴霧試液用チモール	306
噴霧用塩化2,3,5-トリフェニル-2 <i>H</i> -テトラゾリウム・ メタノール試液	306
噴霧用塩化 <i>p</i> -ニトロベンゼンジアゾニウム試液	306
噴霧用希次硝酸ピスマス・ヨウ化カリウム試液	306
噴霧用4-ジメチルアミノベンズアルデヒド試液	306
噴霧用 <i>p</i> -ジメチルアミノベンズアルデヒド試液	306
噴霧用チモール・硫酸・メタノール試液	306
噴霧用ドラージェンドルフ試液	306
噴霧用4-ニトロベンゼンジアゾニウム塩酸塩試液	306
噴霧用 <i>p</i> -ニトロベンゼンジアゾニウム塩酸塩試液	306
噴霧用ニンヒドリン・エタノール試液	306
噴霧用バニリン・硫酸・エタノール試液	306
噴霧用4-メトキシベンズアルデヒド・硫酸・酢酸・ エタノール試液	306
分離確認用グリチルリチン酸-アンモニウム	306
分離確認用パラオキシ安息香酸ブチル	306
分離確認用パラオキシ安息香酸プロピル	306
分離確認用パラオキシ安息香酸メチル	306
分離ゲル, セルモロイキン用	306

へ

ペオニフロリン, 薄層クロマトグラフィー用	307
ペオノール, 成分含量測定用	307
ペオノール, 定量用	307
ペオノール, 薄層クロマトグラフィー用	308
ペカナマイシン硫酸塩	308, 1466
ヘキサクロロ白金(IV)酸試液	308
ヘキサクロロ白金(IV)酸六水和物	308
ヘキサクロロ白金(IV)酸・ヨウ化カリウム試液	308
ヘキサシアノ鉄(II)酸カリウム三水和物	308
ヘキサシアノ鉄(II)酸カリウム試液	308
ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム	308
0.05 mol/Lヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム液	170
0.1 mol/Lヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム液	170
ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム試液	308
ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム試液, アルカリ性	308
ヘキサシリル化シリカゲル, 液体クロマトグラフィー用	345
ヘキサニトロコバルト(III)酸ナトリウム	308
ヘキサニトロコバルト(III)酸ナトリウム試液	308
1-ヘキサノール	308
ヘキサヒドロキソアンチモン(V)酸カリウム	308
ヘキサヒドロキソアンチモン(V)酸カリウム試液	308
ヘキサミン	308

1,1,1,3,3,3-ヘキサメチルジシラザン	308
ヘキサメチレンテトラミン	308
ヘキサメチレンテトラミン試液	308
ヘキサン	308
<i>n</i> -ヘキサン, 液体クロマトグラフィー用	308
<i>n</i> -ヘキサン, 吸収スペクトル用	308
ヘキサン, 液体クロマトグラフィー用	308
ヘキサン, 吸収スペクトル用	308
ヘキサン, 生薬純度試験用	308
1-ヘキサンスルホン酸ナトリウム	308
ベクロメタゾンプロピオン酸エステル	309, 1467
ベザフィブラート	1468
ベザフィブラート, 定量用	309
ベザフィブラート徐放錠	1469
ベシル酸アムロジピン	414
ベシル酸アムロジピン錠	416
ヘスペリジン, 成分含量測定用	309
ヘスペリジン, 定量用	309
ヘスペリジン, 薄層クロマトグラフィー用	309
ベタキシロール塩酸塩	1470
ベタネコール塩化物	1471
ベタヒスチンメシル酸塩	309, 1471
ベタヒスチンメシル酸塩, 定量用	309
ベタヒスチンメシル酸塩錠	1472
ベタミプロン	309, 1473
ベタミプロン, 定量用	309
ベタメタゾン	1474
ベタメタゾン吉草酸エステル	1476
ベタメタゾン吉草酸エステル・ゲンタマイシン 硫酸塩クリーム	1478
ベタメタゾン吉草酸エステル・ゲンタマイシン 硫酸塩軟膏	1477
ベタメタゾンジプロピオン酸エステル	1479
ベタメタゾン錠	1475
ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム	1480
ベチジン塩酸塩	1482
ベチジン塩酸塩, 定量用	309
ベチジン塩酸塩注射液	1482
ベニジピン塩酸塩	309, 1483
ベニジピン塩酸塩, 定量用	309
ベニジピン塩酸塩錠	1484
ベニシリウム産生ガラクトシダーゼ	641
ベニシリウム由来β-ガラクトシダーゼ用 グルコース検出用試液	309
ベニシリウム由来β-ガラクトシダーゼ用 乳糖基質試液	309
ベニシリウム由来β-ガラクトシダーゼ用 リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH4.5	309
ベニシリンGカリウム	1512
ベニバナ	1789
ヘパリンカルシウム	1485
ヘパリンナトリウム	309, 1489
ヘパリンナトリウム注射液	1493
ペプシン, 含糖	309

ヘブタフルオロ酪酸……………309
 ヘブタン……………309
 ヘブタン, 液体クロマトグラフィー用……………309
 1-ヘブタンスルホン酸ナトリウム……………309
 ペプチド及びタンパク質の質量分析……………2402
 ペプチドマップ法……………2404
 ペプトン……………310
 ペプトン, カゼイン製……………310
 ペプトン, ゼラチン製……………310
 ペプトン, ダイズ製……………310
 ペプトン, 肉製……………310
 ペプロマイシン硫酸塩……………1493
 ヘプス緩衝液, pH7.5……………310
 ペヘン酸メチル……………310
 ベボタスチンベシル酸塩……………1496
 ベボタスチンベシル酸塩, 定量用……………310
 ベボタスチンベシル酸塩錠……………1497
 ヘマトキシリン……………310
 ヘマトキシリン試液……………310
 ペミロラストカリウム……………310, 1498
 ペミロラストカリウム錠……………1499
 ペミロラストカリウム点眼液……………1500
 ベラドンナエキス……………1898
 ベラドンナコン……………1897
 ベラドンナ根……………1897
 ベラドンナ総アルカロイド……………1899
 ベラパミル塩酸塩……………1501
 ベラパミル塩酸塩, 定量用……………310
 ベラパミル塩酸塩錠……………1502
 ベラプロストナトリウム……………310, 1502
 ベラプロストナトリウム, 定量用……………310
 ベラプロストナトリウム錠……………1503
 ヘリウム……………310
 ペリルアルデヒド, 成分含量測定用……………310
 ペリルアルデヒド, 定量用……………310
 ペリルアルデヒド, 薄層クロマトグラフィー用……………310
 ペルオキシダーゼ……………310
 ペルオキシダーゼ測定用基質液……………310
 ペルオキシダーゼ標識アビジン……………310
 ペルオキシダーゼ標識アビジン試液……………310
 ペルオキシダーゼ標識ウサギ抗大腸菌由来タンパク質
 抗体Fab'試液……………311
 ペルオキシダーゼ標識抗ウサギ抗体……………311
 ペルオキシダーゼ標識抗ウサギ抗体試液……………311
 ペルオキシダーゼ標識抗体原液……………311
 ペルオキシダーゼ標識ブラジキニン……………311
 ペルオキシダーゼ標識ブラジキニン試液……………311
 ペルオキシ二硫酸アンモニウム……………311
 ペルオキシ二硫酸アンモニウム試液, 10%……………311
 ペルオキシ二硫酸カリウム……………311
 ベルゲニン, 薄層クロマトグラフィー用……………311
 ベルバスコシド, 薄層クロマトグラフィー用……………311
 ペルフェナジン……………1505
 ペルフェナジン錠……………1505

ペルフェナジンマレイン酸塩……………1506
 ペルフェナジンマレイン酸塩, 定量用……………311
 ペルフェナジンマレイン酸塩錠……………1507
 ベルベリン塩化物水和物……………311, 1508
 ベルベリン塩化物水和物, 薄層クロマトグラフィー用……………311
 ベンザルコニウム塩化物……………311, 1509
 ベンザルコニウム塩化物液……………1509
 ベンザルフタリド……………311
 ベンジルアルコール……………311, 1510
p-ベンジルフェノール……………311
 ベンジルペニシリンカリウム……………312, 1512
 ベンジルペニシリンベンザチン……………312, 1514
 ベンジルペニシリンベンザチン水和物……………312, 1514
 ヘンズ……………1899
 扁豆……………1899
 ベンズアルデヒド……………312
 ベンズ[a]アントラセン……………312
 ベンズブロマロン……………1515
 ベンゼトニウム塩化物……………1516
 ベンゼトニウム塩化物, 定量用……………312
 ベンゼトニウム塩化物液……………1516
 ベンセラジド塩酸塩……………1517
 ベンゼン……………312
N- α -ベンゾイル-L-アルギニンエチル塩酸塩……………312
N- α -ベンゾイル-L-アルギニンエチル試液……………312
N- α -ベンゾイル-L-アルギニン-4-
 ニトロアニリド塩酸塩……………312
N- α -ベンゾイル-L-アルギニン-4-
 ニトロアニリド試液……………312
N-ベンゾイル-L-イソロイシル-L-グルタミル
 (γ -OR)-グリシル-L-アルギニル-*p*-
 ニトロアニリド塩酸塩……………312
 ベンゾイルヒパコニン塩酸塩, 定量用……………312
 ベンゾイルメサコニン塩酸塩, 定量用……………313
 ベンゾイルメサコニン塩酸塩,
 薄層クロマトグラフィー用……………313
 ベンゾイン……………313
 ベンゾカイン……………410
p-ベンゾキノン……………313
p-ベンゾキノン試液……………313
 ベンゾ[a]ピレン……………313
 ベンゾフェノン……………314
 ペンタエチレンヘキサアミノ化ポリビニルアルコール
 ポリマービーズ, 液体クロマトグラフィー用……………345
 ペンタシアノアンミン鉄(II)酸ナトリウム n 水和物……………314
 ペンタシアノニトロシル鉄(III)酸ナトリウム試液……………314
 ペンタシアノニトロシル鉄(III)酸ナトリウム二水和物……………314
 ペンタシアノニトロシル鉄(III)酸ナトリウム・
 ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム試液……………314
 ペンタシアノニトロシル鉄(III)酸ナトリウム・
 ヘキサシアノ鉄(III)酸カリウム試液, 希……………314
 ペンタゾシン……………1518
 ペンタン……………314
 1-ペンタンスルホン酸ナトリウム……………314

ペントキシベリンクエン酸塩	1518
ペントナイト	1519
ペントバルビタールカルシウム	1519
ペンブトロール硫酸塩	1521
変法チオグリコール酸培地	314

ホ

ボウイ	1900
防已	1900
防已黄耆湯エキス	1900
崩壊試験第1液	314
崩壊試験第2液	314
崩壊試験法	140
芳香水剤	21
ボウコン	1902
茅根	1902
ホウ酸	314, 1521
ホウ酸・塩化カリウム・水酸化ナトリウム緩衝液, pH9.0	314
ホウ酸・塩化カリウム・水酸化ナトリウム緩衝液, pH9.2	314
ホウ酸・塩化カリウム・水酸化ナトリウム緩衝液, pH9.6	314
ホウ酸・塩化カリウム・水酸化ナトリウム緩衝液, pH10.0	314
0.2 mol/Lホウ酸・0.2 mol/L塩化カリウム試液, 緩衝液用	314
ホウ酸・塩化マグネシウム緩衝液, pH9.0	314
ホウ酸・水酸化ナトリウム緩衝液, pH8.4	314
ホウ酸・メタノール緩衝液	314
ホウ酸塩・塩酸緩衝液, pH9.0	314
ホウ酸塩pH標準液	175
ホウ酸ナトリウム	315
ホウ酸ナトリウム, pH測定用	315
ホウ砂	314, 1521
ボウショウ	1902
芒硝	1902
抱水クロラル	315, 1522
抱水クロラル試液	315
抱水ヒドラジン	315
ホウ素標準液	175
ボウフウ	1903
防風	1903
防風通聖散エキス	1904
飽和ヨウ化カリウム試液	315
ボクソク	1908
樸椒	1908
ボグリボース	1522
ボグリボース, 定量用	315
ボグリボース錠	1523
ホスゲン紙	345
ホスファターゼ, アルカリ性	315
ホスファターゼ試液, アルカリ性	315
ホスフィン酸	315

ホスホマイシンカルシウム	1525
ホスホマイシンカルシウム水和物	1525
ホスホマイシンナトリウム	1527
保存効力試験法	2422
ボタンピ	1908
牡丹皮	1908
ボタンピ末	1909
牡丹皮末	1909
補中益気湯エキス	1910
ポテトエキス	315
ホノキオール	315
ポビドン	1528
ポビドンヨード	1531
ホマトロピン臭化水素酸塩	315, 1531
ホミカ	1913
ホミカエキス	1913
ホミカエキス散	1914
ホミカチンキ	1914
ホモクロルシクリジン塩酸塩	1532
ボランーピリジン錯体	315
ポリアクリルアミドゲル, エポエチンアルファ用	315
ポリアクリルアミドゲル, ナルトグラスチム用	315
ポリアクリルアミドゲル, フィルグラスチム用	315
ポリアクリル酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリアミド, カラムクロマトグラフィー用	345
ポリアミド, 薄層クロマトグラフィー用	345
ポリアミド, 薄層クロマトグラフィー用(蛍光剤入り)	345
ポリアルキレングリコール, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリアルキレングリコールモノエーテル, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール20 M, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール400	1545
ポリエチレングリコール400, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール600, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール1500	1546
ポリエチレングリコール1500, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール4000	1547
ポリエチレングリコール6000	1547
ポリエチレングリコール6000, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール15000—ジエポキシド, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール20000	1548
ポリエチレングリコールエステル化物, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリエチレングリコール軟膏	1548
ポリエチレングリコール2—ニトロテレフタレート, ガスクロマトグラフィー用	315
ポリオキシエチレン(23)ラウリルエーテル	315
ポリオキシエチレン(40)オクチルフェニルエーテル	315

ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60	315
ポリオキシエチレンラウリルアルコールエーテル	1640
ポリオキシシル40モノステアリン酸エステル	898
ポリコナゾール	1533
ポリコナゾール錠	1534
ポリスチレンスルホン酸カルシウム	1535
ポリスチレンスルホン酸ナトリウム	1536
ポリソルベート20	316
ポリソルベート20, エポエチンペータ用	316
ポリソルベート80	316, 1537
ポリテトラフルオロエチレン, ガスクロマトグラフィー用	345
ホリナートカルシウム	1540
ポリピドン	1528
ポリビニリデンフロライド膜	316
ポリビニルアルコール	316
ポリビニルアルコール I	316
ポリビニルアルコール II	317
ポリビニルアルコール試液	317
ポリビニルピロリドン	1528
ポリミキシンB硫酸塩	1541
ポリメチルシロキサン, ガスクロマトグラフィー用	317
ホリン酸カルシウム	1540
ボルネオール酢酸エステル	317
ホルマジン乳濁原液	175
ホルマジン標準乳濁液	317
ホルマリン	317, 1541
ホルマリン・硫酸試液	317
ホルマリン試液	317
ホルマリン水	1542
2-ホルミル安息香酸	317
ホルムアミド	317
ホルムアミド, 水分測定用	317
ホルムアルデヒド液	317
ホルムアルデヒド液・硫酸試液	317
ホルムアルデヒド液試液	317
ホルムアルデヒド試液, 希	317
ホルモテロールフマル酸塩	1542
ホルモテロールフマル酸塩水和物	1542
ボレイ	1915
牡蛎	1915
ボレイ末	1915
牡蛎末	1915
ポンプスプレー剤	19

マ

マイクロプレート	317
マイクロプレート, 抗原抗体反応試験用	317
マイクロプレート洗浄用リン酸塩緩衝液	317
マイトマイシンC	1543
マウス抗エポエチンアルファモノクローナル抗体	317
前処理用アミノプロピルシリル化シリカゲル	318
前処理用オクタデシルシリル化シリカゲル	318

マオウ	1916
麻黄	1916
麻黄湯エキス	1916
マーカートンバク質, セルモロイキン分子量測定用	318
マーキュロクロム	1544
マーキュロクロム液	1545
マグネシア試液	318
マグネシウム	318
マグネシウム標準液, 原子吸光光度用	175
マグネシウム標準原液	175
マグネシウム粉末	318
マグネシウム末	318
マグノフロリンヨウ化物, 定量用	318
マグノロール, 成分含量測定用	319
マグノロール, 定量用	319
マグノロール, 薄層クロマトグラフィー用	320
マクリ	1918
マクロゴール400	1545
マクロゴール600	320
マクロゴール1500	1546
マクロゴール4000	1547
マクロゴール6000	1547
マクロゴール20000	1548
マクロゴール軟膏	1548
マシニン	1919
麻子仁	1919
麻酔用エーテル	320, 558
マニジピン塩酸塩	1549
マニジピン塩酸塩錠	1550
マプロチリン塩酸塩	1551
マラカイトグリーン	320
マラカイトグリーンシュウ酸塩	320
マルチトール	320
マルトース	320, 1552
マルトース水和物	320, 1552
マルトトリオース	320
4-(マレイミドメチル)シクロヘキシルカルボン酸-N- ヒドロキシコハク酸イミドエステル	320
マレイン酸	320
マレイン酸イルソグラジン	320, 506
マレイン酸イルソグラジン, 定量用	320
マレイン酸イルソグラジン細粒	507
マレイン酸イルソグラジン錠	506
マレイン酸エナラプリル	320, 563
マレイン酸エナラプリル錠	564
マレイン酸エルゴメトリン	596
マレイン酸エルゴメトリン錠	596
マレイン酸エルゴメトリン注射液	597
マレイン酸クロルフェニラミン	320, 746
d-マレイン酸クロルフェニラミン	749
マレイン酸クロルフェニラミン散	748
マレイン酸クロルフェニラミン錠	747
マレイン酸クロルフェニラミン注射液	749
マレイン酸チモロール	1062

マレイン酸トリメプチン	1157
マレイン酸フルボキサミン	1412
マレイン酸フルボキサミン錠	1413
マレイン酸プロクロルペラジン	1433
マレイン酸プロクロルペラジン錠	1434
マレイン酸ペルフェナジン	1506
マレイン酸ペルフェナジン, 定量用	320
マレイン酸ペルフェナジン錠	1507
マレイン酸メチルエルゴメトリン	1582
マレイン酸メチルエルゴメトリン, 定量用	320
マレイン酸メチルエルゴメトリン錠	1583
マレイン酸レボメプロマジン	1711
マロン酸ジメチル	320
D-マンニット	1553
D-マンニット注射液	1554
D-マンニトール	320, 1553
D-マンニトール注射液	1554
マンニトリオース, 薄層クロマトグラフィー用	320
D-マンノサミン塩酸塩	320
D-マンノース	320

ミ

ミオイノシトール	320
ミオグロビン	320
ミグリトール	1555
ミグレニン	1556
マイクロマイシン硫酸塩	1557
ミコナゾール	1558
ミコナゾール硝酸塩	320, 1558
水・メタノール標準液	175
ミゾリビン	1559
ミゾリビン錠	1560
ミチグリニドカルシウム錠	1562
ミチグリニドカルシウム水和物	320, 1561
ミツロウ	320, 1919
ミデカマイシン	1564
ミデカマイシン酢酸エステル	1564
ミノサイクリン塩酸塩	320, 1565
ミノサイクリン塩酸塩錠	1566
耳に投与する製剤	17
ミョウバン	1682
ミョウバン水	1568
ミリスチシン, 薄層クロマトグラフィー用	320
ミリスチン酸イソプロピル	321
ミリスチン酸イソプロピル, 無菌試験用	321
ミリスチン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	321

ム

無アルデヒドエタノール	321
無菌医薬品製造区域の環境モニタリング法	2424
無菌試験法	117
無菌試験用チオグリコール酸培地 I	321

無菌試験用チオグリコール酸培地 II	321
無菌試験用ミリスチン酸イソプロピル	321
無コウイ大建中湯エキス	1847
無水アミノベンジルペニシリン	450
無水亜硫酸ナトリウム	321, 427
無水アルコール	542
無水アンピシリン	450
無水エタノール	321, 542
無水エーテル	321
無水塩化第二鉄・ピリジン試液	321
無水塩化鉄(III)・ピリジン試液	321
無水カフェイン	321, 635
無水クエン酸	693
無水コハク酸	321
無水酢酸	321
無水酢酸・ピリジン試液	321
無水酢酸ナトリウム	321
無水ジエチルエーテル	321
無水炭酸カリウム	321
無水炭酸ナトリウム	321
無水トリフルオロ酢酸, ガスクロマトグラフィー用	321
無水乳糖	321, 1213
無水ヒドラジン, アミノ酸分析用	321
無水ピリジン	321
無水フタル酸	321
無水ボウショウ	1903
無水芒硝	1903
無水メタノール	321
無水硫酸銅	321
無水硫酸ナトリウム	321, 1903
無水リン酸一水素ナトリウム	321
無水リン酸一水素ナトリウム, pH測定用	321
無水リン酸水素カルシウム	1689
無水リン酸水素二ナトリウム	321
無水リン酸二水素ナトリウム	321
無ヒ素亜鉛	321
ムピロシンカルシウム 水和物	1568
ムピロシンカルシウム水和物	1568
ムピロシンカルシウム軟膏	1569
ムレキシド	321
ムレキシド・塩化ナトリウム指示薬	321

メ

メキシレチン塩酸塩	1570
メキタジン	1571
メキタジン, 定量用	321
メキタジン錠	1572
メグルミン	321, 1572
メクロフェノキサート塩酸塩	1573
メコバラミン	1574
メコバラミン錠	1575
メサコニチン, 純度試験用	321
メシル酸ガベキサート	638

メシル酸カモスタット 640
 メシル酸ジヒドロエルゴクリスチン,
 薄層クロマトグラフィー用 322
 メシル酸ジヒドロエルゴタミン 840
 メシル酸ジヒドロエルゴトキシシン 841
 メシル酸デフェロキサミン 1088
 メシル酸ドキサゾシン 1107
 メシル酸ドキサゾシン錠 1108
 メシル酸ナファモスタット 1178
 メシル酸ブロモクリブチン 1464
 メシル酸ベタヒスチン 322, 1471
 メシル酸ベタヒスチン, 定量用 322
 メシル酸ベタヒスチン錠 1472
 メストラノール 1576
 メタクレゾールパープル 322
 メタクレゾールパープル試液 322
 メタサイクリン塩酸塩 322
 メタ重亜硫酸ナトリウム 322, 1327
 メタ重亜硫酸ナトリウム試液 322
 メダゼパム 1577
 メタニルイエロー 322
 メタニルイエロー試液 322
 メタノール 322
 メタノール, 液体クロマトグラフィー用 322
 メタノール, 水分測定用 322
 メタノール, 精製 322
 メタノール, 無水 322
 メタノール試験法 35
 メタノール標準液 175
 メタノール不含エタノール 322
 メタノール不含エタノール(95) 322
 メタリン酸 322
 メタリン酸・酢酸試液 322
 メタンスルホン酸 323
 メタンスルホン酸カリウム 323
 メタンスルホン酸試液 323
 メタンスルホン酸試液, 0.1 mol/L 323
 メタンフェタミン塩酸塩 1577
 メチオニン 323
 L-メチオニン 323, 1578
 メチ克蘭 1579
 メチラボン 1580
 2-メチルアミノピリジン 323
 2-メチルアミノピリジン, 水分測定用 323
 4-メチルアミノフェノール硫酸塩 323
 4-メチルアミノフェノール硫酸塩試液 323
 メチルイエロー 323
 メチルイエロー試液 323
 メチルイソブチルケトン 323
 メチルエチルケトン 323
 dl-メチルエフェドリン塩酸塩, 定量用 323
 dl-メチルエフェドリン塩酸塩 323, 1580
 dl-メチルエフェドリン塩酸塩散10% 1581
 メチルエルゴメトリンマレイン酸塩 1582

メチルエルゴメトリンマレイン酸塩, 定量用 323
 メチルエルゴメトリンマレイン酸塩錠 1583
 メチルエロー 323
 メチルエロー試液 323
 メチルオレンジ 323
 メチルオレンジ・キシレンシアノールFF試液 323
 メチルオレンジ・ホウ酸試液 323
 メチルオレンジ試液 323
 メチルクロロフェニルイソキサゾリル
 ペニシリンナトリウム 720
 メチルシクロヘキサン 323
 メチルジクロロフェニルイソキサゾリル
 ペニシリンナトリウム 814
 メチルジゴキシシン 1584
 メチルシリコーンポリマー, ガスクロマトグラフィー用 323
 メチルセルロース 1585
 メチルセロソルブ 323
 メチルチモールブルー 323
 メチルチモールブルー・塩化ナトリウム指示薬 323
 メチルチモールブルー・硝酸カリウム指示薬 323
 メチルテストステロン 323, 1586
 メチルテストステロン錠 1587
 1-メチル-1*H*-テトラゾール-5-
 チオラートナトリウム 323
 1-メチル-1*H*-テトラゾール-5-
 チオラートナトリウム二水和物 323
 1-メチル-1*H*-テトラゾール-5-チオール 323
 1-メチル-1*H*-テトラゾール-5-チオール,
 液体クロマトグラフィー用 324
 メチルドパ 324, 1588
 メチルドパ, 定量用 324
 メチルドパ錠 1589
 メチルドパ水和物 324, 1588
 メチルドパ水和物, 定量用 324
 2-メチル-5-ニトロイミダゾール,
 薄層クロマトグラフィー用 324
N-メチルピロリジン 324
 3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾロン 324
 3-メチル-1-ブタノール 324
 メチルブレドニゾロン 324, 1590
 メチルブレドニゾロンコハク酸エステル 1590
 2-メチル-1-プロパノール 324
 メチルベナクチジウム臭化物 1591
 D-(+)- α -メチルベンジルアミン 324
 4-メチルベンゾフェノン 324
 4-メチル-2-ペンタノン 324
 4-メチルペンタン-2-オール 324
 3-*O*-メチルメチルドパ, 薄層クロマトグラフィー用 324
 メチル硫酸ネオスチグミン 1217
 メチル硫酸ネオスチグミン注射液 1218
 メチルレッド 324
 メチルレッド・メチレンブルー試液 324
 メチルレッド試液 324
 メチルレッド試液, 希 324

メチルレッド試液, 酸又はアルカリ試験用 324
 メチルロザニリン塩化物 1592
N,N'-メチレンビスアクリルアミド 325
 メチレンブルー 325
 メチレンブルー・硫酸・リン酸二水素ナトリウム試液 325
 メチレンブルー試液 325
 滅菌精製水 325, 889
 滅菌精製水(容器入り) 889
 滅菌法及び滅菌指標体 2429
 メテノロンエナント酸エステル 325, 1592
 メテノロンエナント酸エステル, 定量用 325
 メテノロンエナント酸エステル注射液 1593
 メテノロン酢酸エステル 1594
 メトキシレン 1594
 4'-メトキシアセトフェノン 325
 2-メトキシエタノール 325
 (*E*)-2-メトキシシンナムアルデヒド,
 薄層クロマトグラフィー用 325
 1-メトキシ-2-プロパノール 325
 4-メトキシベンズアルデヒド 325
 4-メトキシベンズアルデヒド・酢酸試液 325
 4-メトキシベンズアルデヒド・硫酸・酢酸・
 エタノール試液, 噴霧用 325
 4-メトキシベンズアルデヒド・硫酸・酢酸試液 325
 4-メトキシベンズアルデヒド・硫酸試液 325
 2-メトキシ-4-メチルフェノール 325
 メトクロブラミド 1595
 メトクロブラミド, 定量用 326
 メトクロブラミド錠 1596
 メトトレキサート 326, 1596
 メトトレキサートカプセル 1597
 メトプロロール酒石酸塩 1598
 メトプロロール酒石酸塩, 定量用 326
 メトプロロール酒石酸塩錠 1599
 メトホルミン塩酸塩 1600
 メトホルミン塩酸塩, 定量用 326
 メトホルミン塩酸塩錠 1600
 メドロキシプロゲステロン酢酸エステル 1601
 メトロニダゾール 326, 1602
 メトロニダゾール, 定量用 326
 メトロニダゾール錠 1602
 メナテトレノン 1603
 目に投与する製剤 16
 メピチオスタン 1605
 メピバカイン塩酸塩 1606
 メピバカイン塩酸塩, 定量用 326
 メピバカイン塩酸塩注射液 1606
 メビリゾール 571
 メフェナム酸 1607
 メフルシド 1608
 メフルシド, 定量用 326
 メフルシド錠 1608
 メフロキン塩酸塩 326, 1609
 メベンゾラート臭化物 1610

メベンダゾール 326
 2-メルカプトエタノール 326
 2-メルカプトエタノール, エポエチンペータ用 326
 メルカプトエタンスルホン酸 326
 メルカプト酢酸 326
 メルカプトプリン 327, 1610
 メルカプトプリン水和物 327, 1610
 メルファラン 1611
 メルプロミン 1544
 メルプロミン液 1545
 メロペネム 三水和物 1612
 メロペネム水和物 1612
 綿実油 327
 メントール 327
l-メントール, 定量用 327
dl-メントール 1614
l-メントール 1614

モ

木クレオソート 1920
 モクツウ 1921
 木通 1921
 モサプリドクエン酸塩散 1617
 モサプリドクエン酸塩錠 1616
 モサプリドクエン酸塩水和物 1615
 モサプリドクエン酸塩水和物, 定量用 327
 モッコウ 327, 1921
 木香 1921
 没食子酸 327
 没食子酸一水和物 327
 モノエタノールアミン 327
 モノステアリン酸アルミニウム 1618
 モノステアリン酸グリセリン 1619
 モヒアト注射液 1622
 モリブデン(VI)酸二ナトリウム二水和物 327
 モリブデン酸アンモニウム 327
 モリブデン酸アンモニウム・硫酸試液 327
 モリブデン酸アンモニウム試液 327
 モリブデン酸ナトリウム 327
 モリブデン硫酸試液 327
 モルヒネ・アトロピン注射液 1622
 モルヒネ塩酸塩錠 1620
 モルヒネ塩酸塩水和物 327, 1619
 モルヒネ塩酸塩水和物, 定量用 327
 モルヒネ塩酸塩注射液 1621
 モルヒネ硫酸塩水和物 1623
 3-(*N*-モルホリノ)プロパンスルホン酸 327
 3-(*N*-モルホリノ)プロパンスルホン酸緩衝液,
 0.02 mol/L, pH7.0 327
 3-(*N*-モルホリノ)プロパンスルホン酸緩衝液,
 0.02 mol/L, pH8.0 327
 3-(*N*-モルホリノ)プロパンスルホン酸緩衝液,
 0.1 mol/L, pH7.0 327

モンテルカストナトリウム	1623
モンテルカストナトリウム錠	1626
モンテルカストナトリウムチュアブル錠	1627

ヤ

ヤギ抗大腸菌由来タンパク質抗体	327
ヤギ抗大腸菌由来タンパク質抗体試液	327
焼ミョウバン	1682
ヤクチ	1922
益智	1922
ヤクモソウ	1922
益母草	1922
薬用石ケン	1629
薬用炭	1629
ヤシ油	1922
椰子油	1922

ユ

有機体炭素試験法	74
ユウタン	1923
熊胆	1923
融点測定法	75
誘導結合プラズマ発光分光分析法及び 誘導結合プラズマ質量分析法	81
輸液剤	14
輸液用ゴム栓試験法	156
ユーカリ油	1923
輸血用クエン酸ナトリウム注射液	695
油脂試験法	35
ユビキノロン-9	327
ユビデカレノン	1630

ヨ

ヨウ化亜鉛デンプン紙	345
ヨウ化亜鉛デンプン試液	328
溶解アセチレン	328
溶解錠	10
ヨウ化イソプロピル, 定量用	328
ヨウ化エチル	328
ヨウ化オキサピウム	605
ヨウ化カリウム	328, 1631
ヨウ化カリウム, 定量用	328
ヨウ化カリウム・硫酸亜鉛試液	328
ヨウ化カリウム試液	328
ヨウ化カリウム試液, 濃	328
ヨウ化カリウム試液, 飽和	328
ヨウ化カリウムデンプン紙	345
ヨウ化カリウムデンプン試液	328
ヨウ化水素酸	328
ヨウ化ナトリウム	1632
ヨウ化ナトリウム(¹²³ I)カプセル	1632

ヨウ化ナトリウム(¹³¹ I)液	1632
ヨウ化ナトリウム(¹³¹ I)カプセル	1632
ヨウ化ビスマスカリウム試液	328
ヨウ化人血清アルブミン(¹³¹ I)注射液	1633
ヨウ化ヒプル酸ナトリウム(¹³¹ I)注射液	1633
ヨウ化メチル	328
ヨウ化メチル, 定量用	328
陽極液A, 水分測定用	328
葉酸	328, 1633
葉酸錠	1634
葉酸注射液	1634
溶出試験装置の機械的校正の標準的方法	2453
溶出試験第1液	328
溶出試験第2液	328
溶出試験法	141
溶性デンプン	328
溶性デンプン試液	328
ヨウ素	328, 1635
ヨウ素, 定量用	328
ヨウ素・デンプン試液	328
0.002 mol/Lヨウ素液	171
0.005 mol/Lヨウ素液	171
0.01 mol/Lヨウ素液	171
0.05 mol/Lヨウ素液	171
ヨウ素酸カリウム	328
ヨウ素酸カリウム(標準試薬)	328
0.05 mol/Lヨウ素酸カリウム液	171
1/60 mol/Lヨウ素酸カリウム液	171
1/1200 mol/Lヨウ素酸カリウム液	171
ヨウ素酸カリウムデンプン紙	345
ヨウ素試液	328
ヨウ素試液, 0.0002 mol/L	328
ヨウ素試液, 0.5 mol/L	328
ヨウ素試液, 希	328
容量分析用標準液	162
容量分析用硫酸亜鉛	328
ヨクイニン	1923
薏苡仁	1923
ヨクイニン末	1924
薏苡仁末	1924
抑肝散エキス	1924
ヨード・サリチル酸・フェノール精	1638
5-ヨードウラシル, 液体クロマトグラフィー用	328
ヨードエタン	329
ヨード酢酸	329
ヨードチンキ	1635
ヨードホルム	1639
ヨードメタン	329
ヨードメタン, 定量用	329
四塩化炭素	234
4級アルキルアミノ化スチレン-ジビニルベンゼン 共重合体, 液体クロマトグラフィー用	341
四シウ酸カリウム, pH測定用	329
四フッ化エチレンポリマー, ガスクロマトグラフィー用	345

四ホウ酸ナトリウム・塩化カルシウム緩衝液, pH8.0	329
四ホウ酸ナトリウム・硫酸試液	329
四ホウ酸ナトリウム十水和物	329
四ホウ酸ナトリウム十水和物, pH測定用	329
四ホウ酸二カリウム四水和物	329

ラ

ライセート試液	329
ライセート試薬	329
ライネッケ塩	329
ライネッケ塩一水和物	329
ライネッケ塩試液	329
ラウリル硫酸ナトリウム	329, 1640
0.01 mol/Lラウリル硫酸ナトリウム液	171
ラウリル硫酸ナトリウム試液	329
ラウリル硫酸ナトリウム試液, 0.2%	329
ラウリン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	329
ラウロマクロゴール	329, 1640
酪酸ヒドロコルチゾン	1301
酪酸リボフラビン	1678
ラクツロース	1641
α -ラクトアルブミン	329
β -ラクトグロブリン	329
ラクトビオン酸	329
ラクトビオン酸エリスロマイシン	591
ラタモキシフナトリウム	1642
ラッカセイ油	329, 1926
落花生油	1926
ラナトシドC	1643
ラナトシドC錠	1644
ラニチジン塩酸塩	1645
ラニチジンジアミン	329
ラニーニッケル, 触媒用	329
ラフチジン	1646
ラフチジン, 定量用	329
ラフチジン錠	1647
ラベタロール塩酸塩	329, 1648
ラベタロール塩酸塩, 定量用	329
ラベタロール塩酸塩錠	1649
ラベプラゾールナトリウム	1650
ラボンチシン, 薄層クロマトグラフィー用	330
L-ラムノース一水和物	330
LAL試液	330
LAL試薬	330
ランソプラゾール	1651
ランソプラゾール腸溶カプセル	1653
ランソプラゾール腸溶性口腔内崩壊錠	1652
ランタン-アリザリンコンプレキソン試液	330
卵白アルブミン, ゲルろ過分子量マーカー用	330

リ

リオチロニンナトリウム	330, 1654
-------------	-----------

リオチロニンナトリウム, 薄層クロマトグラフィー用	330
リオチロニンナトリウム錠	1655
力価測定培地, ナルトグラスチム試験用	330
力価測定用培地, テセロイキン用	330
リクイリチン, 薄層クロマトグラフィー用	330
(Z)-リグスチリド, 薄層クロマトグラフィー用	330
リグノセリン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	330
リシノブリン	330, 1656
リシノブリン, 定量用	330
リシノブリン錠	1657
リシノブリン水和物	330, 1656
リシノブリン水和物, 定量用	330
リシルエンドペプチダーゼ	330
リジルエンドペプチダーゼ	330
L-リシン塩酸塩	330, 1658
L-リジン塩酸塩	330, 1658
L-リシン酢酸塩	1659
L-リジン酢酸塩	1659
リスペリドン	1660
リスペリドン, 定量用	330
リスペリドン細粒	1662
リスペリドン錠	1661
リスペリドン内服液	1663
リセドロン酸ナトリウム錠	1665
リセドロン酸ナトリウム水和物	1664
リゾチーム塩酸塩	1667
リゾチーム塩酸塩用基質試液	330
六君子湯エキス	1928
リドカイン	1667
リドカイン, 定量用	330
リドカイン注射液	1668
リトコール酸, 薄層クロマトグラフィー用	331
リトドリン塩酸塩	331, 1669
リトドリン塩酸塩錠	1670
リトマス紙, 青色	345
リトマス紙, 赤色	345
リニメント剤	18
リノール酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	331
リノレン酸メチル, ガスクロマトグラフィー用	331
リバビリン	331, 1671
リバビリンカプセル	1672
リファンピシン	1673
リファンピシンカプセル	1674
リボスタマイシン硫酸塩	1676
リボスクレアーゼA, ゲルろ過分子量マーカー用	331
リボフラビン	331, 1677
リボフラビン散	1677
リボフラビン酪酸エステル	1678
リボフラビリン酸エステルナトリウム	331, 1679
リボフラビリン酸エステル注射液	1680
リマプロスト アルファデクス	1680
リマプロストアルファデクス	1680
リモナーデ剤	12

リモニン, 薄層クロマトグラフィー用……………331
 リモネン……………331
 流エキス剤……………21
 硫化アンモニウム試液……………331
 硫化水素……………331
 硫化水素試液……………331
 硫化鉄……………331
 硫化鉄(II)……………331
 硫化ナトリウム……………331
 硫化ナトリウム九水和物……………331
 硫化ナトリウム試液……………331
 リュウガンニク……………1930
 竜眼肉……………1930
 リュウコツ……………1930
 竜骨……………1930
 リュウコツ末……………1931
 竜骨末……………1931
 硫酸……………331
 0.0005 mol/L硫酸……………172
 0.005 mol/L硫酸……………172
 0.01 mol/L硫酸……………172
 0.02 mol/L硫酸……………172
 0.025 mol/L硫酸……………172
 0.05 mol/L硫酸……………171
 0.1 mol/L硫酸……………171
 0.25 mol/L硫酸……………171
 0.5 mol/L硫酸……………171
 硫酸, 希……………331
 硫酸, 精製……………331
 硫酸, 発煙……………331
 硫酸, 硫酸呈色物用……………331
 硫酸・エタノール試液……………332
 硫酸・水酸化ナトリウム試液……………332
 硫酸・ヘキサン・メタノール試液……………332
 硫酸・メタノール試液……………332
 硫酸・メタノール試液, 0.05 mol/L……………332
 硫酸・リン酸二水素ナトリウム試液……………332
 硫酸亜鉛……………332, 1681
 硫酸亜鉛, 容量分析用……………332
 0.02 mol/L硫酸亜鉛液……………172
 0.1 mol/L硫酸亜鉛液……………172
 硫酸亜鉛試液……………332
 硫酸亜鉛水和物……………1681
 硫酸亜鉛点眼液……………1682
 硫酸亜鉛七水和物……………332
 硫酸アトロピン……………332, 393
 硫酸アトロピン, 定量用……………332
 硫酸アトロピン, 薄層クロマトグラフィー用……………332
 硫酸アトロピン注射液……………393
 硫酸アミカシン……………406
 硫酸アミカシン注射液……………407
 硫酸4-アミノ-N,N-ジエチルアニリン……………332
 硫酸4-アミノ-N,N-ジエチルアニリン試液……………332
 硫酸アルベカシン……………438

硫酸アルベカシン注射液……………439
 硫酸アルミニウムカリウム……………332, 1682
 硫酸アルミニウムカリウム水和物……………1682
 硫酸アンモニウム……………332
 硫酸アンモニウム緩衝液……………332
 硫酸アンモニウム試液……………332
 0.02 mol/L硫酸アンモニウム鉄(II)液……………172
 0.1 mol/L硫酸アンモニウム鉄(II)液……………172
 硫酸アンモニウム鉄(II)六水和物……………332
 0.1 mol/L硫酸アンモニウム鉄(III)液……………172
 硫酸アンモニウム鉄(III)試液……………332
 硫酸アンモニウム鉄(III)試液, 希……………332
 硫酸アンモニウム鉄(III)試液, 酸性……………332
 硫酸アンモニウム鉄(III)十二水和物……………332
 硫酸イセパマイシン……………472
 硫酸イセパマイシン注射液……………473
 硫酸塩試験法……………37
 硫酸エンビオマイシン……………602
 硫酸オルシプレナリン……………624
 硫酸カナマイシン……………332, 635
 硫酸カリウム……………332, 1683
 硫酸カリウムアルミニウム十二水和物……………332
 硫酸カリウム試液……………332
 硫酸キニジン……………332, 682
 硫酸キニーネ……………332, 685
 硫酸ゲンタマイシン……………769
 硫酸ゲンタマイシン点眼液……………770
 硫酸コリスチン……………779
 硫酸サルブタモール……………797
 硫酸試液……………331
 硫酸試液, 0.05 mol/L……………331
 硫酸試液, 0.25 mol/L……………331
 硫酸試液, 0.5 mol/L……………331
 硫酸試液, 1 mol/L……………331
 硫酸試液, 2 mol/L……………332
 硫酸試液, 5 mol/L……………332
 硫酸ジベカシン……………332, 856
 硫酸ジベカシン点眼液……………856
 硫酸水素カリウム……………332
 硫酸水素テトラブチルアンモニウム……………332
 硫酸ストレプトマイシン……………900
 硫酸セフピロム……………983
 硫酸セリウム(IV)四水和物……………332
 硫酸第一鉄……………332
 硫酸第一鉄アンモニウム……………332
 0.02 mol/L硫酸第一鉄アンモニウム液……………172
 0.1 mol/L硫酸第一鉄アンモニウム液……………172
 硫酸第一鉄試液……………332
 硫酸第二セリウムアンモニウム……………332
 硫酸第二セリウムアンモニウム・リン酸試液……………332
 0.01 mol/L硫酸第二セリウムアンモニウム液……………172
 0.1 mol/L硫酸第二セリウムアンモニウム液……………172
 硫酸第二セリウムアンモニウム試液……………332
 硫酸第二鉄……………332

硫酸第二鉄アンモニウム	332	硫酸 <i>p</i> -メチルアミノフェノール	333
0.1 mol/L硫酸第二鉄アンモニウム液	172	硫酸4-メチルアミノフェノール試液	333
硫酸第二鉄アンモニウム試液	332	硫酸 <i>p</i> -メチルアミノフェノール試液	333
硫酸第二鉄アンモニウム試液, 希	332	硫酸モルヒネ	1623
硫酸第二鉄試液	332	0.01 mol/L硫酸四アンモニウムセリウム(IV)液	173
硫酸呈色物試験法	37	0.1 mol/L硫酸四アンモニウムセリウム(IV)液	172
硫酸呈色物用硫酸	332	硫酸四アンモニウムセリウム(IV)試液	333
硫酸鉄	1683	硫酸四アンモニウムセリウム(IV)二水和物	333
硫酸鉄(II)試液	332	硫酸四アンモニウムセリウム(IV)・リン酸試液	333
硫酸鉄(II)七水和物	332	硫酸リチウム	333
硫酸鉄(III)試液	332	硫酸リチウム一水和物	333
硫酸鉄(III) <i>n</i> 水和物	332	硫酸リボスタマイシン	1676
硫酸鉄水和物	1683	粒子計数装置	333
硫酸テルブタリン	1099	粒子計数装置用希釈液	333
硫酸銅	332	粒子密度測定用校正球	346
硫酸銅(II)	332	リュウタン	1931
硫酸銅, 無水	332	竜胆	1931
硫酸銅・ビリジン試液	332	リュウタン末	1932
硫酸銅(II)・ビリジン試液	332	竜胆末	1932
硫酸銅(II)五水和物	332	流動パラフィン	333, 1245
硫酸銅試液	332	粒度測定法	93
硫酸銅(II)試液	332	リュエプロレリン酢酸塩	1685
硫酸銅試液, アルカリ性	332	リョウキョウ	1932
硫酸銅(II)試液, アルカリ性	332	良姜	1932
硫酸ナトリウム	333, 1902	荅桂朮甘湯エキス	1932
硫酸ナトリウム, 無水	333	両性担体液, pH3~10用	333
硫酸ナトリウム十水塩	1902	両性担体液, pH6~9用	333
硫酸ナトリウム十水和物	333	両性担体液, pH8~10.5用	333
硫酸ニッケルアンモニウム	333	リングル液	1687
硫酸ニッケル(II)アンモニウム六水和物	333	リンゴ酸クレボプリド	717
硫酸ニッケル(II)六水和物	333	リンコフィリン, 成分含量測定用	333
硫酸ネオマイシン	1383	リンコフィリン, 定量用	333
硫酸パメタン	333	リンコフィリン, 薄層クロマトグラフィー用	333
硫酸バリウム	1684	リンコマイシン塩酸塩水和物	1688
硫酸ヒドラジニウム	333	リンコマイシン塩酸塩注射液	1689
硫酸ヒドラジニウム試液	333	リン酸	334
硫酸ヒドラジン	333	リン酸・酢酸・ホウ酸緩衝液, pH2.0	334
硫酸ピンクリスチン	333, 1332	リン酸・硫酸ナトリウム緩衝液, pH2.3	334
硫酸ビンブラスチン	333, 1334	リン酸一水素カリウム	334
硫酸フラジオマイシン	1383	リン酸一水素カリウム・クエン酸緩衝液, pH5.3	334
硫酸ブレオマイシン	1419	リン酸一水素カリウム試液, 1 mol/L, 緩衝液用	334
硫酸プロタミン	1439	リン酸一水素ナトリウム	334
硫酸プロタミン注射液	1439	リン酸一水素ナトリウム, 無水	334
硫酸ペカナマイシン	333, 1466	リン酸一水素ナトリウム, 無水, pH測定用	334
硫酸ペプロマイシン	1493	リン酸一水素ナトリウム・クエン酸塩緩衝液, pH5.4	334
硫酸ポリミキシンB	1541	リン酸一水素ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH4.5	334
硫酸マグネシウム	333, 1684	リン酸一水素ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH6.0	334
硫酸マグネシウム試液	333	リン酸一水素ナトリウム試液	334
硫酸マグネシウム水	1685	リン酸一水素ナトリウム試液, 0.05 mol/L	334
硫酸マグネシウム水和物	1684	リン酸一水素ナトリウム試液, 0.5 mol/L	334
硫酸マグネシウム注射液	1685	リン酸塩pH標準液	175
硫酸マグネシウム七水和物	333	リン酸塩緩衝液, 0.01 mol/L	334
硫酸マイクロマイシン	1557	リン酸塩緩衝液, 0.01 mol/L, pH6.8	334
硫酸4-メチルアミノフェノール	333	リン酸塩緩衝液, 0.02 mol/L, pH3.0	334

リン酸塩緩衝液, 0.02 mol/L, pH3.5	334	リン酸水素アンモニウムナトリウム四水和物	335
リン酸塩緩衝液, 0.02 mol/L, pH7.5	334	リン酸水素カルシウム	1690
リン酸塩緩衝液, 0.02 mol/L, pH8.0	334	リン酸水素カルシウム水和物	1690
リン酸塩緩衝液, 0.03 mol/L, pH7.5	334	リン酸水素ナトリウム	1691
リン酸塩緩衝液, 0.05 mol/L, pH3.5	334	リン酸水素ナトリウム水和物	1691
リン酸塩緩衝液, 0.05 mol/L, pH6.0	334	リン酸水素二アンモニウム	335
リン酸塩緩衝液, 0.05 mol/L, pH7.0	334	リン酸水素二カリウム	335
リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH4.5	334	リン酸水素二カリウム・クエン酸緩衝液, pH5.3	335
リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH5.3	334	リン酸水素二カリウム試液, 1 mol/L, 緩衝液用	335
リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH6.8	335	リン酸水素二ナトリウム, pH測定用	335
リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH7.0	335	リン酸水素二ナトリウム, 無水	335
リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH8.0	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸塩緩衝液, pH3.0	336
リン酸塩緩衝液, 0.1 mol/L, pH8.0, 抗生物質用	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸塩緩衝液, pH5.4	336
リン酸塩緩衝液, 0.2 mol/L, pH10.5	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液,	
リン酸塩緩衝液, 1/15 mol/L, pH5.6	335	0.05 mol/L, pH6.0	336
リン酸塩緩衝液, pH3.0	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH3.0	336
リン酸塩緩衝液, pH3.1	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH4.5	336
リン酸塩緩衝液, pH4.0	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH5.0	336
リン酸塩緩衝液, pH5.9	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH5.4	336
リン酸塩緩衝液, pH6.0	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH5.5	336
リン酸塩緩衝液, pH6.2	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH6.0	336
リン酸塩緩衝液, pH6.5	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH6.8	336
リン酸塩緩衝液, pH6.5, 抗生物質用	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH7.2	336
リン酸塩緩衝液, pH6.8	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH7.5	336
リン酸塩緩衝液, pH7.0	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液, pH8.2	336
リン酸塩緩衝液, pH7.2	335	リン酸水素二ナトリウム・クエン酸緩衝液,	
リン酸塩緩衝液, pH7.4	335	ペニシリウム由来β-ガラクトシダーゼ用, pH4.5	336
リン酸塩緩衝液, pH8.0	335	リン酸水素二ナトリウム試液	335
リン酸塩緩衝液, pH12	335	リン酸水素二ナトリウム試液, 0.05 mol/L	336
リン酸塩緩衝液, エポエチンアルファ用	334	リン酸水素二ナトリウム試液, 0.5 mol/L	336
リン酸塩緩衝液, サイコ成分含量測定用	334	リン酸水素二ナトリウム十二水和物	335
リン酸塩緩衝液, サイコ定量用	334	リン酸テトラブチルアンモニウム	336
リン酸塩緩衝液, 細胞毒性試験用	334	リン酸トリクロルエチルナトリウム	1146
リン酸塩緩衝液, パンクレアチン用	334	リン酸トリクロルエチルナトリウムシロップ	1146
リン酸塩緩衝液, プシ用	334	リン酸トリス(4- <i>t</i> -ブチルフェニル)	336
リン酸塩緩衝液, マイクロプレート洗浄用	334	リン酸ナトリウム	336
リン酸塩緩衝液・塩化ナトリウム試液,		リン酸ナトリウム緩衝液, 0.1 mol/L, pH7.0	336
0.01 mol/L, pH7.4	335	リン酸ナトリウム試液	336
リン酸塩緩衝液塩化ナトリウム試液	335	リン酸二水素アンモニウム	336
リン酸塩試液	335	リン酸二水素アンモニウム試液, 0.02 mol/L	336
リン酸クリンダマイシン	711	リン酸二水素カリウム	336
リン酸クリンダマイシン注射液	712	リン酸二水素カリウム, pH測定用	336
リン酸コデイン	773	リン酸二水素カリウム試液, 0.01 mol/L, pH4.0	336
リン酸コデイン, 定量用	335	リン酸二水素カリウム試液, 0.02 mol/L	336
リン酸コデイン散1%	775	リン酸二水素カリウム試液, 0.05 mol/L	336
リン酸コデイン散10%	776	リン酸二水素カリウム試液, 0.05 mol/L, pH3.0	336
リン酸コデイン錠	774	リン酸二水素カリウム試液, 0.05 mol/L, pH4.7	336
リン酸三ナトリウム十二水和物	335	リン酸二水素カリウム試液, 0.1 mol/L	336
リン酸ジヒドロコデイン	843	リン酸二水素カリウム試液, 0.1 mol/L, pH2.0	336
リン酸ジヒドロコデイン, 定量用	335	リン酸二水素カリウム試液, 0.2 mol/L	336
リン酸ジヒドロコデイン散1%	843	リン酸二水素カリウム試液, 0.2 mol/L, 緩衝液用	336
リン酸ジヒドロコデイン散10%	844	リン酸二水素カリウム試液, 0.25 mol/L, pH3.5	336
リン酸ジメモルファン	861	リン酸二水素カリウム試液, 0.33 mol/L	336
リン酸水素アンモニウムナトリウム	335	リン酸二水素カルシウム	1691

リン酸二水素カルシウム水和物	1691
リン酸二水素ナトリウム	337
リン酸二水素ナトリウム, 無水	337
リン酸二水素ナトリウム・エタノール試液	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 0.05 mol/L	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 0.05 mol/L, pH2.6	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 0.05 mol/L, pH3.0	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 0.05 mol/L, pH5.5	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 0.1 mol/L	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 0.1 mol/L, pH3.0	337
リン酸二水素ナトリウム試液, 2 mol/L	337
リン酸二水素ナトリウム試液, pH2.2	337
リン酸二水素ナトリウム試液, pH2.5	337
リン酸二水素ナトリウム二水和物	337
リン酸ヒドロコルチゾンナトリウム	1302
リン酸ピペラジン	1314
リン酸ピペラジン錠	1314
リン酸標準液	175
リン酸プレドニゾンナトリウム	1427
リン酸ベタメタゾンナトリウム	1480
リン酸リボフラビン	1679
リン酸リボフラビン注射液	1680
リン酸リボフラビンナトリウム	337, 1679
リン酸リボフラビンナトリウム注射液	1680
リントングステン酸	337
リントングステン酸試液	337
リントングステン酸n水和物	337
リンモリブデン酸	337
リンモリブデン酸n水和物	337

ル

ルチン, 薄層クロマトグラフィー用	337
ルテオリン, 薄層クロマトグラフィー用	337

レ

レイン, 定量用	337
レイン, 薄層クロマトグラフィー用	338
レーザー回折法による粒子径測定法	2351
レザズリン	338
レザズリン液	338
レシチン	338
レジブフォゲニン, 成分含量測定用	338
レジブフォゲニン, 定量用	338
レジブフォゲニン, 薄層クロマトグラフィー用	338
レセルピン	1692
レセルピン散	1694
レセルピン散0.1%	1694
レセルピン錠	1693
レセルピン注射液	1694
レゾルシノール	339
レゾルシノール・硫酸試液	339
レゾルシノール・硫酸銅(II)試液	339

レゾルシノール試液	339
レゾルシン	339
レゾルシン試液	339
レゾルシン硫酸試液	339
レチノール酢酸エステル	1695
レチノールパルミチン酸エステル	1695
レナンピシリン塩酸塩	1696
レノグラスチム(遺伝子組換え)	1697
レバミピド	1700
レバミピド, 定量用	339
レバミピド錠	1701
レバロルフアン酒石酸塩	1702
レバロルフアン酒石酸塩, 定量用	339
レバロルフアン酒石酸塩注射液	1703
レボチロキシナトリウム	339, 1704
レボチロキシナトリウム, 薄層クロマトグラフィー用	339
レボチロキシナトリウム錠	1704
レボチロキシナトリウム水和物	339, 1704
レボチロキシナトリウム水和物, 薄層クロマトグラフィー用	339
レボドパ	1705
レボフロキサシン	1706
レボフロキサシン細粒	1708
レボフロキサシン錠	1707
レボフロキサシン水和物	1706
レボフロキサシン水和物, 定量用	339
レボフロキサシン注射液	1709
レボフロキサシン点眼液	1710
レボメブロマジンマレイン酸塩	1711
レンギョウ	339, 1934
連翹	1934
レンニク	1934
蓮肉	1934

ロ

ロイコポリンカルシウム	1540
ロイコマイシン	676
ロイコマイシン酢酸エステル	677
ロイコマイシン酒石酸塩	678
L-ロイシン	339, 1711
L-ロイシン, 定量用	339
ロカイ	1735
ロカイ末	1736
ロガニン, 成分含量測定用	339
ロガニン, 定量用	339
ロガニン, 薄層クロマトグラフィー用	339
ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩	339, 1712
ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩徐放カプセル	1714
ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩徐放錠	1713
ロキスシロマイシン	1716
ロキソプロフェンナトリウム	1717
ロキソプロフェンナトリウム錠	1718
ロキソプロフェンナトリウム水和物	1717

ロキタマイシン	1719
ロキタマイシン錠	1720
ロサルタンカリウム	339, 1720
ロサルタンカリウム・ヒドロクロロチアジド錠	1722
ロサルタンカリウム錠	1721
ろ紙	345
ろ紙, 定量分析用	345
ろ紙, ろ過フィルター, 試験紙, るつぼ等	345
ローション剤	19
ロジン	1935
ローズベンガル	339
ロスマリン酸, 成分含量測定用	339
ロスマリン酸, 定量用	339
ロスマリン酸, 薄層クロマトグラフィー用	340
ロック・リングル試液	340
ロートエクス	1936
ロートエクス・アネスタミン散	1937
ロートエクス・カーボン散	1938

ロートエクス・タンニン坐剤	1938
ロートエクス・パパペリン・アネスタミン散	1939
ロートエクス散	1936
ロートコン	1935
ロバスタチン	341
ロベンザリットナトリウム	1725
ロベンザリット二ナトリウム	1725
ローヤルゼリー	1939
ロラゼパム	1726

ワ

ワイル病秋やみ混合ワクチン	1727
ワセリン	341
ワルファリンカリウム	1728
ワルファリンカリウム, 定量用	341
ワルファリンカリウム錠	1729

INDEX

A

- | | | | |
|--|------|--|------|
| Absorptive Cream | 706 | Akebia Stem | 1921 |
| Acacia | 1734 | Alacepril | 423 |
| Acebutolol Hydrochloride | 381 | Tablets | 424 |
| Aceglutamide Aluminum | 375 | L-Alanine | 425 |
| Acemetacin | 381 | Albumin Tannate | 1041 |
| Capsules | 383 | Aldioxa | 431 |
| Tablets | 382 | Granules | 432 |
| Acetaminophen | 378 | Tablets | 431 |
| Acetazolamide | 376 | Alendronate Sodium Hydrate | 442 |
| Acetic Acid | 786 | Sodium Injection | 444 |
| Acetohexamide | 379 | Sodium Tablets | 443 |
| Acetylcholine Chloride for Injection | 377 | Alimemazine Tartrate | 426 |
| Acetylcysteine | 377 | Alisma Tuber | 1851 |
| Achyranthes Root | 1793 | Allopurinol | 445 |
| Aciclovir | 359 | Tablets | 446 |
| for Injection | 363 | Alminoprofen | 440 |
| for Syrup | 362 | Tablets | 441 |
| Granules | 360 | Aloe | 1735 |
| Injection | 362 | Alpinia Officinarum Rhizome | 1932 |
| Ointment | 364 | Alprazolam | 433 |
| Ophthalmic Ointment | 363 | Alprenolol Hydrochloride | 433 |
| Syrup | 361 | Alprostadil | 434 |
| Tablets | 360 | Alfadex | 437 |
| Aclarubicin Hydrochloride | 352 | Injection | 435 |
| Acrinol and Zinc Oxide Oil | 354 | Alum Solution | 1568 |
| and Zinc Oxide Ointment | 354 | Aluminum Monostearate | 1618 |
| Hydrate | 353 | Potassium Sulfate Hydrate | 1682 |
| Actinomycin D | 351 | Silicate Hydrate with Silicon Dioxide | 1766 |
| Adrenaline | 391 | Amantadine Hydrochloride | 402 |
| Injection | 392 | Ambenonium Chloride | 457 |
| Solution | 391 | Amidotrizoic Acid | 407 |
| Adsorbed Diphtheria Toxoid for Adult Use | 850 | Amikacin Sulfate | 406 |
| Diphtheria-Purified Pertussis-Tetanus | | Sulfate for Injection | 407 |
| Combined Vaccine | 1319 | Sulfate Injection | 407 |
| Diphtheria-Tetanus Combined Toxoid | 850 | Aminophylline Hydrate | 411 |
| Habu-venom Toxoid | 1236 | Injection | 412 |
| Hepatitis B Vaccine | 1279 | Amiodarone Hydrochloride | 403 |
| Purified Pertussis Vaccine | 1319 | Hydrochloride Tablets | 404 |
| Tetanus Toxoid | 1230 | Amitriptyline Hydrochloride | 409 |
| Aerosols for Cutaneous Application | 19 | Hydrochloride Tablets | 410 |
| Afloqualone | 396 | Amlexanox | 458 |
| Agar | 1777 | Tablets | 459 |
| Ajmaline | 365 | Amlo地平ine Besilate | 414 |
| Tablets | 365 | Besilate Orally Disintegrating Tablets | 416 |
| | | Besilate Tablets | 416 |
| | | Ammonia Water | 457 |
| | | Amobarbital | 422 |

Amomum Seed 1824
 Amosulalol Hydrochloride 420
 Hydrochloride Tablets 421
 Amoxapine 418
 Amoxicillin Capsules 419
 Hydrate 418
 Amphotericin B 412
 B for Injection 414
 B Syrup 414
 B Tablets 413
 Ampicillin Hydrate 451
 Sodium 453
 Sodium for Injection 454
 Sodium and Sulbactam Sodium for Injection 454
 Ampiroxicam 455
 Capsules 456
 Amyl Nitrite 366
 Anemarrhena Rhizome 1853
 Anesthetic Ether 558
 Angelica Dahurica Root 1892
 Anhydrous Ampicillin 450
 Caffeine 635
 Citric Acid 693
 Dibasic Calcium Phosphate 1689
 Ethanol 542
 Lactose 1213
 Sodium Sulfate 1903
 Antipyrine 450
 Apricot Kernel 1781
 Kernel Water 1781
 Aprindine Hydrochloride 395
 Hydrochloride Capsules 395
 Aralia Rhizome 1872
 Arbekacin Sulfate 438
 Sulfate Injection 439
 Areca 1894
 Argatroban Hydrate 428
 L-Arginine 429
 Hydrochloride 430
 Hydrochloride Injection 430
 Aromatic Castor Oil 1891
 Waters 21
 Arotinolol Hydrochloride 445
 Arsenic Trioxide 804
 Arsenical Paste 394
 Artemisia Capillaris Flower 1737
 Leaf 1758
 Ascorbic Acid 367
 Acid and Calcium Pantothenate Tablets 368
 Acid Injection 368
 Acid Powder 367
 Asiasarum Root 1803
 Asparagus Root 1860
 L-Aspartic Acid 371

Aspirin 372
 Aluminum 373
 Tablets 373
 Aspoxicillin Hydrate 374
 Astragalus Root 1744
 Atenolol 387
 Atorvastatin Calcium Hydrate 388
 Calcium Tablets 390
 Atractylodes Lancea Rhizome 1842
 Rhizome 1892
 Atropine Sulfate Hydrate 393
 Sulfate Injection 393
 Auranofin 622
 Tablets 623
 Azathioprine 356
 Tablets 357
 Azelastine Hydrochloride 384
 Hydrochloride Granules 384
 Azelnidipine 385
 Tablets 386
 Azithromycin Hydrate 364
 Aztreonam 370
 for Injection 371

B

Bacampicillin Hydrochloride 1225
 Bacitracin 1229
 Baclofen 1227
 Tablets 1228
 Bakumondoto Extract 1881
 Bamethan Sulfate 1236
 Barbitol 1252
 Barium Sulfate 1684
 Bear Bile 1923
 Bearberry Leaf 1741
 Beclometasone Dipropionate 1467
 Beef Tallow 1780
 Bekanamycin Sulfate 1466
 Belladonna Extract 1898
 Root 1897
 Total Alkaloids 1899
 Benidipine Hydrochloride 1483
 Hydrochloride Tablets 1484
 Benincasa Seed 1863
 Benserazide Hydrochloride 1517
 Bentonite 1519
 Benzalkonium Chloride 1509
 Chloride Concentrated Solution 50 1510
 Chloride Solution 1509
 Benzbromarone 1515
 Benzethonium Chloride 1516
 Chloride Solution 1516
 Benzoic Acid 447

Benzoin	1736
Benzyl Alcohol	1510
Benzoate	449
Benzylpenicillin Benzathine Hydrate	1514
Potassium	1512
Potassium for Injection	1513
Bepotastine Besilate	1496
Besilate Tablets	1497
Beraprost Sodium	1502
Sodium Tablets	1503
Berberine Chloride Hydrate	1508
Tannate	1042
Bethahistine Mesilate	1471
Mesilate Tablets	1472
Betamethasone	1474
Dipropionate	1479
Sodium Phosphate	1480
Tablets	1475
Valerate	1476
Valerate and Gentamicin Sulfate Cream	1478
Valerate and Gentamicin Sulfate Ointment	1477
Betamipron	1473
Betaxolol Hydrochloride	1470
Bethanechol Chloride	1471
Bezafibrate	1468
Extended-release Tablets	1469
Bifonazole	1315
Biotin	1278
Biperiden Hydrochloride	1315
Bisacodyl	1280
Suppositories	1280
Bismuth Subgallate	864
Subnitrate	824
Bisoprolol Fumarate	1282
Fumarate Tablets	1283
Bitter Cardamon	1922
Orange Peel	1871
Tincture	1783
Bleomycin Hydrochloride	1417
Sulfate	1419
Bofutsushosan Extract	1904
Boiogito Extract	1900
Boric Acid	1521
Bromazepam	1459
Bromhexine Hydrochloride	1460
Bromocriptine Mesilate	1464
Bromovalerylurea	1464
Brotizolam	1441
Tablets	1441
Brown Rice	1791
Buccal Tablets	12
Bucillamine	1364
Tablets	1365
Bucumolol Hydrochloride	1363

Bufetolol Hydrochloride	1377
Buformin Hydrochloride	1379
Hydrochloride Delayed-Release Tablets	1381
Hydrochloride Tablets	1380
Bumetanide	1382
Bunazosin Hydrochloride	1376
Bupivacaine Hydrochloride Hydrate	1376
Bupleurum Root	1799
Bupranolol Hydrochloride	1378
Buprenorphine Hydrochloride	1379
Burdock Fruit	1797
Busulfan	1366
Butenafine Hydrochloride	1368
Hydrochloride Cream	1369
Hydrochloride Solution	1368
Hydrochloride Spray	1369
Butropium Bromide	1375
Butyl Parahydroxybenzoate	1239

C

Cacao Butter	1759
Cadralazine	632
Tablets	633
Caffeine and Sodium Benzoate	448
Hydrate	636
Calcitonin Salmon	645
Calcium Chloride Hydrate	599
Chloride Injection	599
Folinate	1540
Gluconate Hydrate	713
Hydroxide	891
Lactate Hydrate	1209
Oxide	802
Pantothenate	1267
Paraaminosalicylate Granules	1237
Paraaminosalicylate Hydrate	1237
Polystyrene Sulfonate	1535
Sodium Edetate Hydrate	556
Stearate	898
Calumba	1798
Camellia Oil	1859
Camostat Mesilate	640
<i>d</i> -Camphor	672
<i>dl</i> -Camphor	673
Candesartan Cilexet	663
Cilexetil and Amlodipine Besylate Tablets	665
Cilexetil and Hydrochlorothiazide Tablets	668
Cilexetil Tablets	663
Capsicum	1863
and Salicylic Acid Spirit	1865
Tincture	1865
Capsules	10, 637
Captopril	638

- | | | | |
|---|------|---|------|
| Carbamazepine | 649 | Cefmetazole Sodium | 990 |
| Carbazochrome Sodium Sulfonate Hydrate | 648 | Sodium for Injection | 991 |
| Carbidopa Hydrate | 650 | Cefminox Sodium Hydrate | 989 |
| L-Carbocysteine | 653 | Cefodizime Sodium | 950 |
| Tablets | 654 | Cefoperazone Sodium | 959 |
| Carbon Dioxide | 1196 | Sodium and Sulbactam Sodium for Injection | 960 |
| Carboplatin | 655 | Cefotaxime Sodium | 953 |
| Injection | 656 | Cefotetan | 957 |
| Cardamon | 1828 | Cefotiam Hexetil Hydrochloride | 955 |
| Carmellose | 657 | Hydrochloride | 954 |
| Calcium | 658 | Hydrochloride for Injection | 955 |
| Sodium | 658 | Cefozopran Hydrochloride | 951 |
| Carmofur | 662 | Hydrochloride for Injection | 952 |
| Carnauba Wax | 1773 | Cefpiramide Sodium | 982 |
| Carteolol Hydrochloride | 648 | Cefpirome Sulfate | 983 |
| Carumonam Sodium | 660 | Cefpodoxime Proxetil | 985 |
| Carvedilol | 651 | Proxetil for Syrup | 988 |
| Tablets | 652 | Proxetil Tablets | 987 |
| Cassia Seed | 1786 | Cefroxadine for Syrup | 994 |
| Castor Oil | 1891 | Hydrate | 993 |
| Catalpa Fruit | 1779 | Cefsulodin Sodium | 970 |
| Cataplasms | 20 | Ceftazidime for Injection | 973 |
| Cefaclor | 927 | Hydrate | 972 |
| Capsules | 929 | Cefteteram Pivoxil | 977 |
| Combination Granules | 930 | Pivoxil Fine Granules | 979 |
| Fine Granules | 932 | Pivoxil Tablets | 978 |
| Cefadroxil | 937 | Ceftibuten Hydrate | 975 |
| Capsules | 938 | Ceftizoxime Sodium | 974 |
| for Syrup | 939 | Ceftriaxone Sodium Hydrate | 980 |
| Cefalexin | 939 | Cefuroxime Axetil | 995 |
| Capsules | 940 | Cellacefate | 997 |
| Combination Granules | 942 | Celmoleukin (Genetical Recombination) | 1005 |
| for Syrup | 943 | Cetanol | 923 |
| Cefalotin Sodium | 944 | Cetirizine Hydrochloride | 923 |
| Cefatrizine Propylene Glycolate | 936 | Hydrochloride Tablets | 924 |
| Propylene Glycolate for Syrup | 937 | Cetotiamine Hydrochloride Hydrate | 925 |
| Cefazolin Sodium | 933 | Cetraxate Hydrochloride | 926 |
| Sodium for Injection | 935 | Chenodeoxycholic Acid | 767 |
| Sodium Hydrate | 934 | Cherry Bark | 1749 |
| Cefbuperazone Sodium | 984 | Chewable Tablets | 10 |
| Cefcapene Pivoxil Hydrochloride Fine Granules | 964 | Chloral Hydrate | 1522 |
| Pivoxil Hydrochloride Hydrate | 962 | Chloramphenicol | 740 |
| Pivoxil Hydrochloride Tablets | 963 | Palmitate | 741 |
| Cefdinir | 968 | Sodium Succinate | 741 |
| Capsules | 969 | Chlordiazepoxide | 743 |
| Fine Granules | 970 | Powder | 744 |
| Cefditoren Pivoxil | 965 | Tablets | 743 |
| Pivoxil Fine Granules | 967 | Chlorhexidine Gluconate Solution | 756 |
| Pivoxil Tablets | 966 | Hydrochloride | 756 |
| Cefepime Dihydrochloride for Injection | 949 | Chlorinated Lime | 789 |
| Dihydrochloride Hydrate | 947 | Chlormadinone Acetate | 757 |
| Cefixime Capsules | 946 | Chlorobutanol | 758 |
| Hydrate | 945 | Chlorphenesin Carbamate | 750 |
| Cefmenoxime Hydrochloride | 991 | Carbamate Tablets | 751 |

- | | | | |
|------------------------------------|------|--|------|
| Chlorpheniramine Maleate | 746 | Clomifene Citrate | 735 |
| <i>d</i> -Chlorpheniramine Maleate | 749 | Citrate Tablets | 736 |
| Maleate Injection | 749 | Clomipramine Hydrochloride | 737 |
| Maleate Powder | 748 | Clonazepam | 725 |
| Maleate Tablets | 747 | Fine Granules | 727 |
| Chlorpromazine Hydrochloride | 754 | Tablets | 726 |
| Hydrochloride Injection | 755 | Clonidine Hydrochloride | 727 |
| Hydrochloride Tablets | 754 | Cloperastine Hydrochloride | 734 |
| Chlorpropamide | 752 | Clopidogrel Sulfate | 728 |
| Tablets | 753 | Sulfate Tablets | 729 |
| Cholecalciferol | 783 | Clorazepate Dipotassium | 738 |
| Cholera Vaccine | 785 | Dipotassium Capsules | 739 |
| Cholesterol | 785 | Clotiazepam | 724 |
| Chotosan Extract | 1855 | Clotrimazole | 724 |
| Chrysanthemum Flower | 1779 | Clove | 1854 |
| Cibenzoline Succinate | 859 | Oil | 1854 |
| Succinate Tablets | 859 | Cloxacillin Sodium Hydrate | 720 |
| Ciclacillin | 814 | Cloxazolam | 721 |
| Ciclosporin | 815 | Cnidium Monnieri Fruit | 1820 |
| Cilastatin Sodium | 874 | Rhizome | 1836 |
| Cilazapril Hydrate | 872 | Cocaine Hydrochloride | 773 |
| Tablets | 872 | Coconut Oil | 1922 |
| Cilnidipine | 878 | Cod Liver Oil | 673 |
| Tablets | 879 | Codeine Phosphate Hydrate | 773 |
| Cilostazol | 881 | Phosphate Powder, 1% | 775 |
| Tablets | 882 | Phosphate Powder, 10% | 776 |
| Cimetidine | 860 | Phosphate Tablets | 774 |
| Cimicifuga Rhizome | 1831 | Codonopsis Root | 1869 |
| Cinnamon Bark | 1785 | Coix Seed | 1923 |
| Oil | 1786 | Colchicine | 781 |
| Cinoxacin | 835 | Colestimide | 783 |
| Capsules | 836 | Granules | 785 |
| Ciprofloxacin | 851 | Tablets | 784 |
| Hydrochloride Hydrate | 853 | Colistin Sodium Methanesulfonate | 778 |
| Cisplatin | 828 | Sulfate | 779 |
| Cistanche Herb | 1876 | Compound Acrinol and Zinc Oxide Oil | 355 |
| Citicoline | 831 | Diastase and Sodium Bicarbonate Powder | 806 |
| Citric Acid Hydrate | 694 | Iodine Glycerin | 1637 |
| Citrus Unshiu Peel | 1859 | Methyl Salicylate Spirit | 795 |
| Clarithromycin | 698 | Oxycodone and Atropine Injection | 608 |
| Tablets | 699 | Oxycodone Injection | 607 |
| Clebopride Malate | 717 | Phellodendron Powder for Cataplasm | 1748 |
| Clemastine Fumarate | 718 | Rhubarb and Senna Powder | 1846 |
| Clematis Root | 1737 | Salicylic Acid Spirit | 792 |
| Clindamycin Hydrochloride | 709 | Scopolia Extract and Diastase Powder | 1938 |
| Hydrochloride Capsules | 710 | Thianthol and Salicylic Acid Solution | 1051 |
| Phosphate | 711 | Vitamin B Powder | 1288 |
| Phosphate Injection | 712 | Concentrated Glycerin | 703 |
| Clinofibrate | 704 | Condurango | 1799 |
| Clobetasol Propionate | 733 | Fluidextract | 1799 |
| Clocapramine Hydrochloride Hydrate | 719 | Coptis Rhizome | 1750 |
| Clofedanol Hydrochloride | 732 | Corn Oil | 1872 |
| Clofibrate | 731 | Starch | 1104 |
| Capsules | 732 | Cornus Fruit | 1811 |

Cortisone Acetate	780
Corydalis Tuber	1743
Crataegus Fruit	1809
Creams	19
Cresol	716
Solution	716
Croconazole Hydrochloride	722
Croscarmellose Sodium	659
Crospovidone	722
Crude Glycyrrhiza Extract	1776
Cyanamide	808
Cyanocobalamin	809
Injection	810
Cyclopentolate Hydrochloride	818
Cyclophosphamide Hydrate	819
Tablets	820
Cycloserine	786
Cyperus Rhizome	1790
Cyproheptadine Hydrochloride Hydrate	854
L-Cysteine	827
Hydrochloride Hydrate	827
L-Cystine	826
Cytarabine	830

D

Daiokanzoto Extract	1846
Daisaikoto Extract	1849
Danazol	1024
Dantrolene Sodium Hydrate	1040
Daunorubicin Hydrochloride	1015
Deferoxamine Mesilate	1088
Dehydrocholic Acid	1087
Acid Injection	1088
Demethylchlortetracycline Hydrochloride	1092
Dental Antiformin	450
Iodine Glycerin	1636
Paraformaldehyde Paste	1247
Phenol with Camphor	1359
Triozinc Paste	1145
Deslanoside	1079
Injection	1079
Dexamethasone	1070
Dextran 40	1071
40 Injection	1072
70	1073
Sulfate Sodium Sulfur 18	1074
Sulfate Sodium Sulfur 5	1073
Dextrin	1075
Dextromethorphan Hydrobromide Hydrate	1075
Diagnostic Sodium Citrate Solution	695
Dialysis Agents	15
Diastase	806
and Sodium Bicarbonate Powder	806
Diazepam	806
Tablets	807
Dibasic Calcium Phosphate Hydrate	1690
Sodium Phosphate Hydrate	1691
Dibekacin Sulfate	856
Sulfate Ophthalmic Solution	856
Dibucaine Hydrochloride	849
Diclofenac Sodium	816
Diclofenamide	817
Tablets	818
Dicloxacillin Sodium Hydrate	814
Diethylcarbamazine Citrate	810
Citrate Tablets	811
Difenidol Hydrochloride	846
Diflorasone Diacetate	855
Diflucortolone Valerate	850
Digenea	1918
Digitoxin	812
Tablets	812
Digoxin	821
Injection	823
Tablets	822
Dihydrocodeine Phosphate	843
Phosphate Powder, 1%	843
Phosphate Powder, 10%	844
Dihydroergotamine Mesilate	840
Dihydroergotoxine Mesilate	841
Dilazep Hydrochloride Hydrate	875
Diltiazem Hydrochloride	876
Hydrochloride Extended-release Capsules	877
Dilute Hydrochloric Acid	601
Iodine Tincture	1636
Diluted Opium Powder	1732
Dimemorfan Phosphate	861
Dimenhydrinate	862
Tablets	863
Dimercaprol	861
Injection	862
Dimorpholamine	864
Injection	865
Dinoprost	839
Dioscorea Rhizome	1813
Diphenhydramine	847
, Phenol and Zinc Oxide Liniment	848
and Bromovalerylurea Powder	848
Hydrochloride	847
Tannate	1041
Diphtheria Toxoid	849
Diphtheria-Tetanus Combined Toxoid	850
Dipyridamole	845
Disodium Edetate Hydrate	557
Disopyramide	830
Dispersible Tablets	10
Distigmine Bromide	825

Bromide Tablets	825
Disulfiram	829
Dobutamine Hydrochloride	1130
Docetaxel for Injection	1124
Hydrate	1122
Injection	1123
Dolichos Seed	1899
Domperidone	1171
Donepezil Hydrochloride	1125
Hydrochloride Fine Granules	1127
Hydrochloride Tablets	1126
Dopamine Hydrochloride	1129
Hydrochloride Injection	1129
Dorzolamide Hydrochloride	1158
Hydrochloride Ophthalmic Solution	1159
Doxapram Hydrochloride Hydrate	1109
Doxazosin Mesilate	1107
Mesilate Tablets	1108
Doxifluridine	1112
Capsules	1113
Doxorubicin Hydrochloride	1114
Hydrochloride for Injection	1115
Doxycycline Hydrochloride Hydrate	1109
Hydrochloride Tablets	1111
Dried Aluminum Hydroxide Gel	890
Aluminum Hydroxide Gel Fine Granules	891
Aluminum Potassium Sulfate	1682
Sodium Carbonate	1036
Sodium Sulfite	427
Thyroid	771
Yeast	772
Droperidol	1170
Droxidopa	1165
Capsules	1166
Fine Granules	1167
Dry Powder Inhalers	16
Dydrogesterone	834
Tablets	834

E

Ear Preparations	17
Ebastine	566
Orally Disintegrating Tablets	568
Tablets	567
Ecabet Sodium Granules	534
Sodium Hydrate	534
Ecothiopate Iodide	535
Edaravone	544
Injection	544
Edrophonium Chloride	562
Chloride Injection	562
Effervescent Granules	11
Effervescent Tablets	10
Elcatonin	591
Eleutherococcus Senticosus Rhizome	1814
Elixirs	11
Emedastine Fumarate	585
Fumarate Extended-release Capsules	585
Emorfazone	586
Tablets	587
Emulsions	12
Enalapril Maleate	563
Maleate Tablets	564
Enemas for Rectal Application	18
Enflurane	603
Enoxacin Hydrate	565
Enviomycin Sulfate	602
Epalrestat	569
Tablets	570
Eperisone Hydrochloride	579
Ephedra Herb	1916
Ephedrine Hydrochloride	574
Hydrochloride Injection	576
Hydrochloride Powder, 10%	575
Hydrochloride Tablets	574
Epimedium Herb	1738
Epirizole	571
Epirubicin Hydrochloride	572
Eplerenone	577
Tablets	578
Epoetin Alfa (Genetical Recombination)	580
Beta (Genetical Recombination)	582
Ergocalciferol	594
Ergometrine Maleate	596
Maleate Injection	597
Maleate Tablets	596
Ergotamine Tartrate	595
Erythromycin	588
Delayed-Release Tablets	589
Ethylsuccinate	590
Lactobionate	591
Stearate	590
Estazolam	536
Estradiol Benzoate	537
Benzoate Injection (Aqueous Suspension)	538
Estriol	538
Injection (Aqueous Suspension)	540
Tablets	539
Etacrynic Acid	540
Acid Tablets	541
Ethambutol Hydrochloride	545
Ethanol	541
for Disinfection	543
Ethenzamide	559
Ether	558
Ethinylestradiol	551
Tablets	552

Ethionamide	546
Ethosuximide	559
Ethyl Aminobenzoate	410
L-Cysteine Hydrochloride	553
Icosapentate	470
Icosapentate Capsules	471
Parahydroxybenzoate	1238
Ethylenediamine	556
Ethylmorphine Hydrochloride Hydrate	553
Etidronate Disodium	550
Disodium Tablets	550
Etilefrine Hydrochloride	554
Hydrochloride Tablets	555
Etizolam	547
Fine Granules	549
Tablets	547
Etodolac	560
Etoposide	561
Eucalyptus Oil	1923
Eucommia Bark	1874
Euodia Fruit	1797
Exsiccated Gypsum	1835
Extracts	20

F

Famotidine	1335
for Injection	1339
Injection	1338
Powder	1337
Tablets	1336
Faropenem Sodium for Syrup	1342
Sodium Hydrate	1340
Sodium Tablets	1341
Felbinac	1360
Cataplasm	1361
Tape	1360
Fenbufen	1362
Fennel	1738
Oil	1739
Fentanyl Citrate	1362
Ferrous Sulfate Hydrate	1683
Fexofenadine Hydrochloride	1347
Hydrochloride Tablets	1348
Filgrastim (Genetical Recombination)	1344
(Genetical Recombination) Injection	1346
Flavin Adenine Dinucleotide Sodium	1393
Flavoxate Hydrochloride	1395
Flecainide Acetate	1420
Acetate Tablets	1421
Flomoxef Sodium	1461
Sodium for Injection	1463
Flopropione	1456
Capsules	1457
Fluconazole	1403
Capsules	1403
Injection	1404
Flucytosine	1405
Fludiazepam	1405
Fludrocortisone Acetate	1410
Fluidextracts	21
Flunitrazepam	1411
Fluocinolone Acetonide	1399
Fluocinonide	1398
Fluorescein Sodium	1400
Fluorometholone	1402
Fluorouracil	1401
Fluoxymesterone	1397
Fluphenazine Enanthate	1411
Flurazepam Hydrochloride	1414
Flurbiprofen	1415
Flutamide	1407
Flutoprazepam	1408
Tablets	1409
Fluvoxamine Maleate	1412
Maleate Tablets	1413
Foeniculated Ammonia Spirit	1737
Folic Acid	1633
Acid Injection	1634
Acid Tablets	1634
Formalin	1541
Water	1542
Formoterol Fumarate Hydrate	1542
Forsythia Fruit	1934
Fosfomycin Calcium for Syrup	1526
Calcium Hydrate	1525
Sodium	1527
Sodium for Injection	1527
Fradiomycin Sulfate	1383
Freeze-dried BCG Vaccine (for Percutaneous Use)	1281
Botulism Antitoxin, Equine	1528
Diphtheria Antitoxin, Equine	849
Habu Antivenom, Equine	1236
Inactivated Tissue Culture Rabies Vaccine	685
Japanese Encephalitis Vaccine	1208
Live Attenuated Measles Vaccine	1548
Live Attenuated Mumps Vaccine	619
Live Attenuated Rubella Vaccine	1347
Mamushi Antivenom, Equine	1551
Smallpox Vaccine	1107
Smallpox Vaccine Prepared in Cell Culture	1107
Tetanus Antitoxin, Equine	1230
Fritillaria Bulb	1880
Fructose	631
Injection	631
Fudosteine	1373
Tablets	1374
Furosemide	1436

Injection	1438
Tablets	1437
Fursultiamine Hydrochloride	1406

G

Gabexate Mesilate	638
β -Galactosidase (<i>Aspergillus</i>)	641
(<i>Penicillium</i>)	641
Gallium (^{67}Ga) Citrate Injection	695
Gambir	1731
Gardenia Fruit	1810
Gas Gangrene Antitoxin, Equine	631
Gastrodia Tuber	1860
Gefarnate	768
Gel Patches	20
Gelatin	998
Gels	19
Gentamicin Sulfate	769
Sulfate Ophthalmic Solution	770
Gentian	1787
and Sodium Bicarbonate Powder	1788
Geranium Herb	1788
Ginger	1825
Ginseng	1877
Glacial Acetic Acid	786
Glehnia Root and Rhizome	1887
Glibenclamide	705
Gliclazide	700
Glimepiride	706
Tablets	707
Glucose	1372
Injection	1372
L-Glutamic Acid	715
L-Glutamine	714
Glutathione	713
Glycerin	701
and Potash Solution	704
Glyceryl Monostearate	1619
Glycine	701
Glycyrrhiza	1774
Extract	1776
Gonadorelin Acetate	777
Goshajinkigan Extract	1793
Gramicidin	697
Granules	11
Guaifenesin	687
Guanabenz Acetate	687
Guanethidine Sulfate	688
Gypsum	1835

H

Hachimijiogan Extract	1882
-----------------------	------

Haloperidol	1260
Fine Granules	1262
Injection	1263
Tablets	1261
Halothane	1259
Haloxazolam	1255
Hangekobokuto Extract	1887
Hangeshashinto Extract	1889
Hedysarum Root	1832
Hemodialysis Agents	15
Hemp Fruit	1919
Heparin Calcium	1485
Sodium	1489
Sodium Injection	1493
L-Histidine	1281
Hydrochloride Hydrate	1282
Hochuekkito Extract	1910
Homatropine Hydrobromide	1531
Homochlorcyclizine Hydrochloride	1532
Honey	1885
Houttuynia Herb	1824
Human Chorionic Gonadotrophin	920
Chorionic Gonadotrophin for Injection	922
Menopausal Gonadotrophin	919
Normal Immunoglobulin	1289
Hydralazine Hydrochloride	1289
Hydrochloride for Injection	1290
Hydrochloride Powder	1290
Hydrochloride Tablets	1289
Hydrochloric Acid	601
Acid Lemonade	602
Hydrochlorothiazide	1295
Hydrocortisone	1297
Acetate	1300
and Diphenhydramine Ointment	1301
Butyrate	1301
Sodium Phosphate	1302
Sodium Succinate	1299
Succinate	1298
Hydrocotarnine Hydrochloride Hydrate	1296
Hydrogenated Oil	771
Hydrophilic Cream	706
Petrolatum	1728
Hydrous Lanolin	1927
Hydroxocobalamin Acetate	1295
Hydroxypropylcellulose	1292
Hydroxyzine Hydrochloride	1291
Pamoate	1292
Hymecromone	1317
Hypromellose	1305
Acetate Succinate	1306
Capsules	637
Phthalate	1308

I

Ibudilast	494
Ibuprofen	495
Piconol	495
Piconol Cream	496
Piconol Ointment	496
Ichthammol	469
Idarubicin Hydrochloride	485
Hydrochloride for Injection	486
Idoxuridine	489
Ophthalmic Solution	490
Ifenprodil Tartrate	492
Tartrate Fine Granules	493
Tartrate Tablets	492
Imidapril Hydrochloride	500
Hydrochloride Tablets	500
Imipenem and Cilastatin Sodium for Injection	505
Hydrate	504
Imipramine Hydrochloride	502
Hydrochloride Tablets	503
Immature Orange	1779
Imperata Rhizome	1902
Implants	15
Indapamide	516
Tablets	517
Indenolol Hydrochloride	522
Indigocarmine	509
Injection	510
Indium (¹¹¹ In) Chloride Injection	598
Indometacin	523
Capsules	523
Suppositories	524
Influenza HA Vaccine	525
Infusions and Decoctions	20
Inhalation Liquids and Solutions	16
Inhalations	15
Injections	13
Insulin Glargine (Genetical Recombination)	513
Glargine (Genetical Recombination) Injection	515
Human (Genetical Recombination)	510
Human (Genetical Recombination) Injection	512
Interferon Alfa (NAMALWA)	518
Alfa (NAMALWA) Injection	520
Iodinated (¹³¹ I) Human Serum Albumin Injection	1633
Iodine	1635
Tincture	1635
, Salicylic Acid and Phenol Spirit	1638
Iodoform	1639
Iohexol	467
Injection	469
Iopamidol	465
Injection	466

Iotalamic Acid	461
Iotroxic Acid	464
Ipecac	1872
Syrup	1874
Ipratropium Bromide Hydrate	497
Ipriflavone	498
Tablets	499
Irbesartan	509
Irsogladine Maleate	506
Maleate Fine Granules	507
Maleate Tablets	506
Isepamicin Sulfate	472
Sulfate Injection	473
Isoflurane	478
L-Isoleucine	483
, L-Leucine and L-Valine Granules	483
Isomalt Hydrate	481
Isoniazid	476
Injection	477
Tablets	476
/-Isoprenaline Hydrochloride	479
Isopropanol	480
Isopropylantipyrine	480
Isosorbide	475
Dinitrate	868
Dinitrate Tablets	868
Mononitrate 70% · Lactose 30%	486
Mononitrate Tablets	488
Isotonic Sodium Chloride Solution	922
Isoxsuprine Hydrochloride	473
Hydrochloride Tablets	474
Itraconazole	491

J

Japanese Angelica Root	1866
Encephalitis Vaccine	1208
Gentian	1931
Valerian	1766
Zanthoxylum Peel	1812
Jellies for Oral Administration	12
Josamycin	869
Propionate	871
Tablets	870
Jujube	1851
Seed	1813
Juzentaihoto Extract	1821

K

Kainic Acid and Santonin Powder	629
Acid Hydrate	629
Kakkonto Extract	1761
Kakkontokasenkyushin'i Extract	1763

Kallidinogenase	642
Kamikihito Extract	1767
Kamishoyosan Extract	1770
Kanamycin Monosulfate	634
Sulfate	635
Kaolin	630
Keishibukuryogan Extract	1783
Ketamine Hydrochloride	762
Ketoconazole	763
Cream	765
Lotion	764
Solution	764
Ketoprofen	766
Ketotifen Fumarate	765
Kitasamycin	676
Acetate	677
Tartrate	678
Koi	1788

L

Labetalol Hydrochloride	1648
Hydrochloride Tablets	1649
Lactic Acid	1208
L-Lactic Acid	1209
Lactose Hydrate	1214
Lactulose	1641
Lafutidine	1646
Tablets	1647
Lanatoside C	1643
C Tablets	1644
Lansoprazole	1651
Delayed-release Capsules	1653
Delayed-release Orally Disintegration Tablets	1652
Lard	1875
Latamoxef Sodium	1642
Lauromacrogol	1640
Lemonades	12
Lenampicillin Hydrochloride	1696
Lenograstim (Genetical Recombination)	1697
Leonurus Herb	1922
L-Leucine	1711
Leuprorelin Acetate	1685
Levallorphan Tartrate	1702
Tartrate Injection	1703
Levodopa	1705
Levofloxacin Fine Granules	1708
Hydrate	1706
Injection	1709
Ophthalmic Solution	1710
Tablets	1707
Levomepromazine Maleate	1711
Levothyroxine Sodium Hydrate	1704
Sodium Tablets	1704

Lidocaine	1667
Injection	1668
Light Anhydrous Silicic Acid	759
Liquid Paraffin	1246
Lilium Bulb	1891
Limaprost Alfadex	1680
Lincomycin Hydrochloride Hydrate	1688
Hydrochloride Injection	1689
Lindera Root	1741
Liniments	18
Liothyronine Sodium	1654
Sodium Tablets	1655
Liquefied Phenol	1357
Liquid Paraffin	1245
Liquids and Solutions for Cutaneous Application	18
and Solutions for Oral Administration	11
and Solutions for Oro-mucosal Application	13
Lisinopril Hydrate	1656
Tablets	1657
Lithium Carbonate	1038
Lithospermum Root	1815
Live Oral Poliomyelitis Vaccine	1533
Lobenzarit Sodium	1725
Longan Aril	1930
Longgu	1930
Lonicera Leaf and Stem	1879
Loquat Leaf	1893
Lorazepam	1726
Losartan Potassium	1720
Potassium and Hydrochlorothiazide Tablets	1722
Potassium Tablets	1721
Lotions	19
Low Substituted Hydroxypropylcellulose	1293
Loxoprofen Sodium Hydrate	1717
Sodium Tablets	1718
Lozenges	12
Lycium Bark	1815
Fruit	1782
L-Lysine Acetate	1659
Hydrochloride	1658
Lysozyme Hydrochloride	1667

M

Macrogol 400	1545
1500	1546
4000	1547
6000	1547
20000	1548
Ointment	1548
Magnesium Carbonate	1037
Oxide	803
Silicate	761
Stearate	899

- | | | | |
|--------------------------------------|------|--|------|
| Sulfate Hydrate | 1684 | Methamphetamine Hydrochloride | 1577 |
| Sulfate Injection | 1685 | L-Methionine | 1578 |
| Sulfate Mixture | 1685 | Methotrexate | 1596 |
| Magnolia Bark | 1791 | Capsules | 1597 |
| Flower | 1831 | Methoxsalen | 1594 |
| Mallotus Bark | 1731 | Methyl Parahydroxybenzoate | 1241 |
| Malt | 1880 | Salicylate | 794 |
| Maltose Hydrate | 1552 | Methylbenactyzium Bromide | 1591 |
| Manidipine Hydrochloride | 1549 | Methylcellulose | 1585 |
| Hydrochloride Tablets | 1550 | Methyldopa Hydrate | 1588 |
| D-Mannitol | 1553 | Tablets | 1589 |
| Injection | 1554 | <i>dl</i> -Methylephedrine Hydrochloride | 1580 |
| Maoto Extract | 1916 | Hydrochloride Powder, 10% | 1581 |
| Maprotiline Hydrochloride | 1551 | Methylergometrine Maleate | 1582 |
| Meclofenoxate Hydrochloride | 1573 | Maleate Tablets | 1583 |
| Mecobalamin | 1574 | Methylprednisolone | 1590 |
| Tablets | 1575 | Succinate | 1590 |
| Medazepam | 1577 | Methylrosanilinium Chloride | 1592 |
| Medicated Chewing Gums | 13 | Methyltestosterone | 1586 |
| Medicinal Carbon | 1629 | Tablets | 1587 |
| Soap | 1629 | Meticrane | 1579 |
| Medroxyprogesterone Acetate | 1601 | Metildigoxin | 1584 |
| Mefenamic Acid | 1607 | Metoclopramide | 1595 |
| Mefloquine Hydrochloride | 1609 | Tablets | 1596 |
| Mefruside | 1608 | Metoprolol Tartrate | 1598 |
| Tablets | 1608 | Tartrate Tablets | 1599 |
| Meglumine | 1572 | Metronidazole | 1602 |
| Iotalamate Injection | 463 | Tablets | 1602 |
| Sodium Amidotrizoate Injection | 408 | Metyrapone | 1580 |
| Melphalan | 1611 | Mexiletine Hydrochloride | 1570 |
| Menatetrenone | 1603 | Miconazole | 1558 |
| Mentha Herb | 1886 | Nitrate | 1558 |
| Oil | 1886 | Microcrystalline Cellulose | 1008 |
| Water | 1886 | Micronomicin Sulfate | 1557 |
| <i>dl</i> -Menthol | 1614 | Midecamycin | 1564 |
| <i>l</i> -Menthol | 1614 | Acetate | 1564 |
| Mepenzolate Bromide | 1610 | Miglitol | 1555 |
| Mepitiostane | 1605 | Migrenin | 1556 |
| Mepivacaine Hydrochloride | 1606 | Minocycline Hydrochloride | 1565 |
| Hydrochloride Injection | 1606 | Hydrochloride for Injection | 1567 |
| Mequitazine | 1571 | Hydrochloride Tablets | 1566 |
| Tablets | 1572 | Mitiglinide Calcium Hydrate | 1561 |
| Mercaptopurine Hydrate | 1610 | Calcium Tablets | 1562 |
| Mercurochrome | 1544 | Mitomycin C | 1543 |
| Solution | 1545 | C for Injection | 1544 |
| Meropenem for Injection | 1613 | Mizoribine | 1559 |
| Hydrate | 1612 | Tablets | 1560 |
| Mestranol | 1576 | Monobasic Calcium Phosphate Hydrate | 1691 |
| Metenolone Acetate | 1594 | Montelukast Sodium | 1623 |
| Enanthate | 1592 | Sodium Chewable Tablets | 1627 |
| Enanthate Injection | 1593 | Sodium Tablets | 1626 |
| Metered-Dose Inhalers | 16 | Morphine and Atropine Injection | 1622 |
| Metformin Hydrochloride | 1600 | Hydrochloride Hydrate | 1619 |
| Hydrochloride Tablets | 1600 | Hydrochloride Injection | 1621 |

Hydrochloride Tablets	1620
Sulfate Hydrate	1623
Mosapride Citrate Hydrate	1615
Citrate Powder	1617
Citrate Tablets	1616
Moutan Bark	1908
Mucoadhesive Tablets	12
Mukoi-Daikenchuto Extract	1847
Mulberry Bark	1843
Mupirocin Calcium Hydrate	1568
Calcium Ointment	1569

N

Nabumetone	1181
Tablets	1182
Nadolol	1175
Nafamostat Mesilate	1178
Naftopidil	1179
Orally Disintegrating Tablets	1180
Tablets	1179
Nalidixic Acid	1184
Naloxone Hydrochloride	1188
Naphazoline and Chlorpheniramine Solution	1177
Hydrochloride	1176
Nitrate	1176
Naproxen	1183
Nartograstim (Genetical Recombination)	1185
for Injection (Genetical Recombination)	1186
Nasal Dry Powder Inhalers	17
Liquids and Solutions	17
Preparations	17
Nateglinide	1173
Tablets	1174
Natural Aluminum Silicate	760
Nelumbo Seed	1934
Neostigmine Methylsulfate	1217
Methylsulfate Injection	1218
Nicardipine Hydrochloride	1188
Hydrochloride Injection	1189
Nicergoline	1198
Powder	1199
Tablets	1198
Niceritrol	1197
Nicomol	1192
Tablets	1193
Nicorandil	1193
Nicotinamide	1191
Nicotinic Acid	1190
Acid Injection	1191
Nifedipine	1204
Delayed-Release Fine Granules	1207
Extended-release Capsules	1205
Fine Granules	1206

Nilvadipine	1215
Tablets	1216
Nitrazepam	1200
Nitrendipine	1201
Tablets	1202
Nitrogen	1057
Nitroglycerin Tablets	1203
Nitrous Oxide	357
Nizatidine	1194
Capsules	1195
Noradrenaline	1219
Injection	1220
Norethisterone	1221
Norfloxacina	1224
Norgestrel	1221
and Ethinylestradiol Tablets	1222
Nortriptyline Hydrochloride	1223
Noscaphine	1218
Hydrochloride Hydrate	1219
Notopterygium	1780
Nuphar Rhizome	1837
Nutmeg	1877
Nux Vomica	1913
Vomica Extract	1913
Vomica Extract Powder	1914
Vomica Tincture	1914
Nystatin	1172

O

Ofloxacin	619
Ointments	19
Olive Oil	1757
Olmesartan Medoxomil	624
Medoxomil Tablets	625
Olopatadine Hydrochloride	627
Hydrochloride Tablets	628
Omeprazole	620
Delayed-Release Tablets	620
Ophiopogon Root	1881
Ophthalmic Liquids and Solutions	16
Ointments	16
Opium Alkaloids and Atropine Injection	399
Alkaloids and Scopolamine Injection	400
Alkaloids Hydrochlorides	397
Alkaloids Hydrochlorides Injection	398
Ipecac Powder	1733
Tincture	1732
Orally Disintegrating Tablets	10
Orange Oil	1757
Peel Syrup	1871
Peel Tincture	1871
Orciprenaline Sulfate	624
Orengedokuto Extract	1752

Oriental Bezoar	1793
Orodispersible Tablets	10
Otsujito Extract	1754
Oxapium Iodide	605
Oxaprozine	606
Oxazolam	604
Oxethazaine	615
Oxprenolol Hydrochloride	616
Oxybuprocaine Hydrochloride	614
Oxycodone Hydrochloride Hydrate	606
Oxydol	613
Oxygen	804
Oxymetholone	615
Oxytetracycline Hydrochloride	609
Oxytocin	611
Injection	613
Oyster Shell	1915
Ozagrel Sodium	617
Sodium for Injection	618
Sodium Injection	618

P

Panax Japonicus Rhizome	1852
Pancreatin	1263
Pancuronium Bromide	1264
Panipenem	1231
and Betamipron for Injection	1233
Pantethine	1266
Papaverine Hydrochloride	1235
Paraffin	1245
Paraformaldehyde	1247
Parenteral Infusions	14
Parnaparin Sodium	1251
Paroxetine Hydrochloride Hydrate	1256
Hydrochloride Tablets	1258
Patches	19
Peach Kernel	1869
Peanut Oil	1926
Pellets	15
Pemirolast Potassium	1498
Potassium for Syrup	1499
Potassium Ophthalmic Solution	1500
Potassium Tablets	1499
Penbutolol Sulfate	1521
Pentazocine	1518
Pentobarbital Calcium	1519
Pentoxyverine Citrate	1518
Peony Root	1817
Peplomycin Sulfate	1493
Sulfate for Injection	1495
Perilla Herb	1843
Peritoneal Dialysis Agents	15
Perphenazine	1505
Maleate	1506
Maleate Tablets	1507
Tablets	1505
Pethidine Hydrochloride	1482
Hydrochloride Injection	1482
Petroleum Benzin	922
Peucedanum Root	1837
Pharbitis Seed	1787
Phellodendron Bark	1747
, Albumin Tannate and Bismuth Subnitrate	
Powder	1749
Phenethicillin Potassium	1354
Phenobarbital	1355
Powder, 10%	1356
Phenol	1356
and Zinc Oxide Liniment	1358
for Disinfection	1357
Phenolated Water	1357
Water for Disinfection	1358
Phenolsulfonphthalein	1359
Injection	1359
L-Phenylalanine	1352
Phenylbutazone	1352
Phenylephrine Hydrochloride	1353
Phenytoin	1349
Powder	1351
Sodium for Injection	1351
Tablets	1350
Phytonadione	1343
Picrasma Wood	1876
Pills	20
Pilocarpine Hydrochloride	1327
Hydrochloride Tablets	1328
Pilsicainide Hydrochloride Capsules	1324
Hydrochloride Hydrate	1323
Pimaricin	1316
Pimozide	1318
Pindolol	1333
Pinellia Tuber	1887
Pioglitazone Hydrochloride	1271
Hydrochloride and Glimepiride Tablets	1273
Hydrochloride and Metformin Hydrochloride	
Tablets	1276
Hydrochloride Tablets	1272
Pipemidic Acid Hydrate	1309
Piperacillin Hydrate	1310
Sodium	1311
Sodium for Injection	1313
Piperazine Adipate	1313
Phosphate Hydrate	1314
Phosphate Tablets	1314
Pirarubicin	1319
Pirenoxine	1325
Pirenzepine Hydrochloride Hydrate	1326

- Piroxicam 1329
- Pitavastatin Calcium Hydrate 1285
- Calcium Tablets 1286
- Pivmecillinam Hydrochloride 1303
- Hydrochloride Tablets 1304
- Plantago Herb 1820
- Seed 1820
- Platycodon Fluidextract 1778
- Root 1778
- Pogostemon Herb 1760
- Polygala Root 1757
- Polygonatum Rhizome 1746
- Polygonum Root 1759
- Polymixin B Sulfate 1541
- Polyoxyl 40 Stearate 898
- Polyporus Sclerotium 1858
- Polysorbate 80 1537
- Poria Sclerotium 1894
- Potash Soap 644
- Potassium Bromide 866
- Canrenoate 674
- Carbonate 1033
- Chloride 598
- Clavulanate 696
- Guaiacolsulfonate 689
- Hydroxide 891
- Iodide 1631
- Permanganate 639
- Sulfate 1683
- Potato Starch 1105
- Povidone 1528
- Povidone-Iodine 1531
- Powdered Acacia 1734
- Agar 1777
- Alisma Tuber 1852
- Aloe 1736
- Amomum Seed 1824
- Atractylodes Lancea Rhizome 1843
- Atractylodes Rhizome 1893
- Calumba 1798
- Capsicum 1864
- Cellulose 1010
- Cinnamon Bark 1786
- Clove 1854
- Cnidium Rhizome 1836
- Coix Seed 1924
- Coptis Rhizome 1751
- Corydalis Tuber 1743
- Cyperus Rhizome 1791
- Dioscorea Rhizome 1813
- Fennel 1738
- Gambir 1731
- Gardenia Fruit 1810
- Gentian 1787
- Geranium Herb 1788
- Ginger 1825
- Ginseng 1878
- Glycyrrhiza 1775
- Ipecac 1873
- Japanese Angelica Root 1866
- Japanese Gentian 1932
- Japanese Valerian 1767
- Japanese Zanthoxylum Peel 1812
- Longgu 1931
- Magnolia Bark 1792
- Moutan Bark 1909
- Opium 1731
- Oyster Shell 1915
- Panax Japonicus Rhizome 1853
- Peach Kernel 1870
- Peony Root 1818
- Phellodendron Bark 1748
- Picrasma Wood 1876
- Platycodon Root 1778
- Polygala Root 1758
- Polyporus Sclerotium 1858
- Poria Sclerotium 1894
- Processed Aconite Root 1896
- Rhubarb 1845
- Rose Fruit 1742
- Scutellaria Root 1746
- Senega 1836
- Senna Leaf 1839
- Smilax Rhizome 1809
- Sophora Root 1782
- Sweet Hydrangea Leaf 1733
- Swertia Herb 1841
- Tragacanth 1875
- Turmeric 1740
- Powders 11
- for Cutaneous Application 18
- Pranlukast Hydrate 1395
- Pranoprofen 1387
- Prasterone Sodium Sulfate Hydrate 1384
- Pravastatin Sodium 1388
- Sodium Fine Granules 1391
- Sodium Solution 1392
- Sodium Tablets 1389
- Prazepam 1385
- Tablets 1386
- Prazosin Hydrochloride 1386
- Precipitated Calcium Carbonate 1034
- Calcium Carbonate Fine Granules 1035
- Calcium Carbonate Tablets 1034
- Prednisolone 1422
- Acetate 1426
- Sodium Phosphate 1427
- Sodium Succinate for Injection 1425

Succinate	1424
Tablets	1423
Preparations for Cutaneous Application	18
for Dialysis	15
for Gargles	13
for Inhalation	15
for Injection	13
for Nasal Application	17
for Ophthalmic Application	16
for Oral Administration	10
for Oro-mucosal Application	12
for Otic Application	17
for Rectal Application	17
for Syrups	12
for Vaginal Application	18
Related to Crude Drugs	20
Prepared Glycyrrhiza	1816
Primidone	1396
Probenecid	1458
Tablets	1458
Probucol	1452
Fine Granules	1454
Tablets	1453
Procainamide Hydrochloride	1429
Hydrochloride Injection	1431
Hydrochloride Tablets	1430
Procaine Hydrochloride	1428
Hydrochloride Injection	1428
Procarbazine Hydrochloride	1432
Procaterol Hydrochloride Hydrate	1431
Processed Aconite Root	1895
Ginger	1773
Prochlorperazine Maleate	1433
Maleate Tablets	1434
Progesterone	1435
Injection	1436
Proglumide	1433
L-Proline	1465
Prolonged Release Injections	15
Promethazine Hydrochloride	1461
Propafenone Hydrochloride	1445
Hydrochloride Tablets	1446
Propantheline Bromide	1447
Propiverine Hydrochloride	1448
Hydrochloride Tablets	1449
Propranolol Hydrochloride	1454
Hydrochloride Tablets	1455
Propyl Parahydroxybenzoate	1240
Propylene Glycol	1451
Propylthiouracil	1450
Tablets	1450
Protamine Sulfate	1439
Sulfate Injection	1439
Prothionamide	1440

Protirelin	1443
Tartrate Hydrate	1443
Prunella Spike	1759
Pueraria Root	1760
Pullulan	1415
Capsules	637
Pump Sprays for Cutaneous Application	19
Purified Dehydrocholic Acid	1087
Gelatin	1000
Lanolin	1927
Shellac	1002
Sodium Hyaluronate	1268
Sodium Hyaluronate Injection	1269
Sodium Hyaluronate Ophthalmic Solution	1270
Water	889
Water in Containers	889
Pyrantel Pamoate	1320
Pyrazinamide	1319
Pyridostigmine Bromide	1323
Pyridoxine Hydrochloride	1321
Hydrochloride Injection	1322
Pyroxylin	1330
Pyrrolnitrin	1331

Q

Quercus Bark	1908
Quetiapine Fumarate	689
Fumarate Fine Granules	692
Fumarate Tablets	691
Quinapril Hydrochloride	679
Hydrochloride Tablets	680
Quinidine Sulfate Hydrate	682
Quinine Ethyl Carbonate	683
Hydrochloride Hydrate	684
Sulfate Hydrate	685

R

Rabeprazole Sodium	1650
Ranitidine Hydrochloride	1645
Rape Seed Oil	1875
Rebamipide	1700
Tablets	1701
Red Ginseng	1789
Rehmannia Root	1814
Reserpine	1692
Injection	1694
Powder, 0.1%	1694
Tablets	1693
Retinol Acetate	1695
Palmitate	1695
Rhubarb	1844
Ribavirin	1671

Capsules	1672
Riboflavin	1677
Butyrate	1678
Powder	1677
Sodium Phosphate	1679
Sodium Phosphate Injection	1680
Ribostamycin Sulfate	1676
Rice Starch	1103
Rifampicin	1673
Capsules	1674
Rikkunshito Extract	1928
Ringer's Solution	1687
Risperidone	1660
Fine Granules	1662
Oral Solution	1663
Tablets	1661
Ritodrine Hydrochloride	1669
Hydrochloride Tablets	1670
Rokitamycin	1719
Tablets	1720
Rose Fruit	1742
Rosin	1935
Roxatidine Acetate Hydrochloride	1712
Acetate Hydrochloride Extended-release	
Capsules	1714
Acetate Hydrochloride Extended-release Tablets	1713
Acetate Hydrochloride for Injection	1715
Roxithromycin	1716
Royal Jelly	1939
Ryokeijutsukanto Extract	1932

S

Saccharated Pepsin	672
Saccharin	788
Sodium Hydrate	789
Safflower	1789
Saffron	1808
Saibokuto Extract	1804
Saikokeishito Extract	1800
Saireito Extract	1806
Salazosulfapyridine	790
Salbutamol Sulfate	797
Salicylated Alum Powder	793
Salicylic Acid	791
Acid Adhesive Plaster	793
Acid Spirit	792
Salvia Miltiorrhiza Root	1852
Santonin	805
Saponated Cresol Solution	717
Saposhnikovia Root and Rhizome	1903
Sappan Wood	1843
Sarpogrelate Hydrochloride	797
Hydrochloride Fine Granules	800

Hydrochloride Tablets	798
Saussurea Root	1921
Schisandra Fruit	1798
Schizonepeta Spike	1783
Scopolamine Butylbromide	1367
Hydrobromide Hydrate	896
Scopolia Extract	1936
Extract and Carbon Powder	1938
Extract and Ethyl Aminobenzoate Powder	1937
Extract and Tannic Acid Suppositories	1938
Extract Powder	1936
Extract, Papaverine and Ethyl Aminobenzoate	
Powder	1939
Rhizome	1935
Scutellaria Root	1745
Semi-solid Preparations for Oro-mucosal Application	13
Preparations for Rectal Application	17
Senega	1835
Syrup	1836
Senna Leaf	1838
L-Serine	1004
Serrapeptase	1003
Sesame	1797
Oil	1798
Sevoflurane	996
Shakuyakukanzoto Extract	1818
Shimbuto Extract	1832
Shosaikoto Extract	1826
Shoseiryuto Extract	1828
Silodosin	883
Tablets	884
Silver Nitrate	867
Nitrate Ophthalmic Solution	867
Protein	1444
Protein Solution	1444
Simple Ointment	1852
Syrup	1039
Simvastatin	886
Tablets	887
Sinomenium Stem and Rhizome	1900
Sivelestat Sodium for Injection	858
Sodium Hydrate	857
Smilax Rhizome	1809
Sodium Acetate Hydrate	787
Aurothiomalate	686
Benzoate	447
Bicarbonate	1036
Bicarbonate and Bitter Tincture Mixture	1823
Bicarbonate Injection	1036
Bisulfite	427
Borate	1521
Bromide	866
Carbonate Hydrate	1037
Chloride	600

Chloride Injection, 10%	601
Chromate (⁵¹ Cr) Injection	737
Citrate Hydrate	695
Citrate Injection for Transfusion	695
Cromoglicate	738
Fusidate	1364
Hydroxide	892
Iodide	1632
Iodide(¹²³ I) Capsules	1632
Iodide(¹³¹ I) Capsules	1632
Iodide(¹³¹ I) Solution	1632
Iodohippurate(¹³¹ I) Injection	1633
Iotalamate Injection	462
L-Lactate Ringer's Solution	1211
L-Lactate Solution	1210
Lauryl Sulfate	1640
Pertechnetate(^{99m} Tc) Injection	631
Picosulfate Hydrate	1279
Polystyrene Sulfonate	1536
Pyrosulfite	1327
Risedronate Hydrate	1664
Risedronate Tablets	1665
Salicylate	794
Starch Glycolate	1106
Sulfate Hydrate	1902
Thiosulfate Hydrate	1054
Thiosulfate Injection	1054
Valproate	1253
Valproate Syrup	1255
Valproate Tablets	1254
Solid Dosage Forms for Cutaneous Application	18
Soluble Tablets	10
Sophora Root	1782
Sorbitan Sesquileate	1011
D-Sorbitol	1013
Solution	1014
Soybean Oil	1851
Spectinomycin Hydrochloride for Injection	905
Hydrochloride Hydrate	904
Spiramycin Acetate	902
Spirits	20
Spironolactone	903
Tablets	903
Sprays for Cutaneous Application	19
for Oro-mucosal Application	13
Stearic Acid	896
Stearyl Alcohol	896
Sterile Purified Water in Containers	889
Water for Injection in Containers	890
Streptomycin Sulfate	900
Sulfate for Injection	901
Sublingual Tablets	12
Sucalfate Hydrate	894
Sucrose	1226

Sulbactam Sodium	910
Sulbenicillin Sodium	917
Sulfadiazine Silver	913
Sulfamethizole	914
Sulfamethoxazole	915
Sulfamonomethoxine Hydrate	915
Sulfisoxazole	916
Sulfobromophthalein Sodium	918
Sodium Injection	918
Sulfur	460
, Salicylic Acid and Thianthol Ointment	461
and Camphor Lotion	460
Sulindac	906
Sulpiride	911
Capsules	912
Tablets	911
Sulpyrine Hydrate	912
Injection	913
Sultamicillin Tosilate Hydrate	906
Tosilate Tablets	908
Sultiame	909
Suppositories for Rectal Application	17
for Vaginal Use	18
Suspensions	11
Suxamethonium Chloride for Injection	894
Chloride Hydrate	893
Chloride Injection	893
Sweet Hydrangea Leaf	1733
Swertia and Sodium Bicarbonate Powder	1842
Herb	1840
Synthetic Aluminum Silicate	759
Syrups	12

T

Tablets	10
for Oro-mucosal Application	12
for Vaginal Use	18
Tacalcitol Hydrate	1017
Lotion	1018
Ointment	1018
Tacrolimus Capsules	1020
Hydrate	1020
Talampicillin Hydrochloride	1028
Talc	1029
Taltirelin Hydrate	1030
Orally Disintegrating Tablets	1032
Tablets	1031
Tamoxifen Citrate	1027
Tamsulosin Hydrochloride	1025
Hydrochloride Extended-release Tablets	1026
Tannic Acid	1040
Tapes	20
Tartaric Acid	867

- Taurine 1016
 Tazobactam 1021
 and Piperacillin for Injection 1022
 Teabags 21
 Teceleukin (Genetical Recombination) 1080
 for Injection (Genetical Recombination) 1085
 Tegafur 1069
 Teicoplanin 1066
 Telmisartan 1100
 Tablets 1100
 Temocapril Hydrochloride 1093
 Hydrochloride Tablets 1094
 Teprenone 1090
 Capsules 1091
 Terbinafine Hydrochloride 1095
 Hydrochloride Cream 1098
 Hydrochloride Solution 1097
 Hydrochloride Spray 1098
 Hydrochloride Tablets 1096
 Terbutaline Sulfate 1099
 Testosterone Enanthate 1076
 Enanthate Injection 1077
 Propionate 1077
 Propionate Injection 1078
 Tetracaine Hydrochloride 1085
 Tetracycline Hydrochloride 1086
 Thallium(²⁰¹Tl) Chloride Injection 599
 Theophylline 1069
 Thiamazole 1044
 Tablets 1044
 Thiamine Chloride Hydrochloride 1046
 Chloride Hydrochloride Injection 1048
 Chloride Hydrochloride Powder 1047
 Nitrate 1048
 Thiamylal Sodium 1045
 Sodium for Injection 1046
 Thianthol 1051
 Thiopental Sodium 1052
 Sodium for Injection 1053
 Thioridazine Hydrochloride 1053
 L-Threonine 1163
 Thrombin 1171
 Thymol 1061
 Tiapride Hydrochloride 1043
 Hydrochloride Tablets 1043
 Tiaramide Hydrochloride 1049
 Hydrochloride Tablets 1050
 Ticlopidine Hydrochloride 1055
 Hydrochloride Tablets 1055
 Timepidium Bromide Hydrate 1061
 Timolol Maleate 1062
 Tinctures 21
 Tinidazole 1058
 Tipepidine Hibenazate 1058
 Hibenazate Tablets 1060
 Titanium Oxide 802
 Tizanidine Hydrochloride 1056
 Toad Cake 1838
 Tobramycin 1131
 Injection 1132
 Tocopherol 1115
 Acetate 1117
 Calcium Succinate 1116
 Nicotinate 1118
 Todralazine Hydrochloride Hydrate 1125
 Tofisopam 1130
 Tokakujokito Extract 1860
 Tokishakuyakusan Extract 1867
 Tolazamide 1132
 Tolbutamide 1161
 Tablets 1162
 Tolnaftate 1160
 Solution 1160
 Tolperisone Hydrochloride 1162
 Tosufloxacin Tosilate Hydrate 1119
 Tosilate Tablets 1121
 Tragacanth 1875
 Tranexamic Acid 1138
 Acid Capsules 1140
 Acid Injection 1140
 Acid Tablets 1139
 Tranilast 1133
 Capsules 1134
 Fine Granules 1135
 for Syrup 1136
 Ophthalmic Solution 1137
 Trapidil 1141
 Trehalose Hydrate 1163
 Trepibutone 1164
 Triamcinolone 1142
 Acetonide 1142
 Triamterene 1143
 Tribulus Fruit 1816
 Trichlormethiazide 1147
 Tablets 1148
 Trichomycin 1150
 Trichosanthes Root 1773
 Triclofos Sodium 1146
 Sodium Syrup 1146
 Trientine Hydrochloride 1144
 Hydrochloride Capsules 1145
 Trihexyphenidyl Hydrochloride 1152
 Hydrochloride Tablets 1152
 Trimebutine Maleate 1157
 Trimetazidine Hydrochloride 1154
 Hydrochloride Tablets 1154
 Trimethadione 1153
 Trimetoquinol Hydrochloride Hydrate 1156

Troches	12
Tropicamide	1170
Troxipide	1167
Fine Granules	1169
Tablets	1168
L-Tryptophan	1151
Tulobuterol	1064
Hydrochloride	1065
Transdermal Tapes	1065
Turmeric	1739
Turpentine Oil	1859
L-Tyrosine	1063

U

Ubenimex	525
Capsules	526
Ubidecarenone	1630
Ulinastatin	528
Uncaria Hook	1855
Urapidil	527
Urea	1214
Urokinase	532
Ursodeoxycholic Acid	530
Acid Granules	532
Acid Tablets	530
Uva Ursi Fluidextract	1742

V

Valaciclovir Hydrochloride	1242
Hydrochloride Tablets	1244
L-Valine	1248
Valsartan	1248
Tablets	1249
Vancomycin Hydrochloride	1265
Hydrochloride for Injection	1266
Vasopressin Injection	1230
Injection	1235
Verapamil Hydrochloride	1501
Hydrochloride Tablets	1502
Vinblastine Sulfate	1334
Sulfate for Injection	1335
Vincristine Sulfate	1332
Vitamin A Oil	1288
Voglibose	1522
Tablets	1523
Voriconazole	1533
Tablets	1534

W

Warfarin Potassium	1728
Potassium Tablets	1729
Water	889
for Injection	890
Weak Opium Alkaloids and Scopolamine Injection	401
Weil's Disease and Akiyami Combined Vaccine	1727
Wheat Starch	1101
White Beeswax	1919
Ointment	1188
Petrolatum	1727
Shellac	1003
Soft Sugar	1226
Whole Human Blood	1289
Wine	1370
Wood Creosote	1920

X

Xylitol	674
Injection	675

Y

Yellow Beeswax	1919
Petrolatum	1727
Yokukansan Extract	1924

Z

Zaltoprofen	795
Tablets	796
Zedoary	1759
Zidovudine	832
Zinc Chloride	598
Oxide	801
Oxide Oil	1063
Oxide Ointment	351
Oxide Starch Powder	351
Sulfate Hydrate	1681
Sulfate Ophthalmic Solution	1682
Zinostatin Stimalamer	837
Zolpidem Tartrate	1011
Tartrate Tablets	1012

INDEX NOMINUM

A

Achyranthis Radix	1793
Aconiti Radix Processa	1895
Radix Processa Et Pulverata	1896
Adeps Lanae Purificatus	1927
Suillus	1875
Agar	1777
Pulveratum	1777
Akebiae Caulis	1921
Alismatis Tuber	1851
Tuber Pulveratum	1852
Aloe	1735
Pulverata	1736
Alpiniae Fructus	1922
Officinari Rhizoma	1932
Amomi Semen	1824
Semen Pulveratum	1824
Anemarrhenae Rhizoma	1853
Angelicae Acutilobae Radix	1866
Acutilobae Radix Pulverata	1866
Dahuricae Radix	1892
Apilac	1939
Araliae Cordatae Rhizoma	1872
Arctii Fructus	1797
Arecae Semen	1894
Armeniacae Semen	1781
Artemisiae Capillaris Flos	1737
Folium	1758
Asiasari Radix	1803
Asparagi Radix	1860
Astragali Radix	1744
Atractylodis Lanceae Rhizoma	1842
Lanceae Rhizoma Pulveratum	1843
Rhizoma	1892
Rhizoma Pulveratum	1893
Aurantii Fructus Immaturus	1779
Pericarpium	1871

B

Belladonnae Radix	1897
Benincasae Semen	1863
Benzoinum	1736
Bezoar Bovis	1793
Bufonis Crustum	1838

Bupleuri Radix	1799
----------------	------

C

Calumbae Radix	1798
Radix Pulverata	1798
Cannabis Fructus	1919
Capsici Fructus	1863
Fructus Pulveratus	1864
Cardamomi Fructus	1828
Carthami Flos	1789
Caryophylli Flos	1854
Flos Pulveratus	1854
Cassiae Semen	1786
Catalpae Fructus	1779
Cera Alba	1919
Carnauba	1773
Flava	1919
Chrysanthemi Flos	1779
Cimicifugae Rhizoma	1831
Cinnamomi Cortex	1785
Cortex Pulveratus	1786
Cistanchis Herba	1876
Citri Unshiu Pericarpium	1859
Clematidis Radix	1737
Cnidii Monnieris Fructus	1820
Rhizoma	1836
Rhizoma Pulveratum	1836
Codonopsis Radix	1869
Coicis Semen	1923
Semen Pulveratum	1924
Condurango Cortex	1799
Coptidis Rhizoma	1750
Rhizoma Pulveratum	1751
Corni Fructus	1811
Corydalis Tuber	1743
Tuber Pulveratum	1743
Crataegi Fructus	1809
Creosotum Ligni	1920
Crocus	1808
Curcumae Rhizoma	1739
Rhizoma Pulveratum	1740
Cyperi Rhizoma	1790
Rhizoma Pulveratum	1791

D

Digenea	1918
Dioscoreae Rhizoma	1813
Rhizoma Pulveratum	1813
Dolichi Semen	1899

E

Eleutherococci Senticosi Rhizoma	1814
Ephedrae Herba	1916
Epimedii Herba	1738
Eriobotryae Folium	1893
Eucommiae Cortex	1874
Euodiae Fructus	1797

F

Fel Ursi	1923
Foeniculi Fructus	1738
Fructus Pulveratus	1738
Forsythiae Fructus	1934
Fossilia Ossis Mastodi	1930
Ossis Mastodi Pulveratum	1931
Fritillariae Bulbus	1880
Fructus Hordei Germinatus	1880

G

Gambir	1731
Pulveratum	1731
Gardeniae Fructus	1810
Fructus Pulveratus	1810
Gastrodiae Tuber	1860
Gentianae Radix	1787
Radix Pulverata	1787
Scabrae Radix	1931
Scabrae Radix Pulverata	1932
Geranii Herba	1788
Herba Pulverata	1788
Ginseng Radix	1877
Radix Pulverata	1878
Radix Rubra	1789
Glehniae Radix Cum Rhizoma	1887
Glycyrrhizae Radix	1774
Radix Praeparata	1816
Radix Pulverata	1775
Gummi Arabicum	1734
Arabicum Pulveratum	1734
Gypsum Exsiccatum	1835
Fibrosum	1835

H

Hedysari Radix	1832
Houttuyniae Herba	1824
Hydrangeae Dulcis Folium	1733
Dulcis Folium Pulveratum	1733

I

Imperatae Rhizoma	1902
Ipecacuanhae Radix	1872
Radix Pulverata	1873

K

Kasseki	1766
Koi	1788

L

Leonuri Herba	1922
Lilii Bulbus	1891
Linderae Radix	1741
Lithospermi Radix	1815
Longan Arillus	1930
Lonicerae Folium Cum Caulis	1879
Lycii Cortex	1815
Fructus	1782

M

Magnoliae Cortex	1791
Cortex Pulveratus	1792
Flos	1831
Malloti Cortex	1731
Mel	1885
Menthae Herba	1886
Mori Cortex	1843
Moutan Cortex	1908
Cortex Pulveratus	1909
Myristicae Semen	1877

N

Nelumbis Semen	1934
Notopterygii Rhizoma	1780
Nupharis Rhizoma	1837

O

Oleum Arachidis	1926
Aurantii	1757
Cacao	1759
Camelliae	1859

Caryophylli	1854
Cinnamomi	1786
Cocois	1922
Eucalypti	1923
Foeniculi	1739
Maydis	1872
Menthae Japonicae	1886
Olivae	1757
Rapae	1875
Ricini	1891
Sesami	1798
Sojae	1851
Terebinthinae	1859
Ophiopogonis Radix	1881
Opium Pulveratum	1731
Oryzae Fructus	1791
Ostreae Testa	1915
Testa Pulverata	1915

P

Paeoniae Radix	1817
Radix Pulverata	1818
Panacis Japonici Rhizoma	1852
Japonici Rhizoma Pulveratum	1853
Perillae Herba	1843
Persicae Semen	1869
Semen Pulveratum	1870
Peucedani Radix	1837
Pharbitidis Semen	1787
Phellodendri Cortex	1747
Cortex Pulveratus	1748
Picrasmae Lignum	1876
Lignum Pulveratum	1876
Pinelliae Tuber	1887
Plantaginis Herba	1820
Semen	1820
Platycodi Radix	1778
Radix Pulverata	1778
Pogostemoni Herba	1760
Polygalae Radix	1757
Radix Pulverata	1758
Polygonati Rhizoma	1746
Polygoni Multiflori Radix	1759
Polyporus	1858
Pulveratus	1858
Poria	1894
Pulveratum	1894
Prunellae Spica	1759
Pruni Cortex	1749
Puerariae Radix	1760

Q

Quercus Cortex	1908
----------------	------

R

Rehmanniae Radix	1814
Resina Pini	1935
Rhei Rhizoma	1844
Rhizoma Pulveratum	1845
Rosae Fructus	1742
Fructus Pulveratus	1742

S

Sal Mirabilis	1902
Mirabilis Anhydricus	1903
Salviae Miltiorrhizae Radix	1852
Saposhnikoviae Radix	1903
Sappan Lignum	1843
Saussureae Radix	1921
Schisandrae Fructus	1798
Schizonepetae Spica	1783
Scopoliae Rhizoma	1935
Scutellariae Radix	1745
Radix Pulverata	1746
Senegae Radix	1835
Radix Pulverata	1836
Sennae Folium	1838
Folium Pulveratum	1839
Sesami Semen	1797
Sevum Bovinum	1780
Sinomeni Caulis Et Rhizoma	1900
Smilacis Rhizoma	1809
Rhizoma Pulveratum	1809
Sophorae Radix	1782
Radix Pulverata	1782
Strychni Semen	1913
Swertiae Herba	1840
Herba Pulverata	1841

T

Tinctura Amara	1783
Tragacantha	1875
Pulverata	1875
Tribuli Fructus	1816
Trichosanthis Radix	1773

U

Uncariae Uncis Cum Ramulus	1855
Uvae Ursi Folium	1741

V

Valerianae Fauriei Radix	1766
Fauriei Radix Pulverata	1767

Z

Zanthoxyli Piperiti Pericarpium	1812
Piperiti Pericarpium Pulveratum	1812

Zedoariae Rhizoma	1759
Zingiberis Rhizoma	1825
Rhizoma Processum	1773
Rhizoma Pulveratum	1825
Zizyphi Fructus	1851
Semen	1813