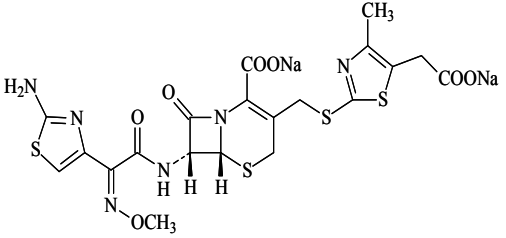


《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
1	VI	本版药典（二部）新增品种名单	苯磺顺阿曲库胺	苯磺顺阿曲库胺（曾用名：顺苯磺酸阿曲库胺）
2	VI	本版药典（二部）新增品种名单	注射用苯磺顺阿曲库胺	注射用苯磺顺阿曲库胺（曾用名：注射用顺苯磺酸阿曲库胺）
3	VI	本版药典（二部）新增品种名单	依替膦酸二钠	依替膦酸二钠（曾用名：羟乙膦酸钠）
4	VI	本版药典（二部）新增品种名单	依替膦酸二钠片	依替膦酸二钠片（曾用名：羟乙膦酸钠片）
5	10	乙醇	【检查】挥发性杂质 “乙醛和乙缩醛的总含量%=[(10×A _E)/(A _T -A _E)]+[(30×C _E)/(C _T -C _E)]×100%；苯含量%=(2B _E)/(B _T -B _E)×100%”	【检查】挥发性杂质 “乙醛和乙缩醛的总含量%=[(0.001%×A _E)/(A _T -A _E)]+[(0.003%×C _E)/(C _T -C _E)]；苯含量%=(0.0002%×B _E)/(B _T -B _E)”
6	26	三唑仑		删除“熔点”
7	28	三磷酸腺苷二钠	【鉴别】（2）…加硫酸亚铁铵盐酸溶液…。	【鉴别】（2）…加硫酸铁铵盐酸试液…。
8	47	马来酸咪达唑仑片	【检查】含量均匀度 “……。照含量测定项下的方法测定含量，将结果乘以0.7950，……。” 溶出度 “……，计算每片的溶出量，将结果乘以0.7950，……。” 其他 应符合片项下有关的各项规定（附录I A） 【含量测定】“……。按外标法以咪达唑仑峰面积计算，将结果乘以0.7950，……。”	【检查】含量均匀度 “……。照含量测定项下的方法测定含量，将结果乘以0.7373，……。” 溶出度 “……，计算每片的溶出量，将结果乘以0.7373，……。” 其他 应符合片剂项下有关的各项规定（附录I A） 【含量测定】“……。按外标法以咪达唑仑峰面积计算，将结果乘以0.7373，……。”
9	64	乌司他丁溶液	【效价测定】标准品溶液的制备 “……取乌司他丁标准品适量，精密称定，用0.2mol/L三乙醇胺缓冲液……”	【效价测定】标准品溶液的制备 “……取乌司他丁标准品，用0.2mol/L三乙醇胺缓冲液……”
10	76	双嘧达莫片	【含量测定】色谱条件与系统适用性试验 “……；以磷酸氢二钠溶液[取磷酸氢二钠1.0g，加水1000ml溶解后，滴加磷酸溶液（1→3）调节pH值至4.6]-甲醇（75：25）为流动相；……”	【含量测定】色谱条件与系统适用性试验 “……；以磷酸氢二钠溶液[取磷酸氢二钠1.0g，加水1000ml溶解后，滴加磷酸溶液（1→3）调节pH值至4.6]-甲醇（25：75）为流动相；……”
11	86	甘氨酸冲洗液	英文名：Glycine Irrigation Solution	Glycine Irrigation Solution
12	106	左氧氟沙星	附：杂质A：(±) 9,10-二氟-3-甲基-7-氧代-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸 杂质E：(±) 9-氟-3-甲基-7-氧代-10-(1-哌嗪基)-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸	附：杂质A：(-) 9,10-二氟-3-甲基-7-氧代-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸 杂质E：(-) 9-氟-3-甲基-7-氧代-10-(1-哌嗪基)-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸
13	122	布洛芬混悬滴剂	【性状】“……，味酸甜。”	【性状】“……，味香甜。”
14	122	布洛芬缓释胶囊	【含量测定】第九行 “……加甲醇2ml使溶解，……”	【含量测定】第九行 “……加甲醇25ml使溶解，……”

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
15	126	卡马西平	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 “……，卡马西平峰与10, 11-二氢卡马西平峰分离度应大于1.7。”	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 “……，卡马西平峰与相邻杂质峰的分离度应符合要求。”
16	132	卡莫司汀	【检查】 干燥失重 第二行 “60℃减压干燥至恒重……”	【检查】 干燥失重 第二行 “减压干燥至恒重……”。
17	148	盐酸甲氧氯普胺注射液	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 ……以0.02mol/L磷酸溶液-乙腈(用三乙胺调节pH值至4.0)(81:19)为流动相；…	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 ……以0.02mol/L磷酸溶液(用三乙胺调节pH值至4.0)-乙腈(81:19)为流动相；…
18	176	注射用头孢他啶	【检查】 有关物质 “取本品，按标示量加流动相A溶解……” 不溶性微粒 “……并制成每中含……” 【含量测定】 取本品10瓶，……。 精氨酸 测定法 第三行 “……；另精密称取精氨酸对照品适量，同法测定。”	【检查】 有关物质 “取本品，按标示量加流动相A-流动相B(7:93)溶解……” 不溶性微粒 “……并制成每1ml中含……” 【含量测定】 头孢他啶 取本品10瓶，……。 精氨酸 测定法 第三行 “……；另取头孢他啶和精氨酸对照品，精密称定，加流动相制成每1ml中约含0.2mg头孢他啶和0.05mg精氨酸的溶液，作为对照品溶液，同法测定。”
19	178	头孢地嗪钠	结构式:略	
20	181	头孢曲松钠	【检查】 头孢曲松聚合物 第六行 “……取0.5mg/ml蓝色葡聚糖2000溶液……” 残留溶剂 第八行 “……精密量取对照贮备液1ml，……”	【检查】 头孢曲松聚合物 第六行 “……取0.4mg/ml蓝色葡聚糖2000溶液……” 残留溶剂 第八行 “……精密量取对照品贮备液1ml，……”
21	191	头孢呋辛酯	【含量测定】 第七行 “另取本品适量，……”	【含量测定】 第七行 “另取头孢呋辛酯对照品适量，……”
22	194	头孢拉定	【检查】 可见异物 “……加30%精氨酸溶液……” 不溶性微粒 “……加30%精氨酸溶液……”	【检查】 可见异物 “……加3.0%精氨酸溶液……” 不溶性微粒 “……加3.0%精氨酸溶液……”
23	197	注射用头孢拉定	“……；按平均装量计算，应为标示量的……。”	“……；按平均含量计算，应为标示量的……。”
24	203	注射用头孢哌酮钠	【检查】 溶液的澄清晰度 “……溶液应澄清无色；……”	【检查】 溶液的澄清晰度 “……溶液应澄清；……”
25	206	头孢唑林钠	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 第六行 “……用流动相A稀释至刻度，摇匀，……”	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 第六行 “……用流动相稀释至刻度，摇匀，……”
26	217	头孢噻肟钠	【检查】 残留溶剂 第九行 “……精密量取混合溶液和供试品溶液各1.0ml……” 有关物质 梯度洗脱表中33分钟时间点 “95:0”	【检查】 残留溶剂 第九行 “……精密量取混合溶液和供试品储备溶液各1.0ml……” 有关物质 梯度洗脱表中33分钟时间点 “95:5”

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
27	220	司帕沙星	【检查】有关物质 “取本品适量，加流动相溶解并……。精密量取1ml，置200ml量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为对照溶液。……；以枸橼酸钠缓冲液（称取枸橼酸2.104g与枸橼酸钠2.941g，加水至500ml，用70%高氯酸溶液调节pH值至2.4）-乙腈（70:30）为流动相A；……”	【检查】有关物质 “取本品适量，加含量测定项下的流动相溶解并……。精密量取1ml，置200ml量瓶中，用含量测定项下的流动相稀释至刻度，摇匀，作为对照溶液。……；以枸橼酸钠缓冲液（称取枸橼酸2.104g与枸橼酸钠2.941g，加水至500ml，用70%高氯酸溶液调节pH值至2.4）为流动相A；……”
28	222	司帕沙星片	【检查】有关物质 第二行 “……，加流动相溶解并稀释制成每1ml约含司帕沙星0.2mg的溶液……”	【检查】有关物质 第二行 “……，加含量测定项下的流动相溶解并稀释制成每1ml约含司帕沙星0.2mg的溶液……”
29	222	司帕沙星胶囊	【检查】有关物质 第二行 “……，加流动相溶解并稀释制成每1ml约含司帕沙星0.2mg的溶液……”	【检查】有关物质 第二行 “……，加含量测定项下的流动相溶解并稀释制成每1ml约含司帕沙星0.2mg的溶液……”
30	234	对乙酰氨基酚	【检查】对氯苯乙酰胺 第二行 “……，另取对氯苯乙酰胺对照品适量，精密称定，加上述溶剂溶解并制成每1ml中约含1μg的溶液，……”	【检查】对氯苯乙酰胺 第二行 “……，另取对氯苯乙酰胺对照品和对乙酰氨基酚对照品适量，精密称定，加溶剂[甲醇-水（4:6）]溶解并制成每1ml中约含对氯苯乙酰胺1μg与对乙酰氨基酚20μg的混合溶液，……”
31	271	钆喷酸葡胺注射液	【检查】重金属 “取本品适量（约相当于钆喷酸葡甲胺1.0g），……”	【检查】重金属 “取本品适量（约相当于钆喷酸双葡甲胺1.0g），……”
32	289	异戊巴比妥钠	【鉴别】（4）取本品约0.1g，……。	【鉴别】（4）取本品约1g，……。
33	307	苄达赖氨酸滴眼剂	【检查】渗透压摩尔浓度 渗透压摩尔浓度比应为0.90~1.10	【检查】渗透压摩尔浓度 渗透压摩尔浓度比应为0.9~1.1
34	312	阿莫西林克拉维酸钾片	【检查】有关物质 第四行 “……含阿莫西林40g的溶液……”	【检查】有关物质 第四行 “……含阿莫西林40μg的溶液……”
35	313	阿莫西林克拉维酸钾分散片	【检查】有关物质 第四行 “……含阿莫西林40g的溶液……”	【检查】有关物质 第四行 “……含阿莫西林40μg的溶液……”
36	324	劳拉西洋	【检查】有关物质 第二行 “……每1ml中含0.2mg的溶液……” 第四行 “……每1ml中含2μg的溶液……” 第七行 “……取对照溶液50μl注入液相色谱仪……” 第九行 “……精密量取对照溶液和供试品溶液各50μl注入液相色谱仪……”	【检查】有关物质 第二行 “……每1ml中含1mg的溶液……” 第四行 “……每1ml中含10μg的溶液……” 第七行 “……取对照溶液20μl注入液相色谱仪……” 第九行 “……精密量取对照溶液和供试品溶液各20μl注入液相色谱仪……”
37	329	抑肽酶	前言 “……按干燥品计算，……”	前言 “……按无水物计算，……”
38	366	肝素钠	【检查】有关物质 第十四行 “……加水溶解并制成每1ml中含硫酸皮肤素0.02mg、多硫酸软骨素0.02mg和肝素钠20mg的混合溶液）……” 残留溶剂 第十四行 “……出峰顺序依次为丙酮、甲醇、乙醇、正丙醇，……”	【检查】有关物质 第十四行 “……加水溶解并制成每1ml中含硫酸皮肤素0.2mg、多硫酸软骨素0.2mg和肝素钠20mg的混合溶液）……” 残留溶剂 第十四行 “……出峰顺序依次为甲醇、乙醇、丙酮和正丙醇，……”

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
39	376	泛酸钙片	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 “……。乳酸钙峰与相邻杂质峰的分离度应符合要求。”	【含量测定】 色谱条件与系统适用性试验 “……。泛酸钙峰与相邻杂质峰的分离度应符合要求。”
40	379	注射用尿促性素	效价测定 取本品5支（150单位）或10支（75单位）分别加适量含0.1%牛血清白蛋白的0.9%氯化钠溶液……，摇匀。照尿促性素项下的方法测定。	效价测定 取本品5支（150单位）或10支（75单位），照尿促性素项下的方法测定。
41	413	环吡酮胺	【鉴别】（2）“取本品与环吡酮胺对照品，分别加甲醇溶解并稀释制成每1ml约含40mg的溶液。……”	【鉴别】（2）“取本品与环吡酮胺对照品，分别加甲醇溶解并稀释制成每1ml约含4mg的溶液。……”
42	426	注射用青霉素钠	前言 “……按无水物计算，……” 【贮藏】 密闭，在凉暗干燥处保存。	前言 “……按干燥品计算，……” 【贮藏】 密闭，在干燥处保存。
43	434	苯丙氨酸	其他氨基酸 第六行 苯丙氨酸10mg	其他氨基酸 第六行 苯丙氨酸10mg
44	441	苯唑西林钠	【检查】苯唑西林聚合物 第五行 “……0.1mol/L磷酸二氢钠溶液……”	【检查】苯唑西林聚合物 第五行 “……0.01mol/L磷酸二氢钠溶液……”
45	454	非洛地平片	【含量均匀度】 “……用乙醇稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。……”	【含量均匀度】 “……用乙醇稀释至刻度，摇匀，滤过，精密量取续滤液适量，加乙醇定量稀释制成每1ml中约含非洛地平20μg的溶液，作为供试品溶液。……”
46	455	非诺贝特	【检查】残留溶剂 “……；另分别取丙酮、异丙醇、三氯甲烷与甲苯各适量，精密称定，用二甲基甲酰胺定量稀释制成每1ml中分别约含1mg、1mg、0.012mg与0.89mg的混合溶液，……”	【检查】残留溶剂 “……；另分别取丙酮、异丙醇、三氯甲烷与甲苯各适量，精密称定，用二甲基甲酰胺定量稀释制成每1ml中分别约含1mg、1mg、0.012mg与0.178mg的混合溶液，……”
47	463	罗红霉素干混悬剂	【鉴别】（2）第三行“加无水乙醇溶解……”	【鉴别】（2）第三行“加无水乙醇溶解……”
48	474	依托咪酯	【检查】干燥失重 第一行“……，置五氧化二磷干燥器中，……”	【检查】干燥失重 第一行“……，以五氧化二磷为干燥剂，……”
49	479	乳果糖口服溶液	【检查】重金属 依法检查(附录 VIII H 第一法)	【检查】重金属 依法检查(附录 VIII H 第二法)
50	487	鱼肝油	【鉴别】（2）“……，供试品溶液B或定量分析柱系统中的维生素D流出液中主峰的保留时间应与对照品溶液中相应的维生素D ₂ 或维生素D ₃ 主峰的保留时间一致。”	【鉴别】（2）“……，供试品溶液B或定量分析柱系统中的维生素D流出液中主峰的保留时间应与对照品溶液中维生素D ₃ 主峰的保留时间一致。”
51	537	咪达唑仑注射液	【检查】有关物质 第一行“……，加0.1mol/L氢氧化钠溶液1ml，避光放置3小时，用流动相稀释制成每1ml中含咪达唑仑0.5mg的溶液，……” 第五行“照含量测定项下的色谱条件，……”	【检查】有关物质 第一行“……，置10ml量瓶中，加0.01mol/L氢氧化钠溶液1ml，避光放置1小时，用流动相稀释至刻度，摇匀，……” 第五行“照含量测定项下的色谱条件与系统适用性试验进行测定，取供试品溶液与对照溶液避光放置3小时，……”
52	569	重组人胰岛素注射液	前言 “……；本品可加入适量的苯酚或间苯酚作抑菌剂。” 【含量测定】 ……，加0.01mol/L盐酸溶液定量制成每1ml中含0.35mg（10单位）的溶液，……	前言 “……；本品可加入适量的苯酚或间甲酚作抑菌剂。” 【含量测定】 ……，加0.01mol/L盐酸溶液定量制成每1ml中含0.35mg（10单位）的溶液（临用新配），……

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
53	569	精蛋白重组人胰岛素注射液	【含量测定】……，加0.01mol/L盐酸溶液制成每1ml中含0.35mg（10单位）的溶液，……	【含量测定】……，加0.01mol/L盐酸溶液制成每1ml中含0.35mg（10单位）的溶液（临用新配），……
54	584	复方炔诺酮片	【检查】溶出度 “……；另精密称取炔诺酮对照品约12mg，精密稳定，置200ml量瓶中，……”	【检查】溶出度 “……；另精密称取炔诺酮对照品约12mg，置200ml量瓶中，……”
55	607	注射用美罗培南	【检查】不溶性微粒 “……，标示量为1.08以下的折算为1g，……。”	“……，标示量为1.0g以下的折算为1g，……。”
56	651	盐酸左氧氟沙星	附：杂质A:(±) 9,10-二氟-3-甲基-7-氧代-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸 杂质E:(±) 9-氟-3-甲基-7-氧代-10-(1-哌嗪基)-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸	附：杂质A:(-) 9,10-二氟-3-甲基-7-氧代-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸 杂质E:(-) 9-氟-3-甲基-7-氧代-10-(1-哌嗪基)-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸
57	663	盐酸甲氯芬酯	【检查】有机酸 第四行“消耗氢氧化钠滴定液（1.0mol/L）不得过0.54ml”	【检查】有机酸 第四行“消耗氢氧化钠滴定液（0.1mol/L）不得过0.54ml”
58	670	盐酸头孢吡肟	分子量 517.50 【检查】溶液的澄清度与颜色 “……如显色，与黄色或橙黄色8号标准比色液……”	分子量 571.50 【检查】溶液的澄清度与颜色 “……如显色，与黄色或黄绿色或橙黄色8号标准比色液……”
59	672	注射用盐酸头孢吡肟	【检查】溶液的澄清度与颜色 “……如显色，与黄色或橙黄色10号标准比色液……”	【检查】溶液的澄清度与颜色 “……如显色，与黄色或黄绿色或橙黄色10号标准比色液……”
60	689	盐酸多巴胺注射液	【有关物质】“……；精密量取1ml，置50ml量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为对照溶液。……”	【有关物质】“……；精密量取1ml，置100ml量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为对照溶液。……”
61	694	注射用盐酸多柔比星	【检查】酸度、水分、降压物质与细菌内毒素	【检查】水分、降压物质与细菌内毒素
62	700	盐酸异丙肾上腺素气雾剂	【处方】“二氯二氟甲烷 适量”	【处方】“抛射剂 适量”
63	712	盐酸妥拉唑啉注射液	【检查】有关物质 “……照盐酸妥拉唑啉含量测定项下的色谱条件，……”	【检查】有关物质 “……照含量测定项下的色谱条件，……”
64	733	盐酸帕罗西汀	(-) - (3S, 4S)-4-(4-氟苯基)-3-[[(3, 4-亚甲氧基) 苯氧基] 甲基] 哌啶盐酸盐半水化合物	(-) - (3S, 4R)-4-(4-氟苯基)-3-[[(3, 4-亚甲二氧基) 苯氧基] 甲基] 哌啶盐酸盐半水化合物
65	743	盐酸哌唑嗪片	【鉴别】(2) “取含量测定项下的溶液，照紫外-可见分光光度法（附录IV A）测定，在251nm的波长处有最大吸收。”	【鉴别】(2) “在含量测定项下记录的色谱图中，供试品溶液主峰的保留时间应与对照品溶液主峰的保留时间一致。”
66	758	盐酸洛美沙星	【检查】有关物质 “取本品适量，加流动相A溶解并……；精密量取适量，用流动相定量稀释制成每1ml中约含10μg的溶液，作为对照溶液。……；以戊烷磺酸钠溶液（取戊烷磺酸钠1.5g，磷酸二氢铵3.5g，加水950ml使溶解，用磷酸调节pH值至3.0，用水稀释至1000ml）-甲醇（65:35）为流动相A，……”	【检查】有关物质 “取本品适量，加含量测定项下的流动相溶解并……；精密量取适量，用含量测定项下的流动相定量稀释制成每1ml中约含10μg的溶液，作为对照溶液。……；以戊烷磺酸钠溶液（取戊烷磺酸钠1.5g，磷酸二氢铵3.5g，加水950ml使溶解，用磷酸调节pH值至3.0，用水稀释至1000ml）为流动相A，……”

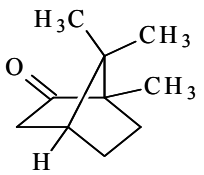
《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
67	759	盐酸洛美沙星片	【检查】有关物质 “取本品细粉适量，加流动相A溶解并稀释制成每1ml中约含洛美沙星1.0mg的溶液，……”	【检查】有关物质 “取本品细粉适量，加含量测定项下的流动相溶解并定量稀释制成每1ml中约含洛美沙星1.0mg的溶液，……”
68	760	盐酸洛美沙星胶囊	【检查】有关物质 “取装量差异项下内容物，加流动相A溶解并稀释制成每1ml中约含洛美沙星1.0mg的溶液，……”	【检查】有关物质 “取装量差异项下内容物，精密称取适量，加含量测定项下的流动相溶解并定量稀释制成每1ml中约含洛美沙星1.0mg的溶液，……”
69	778	盐酸麻黄碱注射液	【含量测定】 第四行 “……用稀磷酸或氢氧化钠试液调节pH值至3.0±0.1……”	【含量测定】 第四行 “……用稀磷酸或三乙胺调节pH值至3.0±0.1……”
70	778	盐酸麻黄碱滴鼻液	【含量测定】 第四行 “……用稀磷酸或氢氧化钠试液调节pH值至3.0±0.1……”	【含量测定】 第四行 “……用稀磷酸或三乙胺调节pH值至3.0±0.1……”
71	821	氧氟沙星	附：杂质A:(±) 9,10-二氟-3-甲基-7-氧代-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸 杂质 E: (±) 9-氟-3-甲基-7-氧代-10-(1-哌嗪基)-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸	附：杂质A:(±) 9,10-二氟-3-甲基-7-氧代-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸 杂质 E: (±) 9-氟-3-甲基-7-氧代-10-(1-哌嗪基)-2,3-二氢-7H-吡啶并[1,2,3-de]-1,4-苯并噁唑-6-羧酸
72	841	胸腺法新	【检查】溶液的澄清度与颜色 取本品适量，加0.02mol/L磷酸盐缓冲溶液(pH 7.0)溶解并制成…… 有关物质 取本品适量，加流动相A溶解并稀释制成……；精密量取供试品溶液2ml，置100ml量瓶中，加流动相A稀释至刻度…… 【含量测定】 测定法 取本品适量，精密称定，加流动相A溶解并定量稀释制成……。	【检查】溶液的澄清度与颜色 取本品适量，加0.02mol/L磷酸盐缓冲溶液(pH 7.0) (取磷酸二氢钾2.72g，加0.1mol/L氢氧化钠116.4ml溶解，用水稀释至1000ml)溶解并制成…… 有关物质 取本品适量，加0.02mol/L磷酸盐缓冲液(pH 7.0)溶解并稀释制成……；精密量取供试品溶液2ml，置100ml量瓶中，加0.02mol/L磷酸盐缓冲液(pH 7.0)稀释至刻度…… 【含量测定】 测定法 取本品适量，精密称定，加0.02mol/L磷酸盐缓冲溶液(pH 7.0)溶解并定量稀释制成……
73	842	注射用胸腺法新	【检查】有关物质 取本品，加流动相A溶解并稀释制成…… 【含量测定】 取本品5支，分别精密加入流动相A 3ml使溶解……	【检查】有关物质 取本品，加0.02mol/L磷酸盐缓冲液(pH 7.0)溶解并稀释制成…… 【含量测定】 取本品5支，分别精密加入0.02mol/L磷酸盐缓冲液(pH 7.0) 3ml使溶解……
74	856	烟酰胺	【检查】干燥失重 “……，在60℃减压干燥18小时，……”	【检查】干燥失重 “……，减压干燥18小时，……”
75	858	烟酸	【检查】干燥失重 “……，在60℃减压干燥至恒重，……”	【检查】干燥失重 “……，减压干燥至恒重，……”

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
76	863	酒石酸美托洛尔	【有关物质】(2)“……, 酒石酸美托洛尔峰与杂质 I 峰的分离度应大于10.0, 理论板数按酒石酸美托洛尔峰计算不低于3000。取对照溶液20 μ l, 注入液相色谱仪, 调节检测灵敏度, 使主成分色谱峰的峰高约为满量程的10%。……”	【有关物质】(2)“……, 酒石酸美托洛尔峰与杂质 I 峰的分离度应大于10.0。取对照溶液20 μ l, 注入液相色谱仪, 调节检测灵敏度, 使主成分色谱峰的峰高约为满量程的10%, 理论板数按酒石酸美托洛尔峰计算不低于3000。……”
77	870	诺氟沙星滴眼液	【检查】有关物质 第十七行“另取羟苯丙酯对照品45 μ g与杂质A对照品15 μ g”	【检查】有关物质 第十七行“另取羟苯丙酯对照品45mg与杂质A对照品15mg”
78	870	诺氟沙星胶囊	无	【检查】其他 应符合胶囊剂项下有关的各项规定(附录 I E)。
79	874	萘普生栓	【检查】第十行“……置100ml量瓶中……”	【检查】第十行“……置同一100ml量瓶中……”
80	883	辅酶Q ₁₀ 片	【检查】其他 应符合片剂项下有关的各项规定(附录 I E)	【检查】其他 应符合片剂项下有关的各项规定(附录 I A)
81	890	羟苯磺酸钙	【含量测定】“……, 用硫酸铈滴定液(0.1mol/L)滴定至溶液显黄绿色, 并将滴定的结果用空白试验校正。每1ml硫酸铈滴定液(0.1mol/L)相当于10.46mg的C ₁₂ H ₁₀ CaO ₁₀ S ₂ 。”	【含量测定】“……, 用硫酸铈滴定液(0.1mol/L)滴定至溶液显黄绿色。每1ml硫酸铈滴定液(0.1mol/L)相当于10.46mg的C ₁₂ H ₁₀ CaO ₁₀ S ₂ 。”
82	893	维A酸片	【检查】异维A酸 第四行“照维A酸有关物质项下……”	【检查】异维A酸 第四行“照维A酸异维A酸项下……”
83	894	维A酸乳膏	【检查】异维A酸 第四行“照维A酸有关物质项下……”	【检查】异维A酸 第四行“照维A酸异维A酸项下……”
84	896	维生素B ₁	“本品为……噻唑鎓盐酸盐。”	“本品为……噻唑鎓盐酸盐。”
85	896	维生素B ₁ 片	【鉴别】“取本品细粉适量, 加水搅拌, 滤过, 滤液蒸干后, 照维生素B ₁ 鉴别项下试验, 显相同的反应。”	【鉴别】“取本品细粉适量, 加水搅拌, 滤过, 滤液蒸干后, 照维生素B ₁ 鉴别(1)、(3)项试验, 显相同的反应。”
86	897	维生素B ₁ 注射液	【鉴别】“取本品适量, 照维生素B ₁ 鉴别项下试验, 显相同的反应。”	【鉴别】“取本品适量, 照维生素B ₁ 鉴别(1)、(3)项试验, 显相同的反应。”
87	900	维生素B ₁₂	【检查】有关物质 “……系统适用性试验溶液中应出现维生素B ₁₂ 峰与一个降解产物峰(相对保留时间约为0.86), ……”	【检查】有关物质 “……系统适用性试验溶液中应出现维生素B ₁₂ 峰与一个降解产物峰(相对保留时间约为1.4), ……”
88	951	硝酸异山梨酯喷雾剂	【规格】“(1) 每瓶70喷 每喷含硝酸异山梨酯1.25mg (2) 每瓶180喷 每喷含硝酸异山梨酯1.4mg”	【规格】“(1) 10ml: 96.2mg, 每喷含硝酸异山梨酯1.25mg, 每瓶77喷 (2) 10ml: 0.125g, 每喷含硝酸异山梨酯0.625mg, 每瓶200喷 (3) 20ml: 0.25g, 每喷含硝酸异山梨酯1.4mg, 每瓶180喷”
89	960	硫唑嘌呤片	【检查】有关物质 第四行“供试品溶液色谱图中如有与对照品溶液色谱图中6-巯基嘌呤峰……”	【检查】有关物质 第四行“供试品溶液色谱图中如有与对照品溶液(1)色谱图中6-巯基嘌呤峰……”
90	975	注射用硫酸多黏菌素B	本品为硫酸多黏菌素B的无菌粉末。 【性状】 本品为白色或类白色粉末。	本品为硫酸多黏菌素B的无菌粉末或无菌冻干品。 【性状】 本品为白色或类白色粉末或疏松块状物。
91	984	硫酸软骨素钠	【检查】氯化物“取本品0.1g, ……”	【检查】氯化物“取本品0.01g, ……”

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
92	1029	氯霉素	【含量测定】第五行“……用磷酸调节pH值至2.5)为流动相;……”	【含量测定】第五行“……用磷酸调节pH值至2.5)-甲醇(68:32)为流动相;……”
93	1040	奥美拉唑肠溶片	注:磷酸盐缓冲液(pH1.0)	注:磷酸盐缓冲液(pH11.0)
94	1053	富马酸亚铁咀嚼片	【鉴别】(1)第一行“取本品,除去包衣后,研细,取细粉适量(约相当于富马酸亚铁2g)”	【鉴别】(1)第一行“取本品细粉适量(约相当于富马酸亚铁2g)”
95	1087	羧甲司坦口服溶液	【鉴别】(1)取本品约1ml,照羧甲司坦项下的鉴别(1)项试验,显相同的反应。	【鉴别】(1)取本品约1ml,加水5ml,加茛三酮试液数滴,加热,溶液即显紫色。
96	1087	羧甲司坦片	【鉴别】(1)取本品的细粉约0.1g,照羧甲司坦项下的鉴别(1)项试验,显相同的反应。	【鉴别】(1)取本品的细粉约0.1g,加水5ml,加热使溶解,加茛三酮试液数滴,加热,溶液即显紫色。
97	1088	羧甲司坦颗粒	【鉴别】(1)取本品约0.1g,照羧甲司坦项下的鉴别(1)项试验,显相同的反应。	【鉴别】(1)取本品约0.1g,加水5ml,加热使溶解,加茛三酮试液数滴,加热,溶液即显紫色。
98	1102	雌二醇	【鉴别】(1)“取本品约2ml,加硫酸2ml溶解,……。”	【鉴别】(1)“取本品约2mg,加硫酸2ml溶解,……。”
99	1103	鲑降钙素	【检查】有关物质“……;照含量测定项下的色谱条件,……”	【检查】有关物质“……;照含量测定项下的色谱条件进行检查,……”
100	1108	樟脑(合成)	结构式:略	结构式: 
101	1114	注射用醋酸丙氨瑞林	【含量测定】第二行“……每1ml中含0.1ml……”	【含量测定】第二行“……每1ml中含0.1mg……”
102	1115	醋酸甲地孕酮片	【检查】有关物质“……(薄膜衣片应扣除相对保留时间约为3.5之前的包衣色谱峰)。”	【检查】有关物质“……(薄膜衣片应扣除相对保留时间约为3.5的包衣色谱峰)。”
103	1133	醋酸奥曲肽	【鉴别】(1)取本品约1mg,加水1ml溶解,加碱性酒石酸铜试液1ml,即显蓝紫色。	【鉴别】(1)取本品约1mg,加水1ml溶解,加双缩脲试剂(取硫酸铜0.15g,加酒石酸钾钠0.6g,加水50ml使溶解,在搅拌下加入10%氢氧化钠溶液30ml,加水至100ml,即得)
104	1149	凝血酶冻干粉	【效价测定】纤维蛋白原溶液的制备 取纤维蛋白原,加0.9%氯化钠溶液溶解并制成含0.1%凝固物的溶液。	【效价测定】纤维蛋白原溶液的制备 取纤维蛋白原,加0.9%氯化钠溶液适量溶解,用0.05mol/L磷酸氢二钠溶液或0.05mol/L磷酸二氢钠溶液调节pH值至7.0~7.4,再用0.9%氯化钠溶液稀释成含0.1%凝固物的溶液,备用。
105	1191	卡波姆	【检查】苯“含苯不得过0.01%”	【检查】苯“含苯不得过0.0002%”
106	1206	乳糖	【检查】干燥失重“取本品,在80℃减压干燥至恒重,……”	【检查】干燥失重“取本品,置硅胶干燥器内,在80℃减压干燥至恒重,……”
107	1216	胶囊用明胶	【检查】电导率……“测定供试品溶液的电导率,应不得过0.5μS/cm。”	【检查】电导率……“测定供试品溶液的电导率,应不得过0.5mS/cm。”

《中华人民共和国药典》2010年版二部勘误表

序号	页数	品名	误	正
108	1222	羟丙基倍他环糊精	英文名: Hydroxypropyl-β-cyclodextrin	英文名: Hydroxypropylbetadex
109	1225	羟苯丙酯钠	【检查】水分 “照水分测定法(附录VIII M第一法B)测定”	【检查】水分 “照水分测定法(附录VIII M第一法 A)测定”
110	1226	羟苯甲酯钠	【检查】溶液澄清度与颜色 “颜色与棕红色3号标准比色液(附录IX B)比较” 【检查】水分 “照水分测定法(附录VIII M第一法B)测定”	【检查】溶液澄清度与颜色 “颜色与棕红色3号标准比色液(附录IX A 第一法)比较” 【检查】水分 “照水分测定法(附录VIII M第一法 A)测定”
111	1244	聚乙烯醇	【检查】醇解度 …… “每1ml氢氧化钠滴定液(0.1mol/L)相当于60.05mg的乙酸。”	【检查】醇解度 …… “每1ml氢氧化钠滴定液(0.1mol/L)相当于6.005mg的乙酸。”
112	附录32	附录V F 电泳法	第六法 等电聚焦水平板电泳法 3. 操作法 原小标题顺序为(1)制胶、(2)预电泳、(3)电泳、(4)对照品溶液和供试品溶液的制备。 5. 结果判断 第一行, “通过扫描定位法测量……”	第六法 等电聚焦水平板电泳法 3. 操作法 原小标题顺序为(1)制胶、(2)对照品溶液和供试品溶液的制备、(3)预电泳、(4)电泳 5. 结果判断 第一行, “通过适宜的方法测量……”
113	附录52	附录VII K 维生素D测定法	第一法 响应因子测定 …… 另精密量取对照品贮备液(1)5ml, 置50ml量瓶中……	第一法 响应因子测定 …… 另精密量取对照品贮备液(2)5ml, 置50ml量瓶中……
114	附录54	附录VII M 蛋白质含量测定法	第一法 凯氏定氮法 第三行, “……根据酸的消耗量乘以换算系数, ……”	第一法 凯氏定氮法 第三行, “……根据酸的消耗量算出含氮量, 再将含氮量乘以换算系数, ……”
115	附录55	附录VII N 合成多肽中的醋酸测定法	引言部分 首行, “本法系用液相色谱法测定合成多肽……” 色谱条件及系统适用性试验 第三行, “用氢氧化钠试液调节……”	引言部分 首行, “本法系用高效液相色谱法测定合成多肽……” 色谱条件及系统适用性试验 第三行, “用0.42%氢氧化钠溶液调节……”
116	附录58	附录VIII H 重金属检查法	第二法 …… 再加醋酸缓冲液(pH3.5)2ml, 微热溶解后, 移置纳氏比色管中, 加水稀释成25ml, 作为甲管; 另取配制供试品溶液的试剂, 置瓷皿中蒸干后, 加醋酸缓冲液(pH3.5)2ml与水15ml, 微热溶解后, 移置纳氏比色管中, 加标准铅溶液一定量, 再用水稀释成25ml, 作为乙管; ……	第二法 …… 再加醋酸缓冲液(pH3.5)2ml, 微热溶解后, 移置纳氏比色管中, 加水稀释成25ml, 作为乙管; 另取配制供试品溶液的试剂, 置瓷皿中蒸干后, 加醋酸缓冲液(pH3.5)2ml与水15ml, 微热溶解后, 移置纳氏比色管中, 加标准铅溶液一定量, 再用水稀释成25ml, 作为甲管; ……
117	附录72	附录IX C 不溶性微粒检查法	第二法(显微技术法) 对仪器的一般要求 …… 微孔滤膜白色, 孔径0.45μm、直径25mm或13mm, 一面印有间隔3mm的格栅; 膜上如有10μm以上的不溶性微粒, 应在5粒以下, 并不得有25μm以上的微粒, 必要时, 可用微粒检查用水冲洗使符合要求。	第二法(显微技术法) 对仪器的一般要求…… 微孔滤膜白色, 孔径0.45μm、直径25mm或13mm, 一面印有间隔3mm的格栅; 膜上如有10μm及10μm以上的不溶性微粒, 应在5粒以下, 并不得有25μm及25μm以上的微粒, 必要时, 可用微粒检查用水冲洗使符合要求。
118	附录97	附录XI A 抗生素微生物检定法	培养基及其制备方法 培养基V中: 琼脂 20~30g	培养基及其制备方法 培养基V中: 琼脂 15~20g