

「대한민국약전」 일부개정고시 변경대비표

신·구조문 대비표

[별표 1] 통칙

현 행	개 정 안
<p>통칙</p> <p>1. 일반사항</p> <p>1.1. 이 약전은 「대한민국약전 제 12 개정」이라 하고, 이 약전의 영명은 「The Korean Pharmacopoeia <u>Twelfth Edition</u>」이라 한다. 이 이름의 약칭으로 「약전 12」 또는 「KP 12」이라 한다.</p> <p style="text-align: right;">(생략)</p>	<p>통칙</p> <p>2. 일반사항</p> <p>1.1. 이 약전은 「대한민국약전 제 12 개정」이라 하고, 이 약전의 영명은 「The Korean Pharmacopoeia <u>Twelfth Edition</u>」이라 한다. 이 이름의 약칭으로 「약전 12」 또는 「KP 12」이라 한다.</p> <p style="text-align: right;">(현행과 같음)</p>

[별표 3] 의약품각조 제1부

현 행	개 정 안
<p>니모디핀 Nimodipine</p> <p>(생략)</p>	<p>니모디핀 Nimodipine</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>확인시험 1) 이 약 및 니모디핀표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법의 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.</p> <p>2) 순도시험 중 유연물질의 검액 및 표준액 (1)에서 얻은 주피크의 유지시간은 같다.</p>	<p>확인시험 1) 이 약 및 니모디핀표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법의 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.</p> <p>2) <삭 제></p>
<p>(생략)</p>	<p>(현행과 같음)</p>
<p>순도시험 유연물질 이 약 약 40 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란 2.5 mL에 녹인 다음 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 니모디핀표준품 약 40 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란 2.5 mL에 녹인 다음 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하고 이 액 1.0 mL에 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 한 다음 이 액 2.0 mL에 이동상을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 표준액 (1)로 한다. 니모디핀유연물질 I [2-메톡시에틸-1-메틸에틸-2,6-디메틸-4-(3-니트로페닐)피리딘-3,5-디카르복실레이트] 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란 2.5 mL에 녹인 다음 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하고 이 액 5.0 mL에 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액 (2)로 한다. 표준액 (1) 2.5 mL에 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액 (3)으로 한다. 표준액 (2) 1.0 mL 및 표준액 (3) 1.0 mL를 취하여 25 mL 용량플라스크에 넣고 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하여 표준액 (4)로 한다. 검액, 표준액 (1) 및 표준액 (4) 20 μL를 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액의 각 유연물질의 피크면적 A_T 및 표준액 (4)의 유연물질 I의 피크면적 A_S를 구할 때 유연물질 I의 양은 0.1 % 이하이고 이외 유연물질의 양은 0.2 % 이하이며 총 유연물질의 양은 0.5 % 이하이다.</p>	<p>순도시험 유연물질 이 약 약 40 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란 2.5 mL에 녹인 다음 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 니모디핀표준품 약 40 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란 2.5 mL에 녹인 다음 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하고 이 액 1 mL에 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준원액 (1)로 한다. 니모디핀유연물질 I [2-메톡시에틸-1-메틸에틸-2,6-디메틸-4-(3-니트로페닐)피리딘-3,5-디카르복실레이트] 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란 2.5 mL에 녹인 다음 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하고 이 액 5 mL에 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준원액 (2)로 한다. 표준원액 (1) 2 mL에 이동상을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 표준액 (1)로 한다. 표준원액 (1) 2.5 mL 및 표준원액 (2) 1 mL를 취하여 25 mL 용량플라스크에 넣고 이동상을 넣어 정확하게 25 mL로 하여 표준액 (2)로 한다. 검액, 표준액 (1) 및 표준액 (2) 20 μL를 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액의 각 유연물질의 피크면적 A_T, 표준액 (2)의 유연물질 I의 피크면적 A_{S1} 및 표준액 (1)의 니모디핀 피크면적 A_{S2}를 구할 때 유연물질 I의 양은 0.1 % 이하이고 이외 유연물질의 양은 0.2 % 이하이며 총 유연물질의 양은 0.5 % 이하이다.</p>
<p>각 유연물질의 양 (%) = $100 \times C \times \frac{A_T}{A_S}$</p>	<p>유연물질I의 양(%) = $(A_{T1} / A_{S1}) \times (C_{S1} / C_{T1}) \times 100$</p>

현행	개정안
<p>C : 표준액 (4) 중 니모디핀유연물질 I의 농도 (mg/mL)</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 235 nm) 칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 12.5 cm인 스테인레스강관에 3 ~ 10 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 칼럼온도 : 40 °C 부근의 일정 온도 이동상 : 물·메탄올·테트라히드로푸란혼합액(3 : 1 : 1) 유 량 : 2 mL/분 시스템적합성 시스템의 성능 : 표준액 (4) 20 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 유연물질 I 피크 및 니모디핀 피크의 상대유지시간은 각각 약 0.9 및 1.0이며 이들 피크의 분리도는 1.5 이상이다. 시스템의 재현성 : 표준액 (4) 20 μL씩을 가지고 위의 조건으로 시험을 5 회 반복할 때 니모디핀 피크면적의 상대표준편차는 2.0 % 이하이다. 측정범위 : 니모디핀 유지시간의 4 배 범위</p> <p>(이하 생략)</p>	<p>A_{T1} : 검액 중 유연물질I의 피크면적 A_{S1} : 표준액(2) 중 유연물질I의 피크면적 C_{S1} : 표준액(2) 중 유연물질 I의 농도 (μg/mL) C_{T1} : 검액 중 니모디핀의 농도 (μg/mL)</p> <p>이외 유연물질의 양 (%) = $(A_{T2} / A_{S2}) \times (C_{S2} / C_{T2}) \times 100$</p> <p>$A_{T2}$: 검액 중 유연물질I 이외의 유연물질의 피크면적 A_{S2} : 표준액(1) 중 니모디핀의 피크면적 C_{S2} : 표준액(1) 중 니모디핀의 농도 (μg/mL) C_{T2} : 검액 중 니모디핀의 농도 (μg/mL)</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 235 nm) 칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 12.5 cm인 스테인레스강관에 3 ~ 10 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 칼럼온도 : 40 °C 부근의 일정 온도 이동상 : 물·메탄올·테트라히드로푸란혼합액(3 : 1 : 1) 유 량 : 2.0 mL/분 시스템적합성 시스템의 성능 : 표준액 (2) 20 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 유연물질 I 피크 및 니모디핀 피크의 상대유지시간은 각각 약 0.9 및 1.0이며 이들 피크의 분리도는 1.5 이상이다. 시스템의 재현성 : 표준액 (1) 20 μL씩을 가지고 위의 조건으로 시험을 5 회 반복할 때 니모디핀 피크면적의 상대표준편차는 2.0 % 이하이다. 측정범위 : 니모디핀 유지시간의 4 배 범위</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>니모디핀 주사액 Nimodipine Injection</p> <p>(생략)</p> <p>확인시험 이 약 20 mL를 취하여 마개 달린 메스실린더에 넣고 아세트산에틸 4 mL를 넣어 추출하여 그 추출액을 물 10 mL로 2 회 세척한 다음 무수황산나트륨으로 탈수하여 검액으로 한다. 따로 니모디핀표준품 20</p>	<p>니모디핀 주사액 Nimodipine Injection</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>확인시험 정량법의 검액 및 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간 및 200 ~ 400 nm에서의 자외부흡수스펙트럼은 같다.</p>

현행	개정안
<p>mg을 달아 아세트산에틸을 넣어 녹여 20 mL로 하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 10 μL씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 시클로헥산·아세트산에틸혼합액(6 : 4) (암모니아증기로 전개용매를 포화시킨다)을 전개용매로 하여 약 10 cm 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 0.1% 2,6-디클로로-1,4-퀴논-4-클로리미드의 에탄올용액을 고르게 뿌린 다음 자외선 (주파장 254 nm)을 쬐일 때 R_f 값은 약 0.5이고 발색제를 뿌린 다음 110 $^{\circ}$C에서 1 ~ 5 분간 가열하면 니모디핀 반점은 녹색에서 녹색으로 변한다. 검액 및 표준액은 같은 R_f 값과 색상의 반점을 나타낸다.</p> <p>(생략)</p>	<p>(현행과 같음)</p>
<p>순도시험 유연물질 정량법에 따라 시험할 때 니트로피리딘화합물은 니모디핀에 대하여 1.0% 이하이다.</p>	<p>순도시험 유연물질 이 약을 검액으로 한다. 필요한 경우 이 약을 가지고 표시량에 따라 니모디핀($C_{21}H_{26}N_2O_7$) 약 2 mg에 해당하는 양을 정확하게 취하여 무수에탄올을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 검액으로 한다. 검액 1 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하고 다시 2 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 표준액(1)로 한다. 따로 니모디핀 유연물질 I[2-메톡시에틸-1-메틸에틸-2,6-디메틸-4-(3-니트로페닐)피리딘-3,5-디카르복실레이트] 표준품 약 2 mg을 정밀하게 취하여 무수에탄올을 넣어 정확하게 20 mL로 하고 다시 1 mL를 정확하게 취하여 무수에탄올을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액(2)로 한다. 검액, 표준액(1) 및 표준액(2) 20 μL를 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액에서 얻은 니모디핀유연물질I의 피크면적 A_{T1} 및 표준액(2)에서 얻은 니모디핀유연물질I의 피크면적 A_{S1}을 구한다. 또 검액에서 얻은 니모디핀유연물질I을 제외한 개개 유연물질의 피크면적 A_{T2} 및 표준액(1)에서 얻은 니모디핀 피크면적 A_{S2}를 구한다. 니모디핀유연물질I의 양은 0.5 % 이하이고 이외 유연물질의 양은 0.2 % 이하이며 총 유연물질의 양은 0.5 % 이하이다.</p> $\text{유연물질I의 양(\%)} = (A_{T1} / A_{S1}) \times (C_{S1} / C_{T1}) \times 100$ <p>A_{T1} : 검액 중 니모디핀유연물질I의 피크면적 A_{S1} : 표준액(2) 중 니모디핀유연물질I의 피크면적 C_{S1} : 표준액(2) 중 니모디핀유연물질 I의 농도 (μg/mL)</p>

현행	개정안
(생략)	<p>C_{T1} : 검액 중 니모디핀유연물질 I의 농도 ($\mu\text{g/mL}$)</p> <p>이외 유연물질의 양 (%) = $(A_{T2} / A_{S2}) \times (C_{S2} / C_{T2}) \times 100$</p> <p>$A_{T2}$: 검액 중 유연물질I 이외의 유연물질의 피크면적 A_{S2} : 표준액(1) 중 니모디핀의 피크면적 C_{S2} : 표준액(1) 중 니모디핀의 농도 ($\mu\text{g/mL}$) C_{T2} : 검액 중 니모디핀의 농도 ($\mu\text{g/mL}$)</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 235 nm) 칼 럼 : 안지름 약 4.0 mm, 길이 약 12.5 cm인 스테인레스강관에 5 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 칼럼온도 : 30 $^{\circ}\text{C}$ 부근의 일정 온도 이동상 : 물·테트라히드로푸란·아세트니트릴(16 : 6 : 3) 유 량 : 1.5 mL/분 시스템적합성 시스템의 성능 : 시스템적합성용액 20 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 니모디핀 및 니모디핀유연물질I의 분리도는 1.5 이상이고, 니모디핀 피크의 대칭계수는 2.0 이하이다. 시스템의 재현성 : 표준액(1) 20 μL씩을 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 니모디핀 피크면적의 상대표준편차는 2.0 % 이하이다. ○ 시스템적합성용액 : 니모디핀표준품 및 니모디핀유연물질I 표준품 약 2 mg씩을 정확하게 취하여 무수에 탄올을 넣어 정확하게 20 mL로 하고 다시 1 mL를 정확하게 취하여 무수에탄올을 넣어 100 mL로 하여 시스템적합성용액으로 한다.</p>
(생략)	(현행과 같음)
<p>정 량 법 (생략)</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계(측정파장 235 nm) 칼 럼 : 안지름 약 4.0 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스강관에 3 ~ 10 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 이동상 : 물·테트라히드로푸란·아세트니트릴혼합액(64 : 24 : 12) 유 량 : 1.2 mL/분</p>	<p>정 량 법 (현행과 같음)</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 235 nm) 다만, 확인시험 시 <u>광다이오드검출기(200~400 nm)</u>로 한다. 칼 럼 : 안지름 약 4.0 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스강관에 3 ~ 10 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 이동상 : 물·테트라히드로푸란·아세트니트릴혼합액(16 : 6 : 3)</p>

현행	개정안
(생략)	유 량 : 1.2 mL/분 (현행과 같음)
<p style="text-align: center;">디시클로민염산염 Dicyclomine Hydrochloride</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>정 량 법 이 약 약 0.6 g을 정밀하게 달아 아세트산 (100) 70 mL에 녹이고 0.1 mol/L 과염소산으로 파란색이 될 때까지 적정한다 (적정종말점검출법의 전위차적정법). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.</p> <p style="text-align: center;"><u>0.1 mol/L 과염소산 1 mL</u> = 34.595 mg $C_{19}H_{35}NO_2 \cdot HCl$</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p>	<p style="text-align: center;">디시클로민염산염 Dicyclomine Hydrochloride</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>정 량 법 이 약 약 40 mg을 정밀하게 달아 희석액을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 디시클로민염산염 표준품 약 10 mg을 정밀하게 달아 희석액을 넣어 녹여 정확하게 25 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 50 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체 크로마토그래프법에 따라 시험하여 디시클로민염산염의 피크면적 A_T 및 A_S를 측정한다.</p> <p style="text-align: center;"><u>디시클로민염산염 ($C_{19}H_{35}NO_2 \cdot HCl$)의 양 (mg)</u> = 디시클로민염산염 표준품의 양(mg) $\times (A_T / A_S) \times 4$</p> <p>○ 희석액 : 아세토니트릴 · 물혼합액 (7 : 3)</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 215 nm) 칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스강관에 5 μm의 액체크로마토그래프용옥틸실릴실리카겔을 충전한 것 이동상 : 아세토니트릴 · pH 7.5 인산이수소칼륨완충액혼합액 (70 : 30) ○ pH 7.5 인산이수소칼륨완충액 : 인산이수소칼륨 2.72 g을 물 900 mL에 녹이고 수산화나트륨용액(1→10)을 넣어 pH 7.5로 조정한다 다음 물을 넣어 1000 mL로 한다. 유 량 : 1 mL/분 시스템적합성 시스템의 성능 : 표준액 50 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 디시클로민염산염 피크의 대칭계수는 2.0 이하이다. 시스템의 재현성 : 표준액 50 μL씩을 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 디시클로민염산염의 피크면적의 상대표준편차는 2.0 % 이하이다.</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p>

현행	개정안
<p style="text-align: center;">디펜히드라민 Diphenhydramine</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>확인시험 1) 이 약 50 mg에 황산 2 mL를 넣을 때 곧 주황색의 침전이 생기며 방치하면 적갈색으로 변한다. 여기에 조심하여 물 2 mL를 넣을 때 색의 농도는 변하지만 색조는 변하지 않는다.</p> <p>2) 이 약 0.1 g을 묽은에탄올 10 mL에 녹이고 2,4,6-트리니트로페놀의 묽은에탄올포화용액 과량을 저어 섞으면 서 넣고 얼음으로 식힌다. 석출한 결정을 여취하고 묽은에탄올로 재결정하여 105 °C에서 30 분간 건조할 때 그 융점은 128 ~ 133 °C이다.</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p>	<p style="text-align: center;">디펜히드라민 Diphenhydramine</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>확인시험 이 약 및 디펜히드라민 표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법의 ATR법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p>
<p style="text-align: center;">I-멘톨 I-Menthol</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>정량법 이 약 약 2 g을 정밀하게 달아 무수피리딘·아세트산탈수물혼합액(8 : 1) 20 mL를 정확하게 넣고 환류냉각기를 달아 수욕에서 2 시간 가열한다. 다음에 냉각기를 통하여 물 20 mL로 씻어 넣고 1 mol/L 수산화나트륨액으로 적정한다 (지시약 : 페놀프탈레인시액 5 방울). 같은 방법으로 공시험을 한다.</p>	<p style="text-align: center;">I-멘톨 I-Menthol</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>정량법 이 약 약 1 g을 정밀하게 달아 내부표준액을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 멘톨 표준품 약 100 mg을 정밀하게 달아 내부표준액을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 0.5 μL씩을 가지고 다음 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 검액 및 표준액에서의 멘톨의 피크면적의 비 Q_T 및 Q_S를 구한다.</p> <p style="text-align: center;">멘톨(C₁₀H₂₀O)의 양 (mg)</p> $= \text{멘톨 표준품의 양(mg)} \times (Q_T / Q_S) \times 10$ <p style="text-align: center;">내부표준액 1-부탄올의 헥산용액(1 → 100)</p> <p>조작조건</p> <p>검출기 : 불꽃이온화검출기</p> <p>칼 럼 : 안지름 약 0.18 mm, 길이 약 20 m인 용융실리카관에 기체크로마토그래프용 폴리에틸렌글리콜 15,000을 0.18 μm의 두께로 입힌다.</p> <p>검체도입부온도 : 250 °C 부근의 일정 온도</p> <p>검출기온도 : 260 °C 부근의 일정 온도</p>

현행	개정안
<p>(생략)</p>	<p>칼럼온도 : 처음 60 ℃에서 1 분당 20 ℃의 속도로 110 ℃가 될 때까지 온도를 올려 110 ℃로 10 분간 유지한다.</p> <p>운반기체 : 수소</p> <p>유 량 : 0.9 mL/분</p> <p>분할 비 : 50 : 1</p> <p>시스템적합성</p> <p>시스템의 성능 : 표준액 0.5 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 내부표준액의 상대유지시간은 0.27, 멘톨의 상대유지시간은 1.0이다.</p> <p>시스템의 재현성 : 표준액 0.5 μL씩을 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 내부표준물질에 대한 멘톨의 피크면적 비의 상대표준편차는 2.0% 이하이다.</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>현탁주사용 벤자틴페니실린G Benzathine Penicillin G for Injectable Suspension</p> <p>(생략)</p> <p>확인시험 1) 이 약 0.1 g을 1 mol/L 수산화나트륨시액 1 mL에 넣고 2 분간 혼든 다음 에테르 2 mL를 넣고 1 분간 혼들어 방치한 다음 에테르층을 취하여 증발건고하고 잔류물을 아세트산(100) 2 mL에 녹인다. 이 용액에 이크로산칼륨시액 1 mL를 넣으면 진한 노란색 침전이 생긴다.</p> <p>2) 이 약 0.1 g을 1 mol/L 수산화나트륨시액 2 mL에 넣고 2 분간 혼든 다음 에테르 3 mL씩으로 2 회 추출한다. 에테르추출액을 증발건고 시키고 잔류물에 50 % 에탄올 1 mL를 넣고 2,4,6-트리니트로페놀시액 5 mL를 넣는다. 이 용액을 90 ℃에서 5 분간 가열하고 서서히 식힌다. 생성된 침전을 2,4,6-트리니트로페놀 소량을 함유한 50 % 에탄올로 재결정하여 용점을 측정할 때 그 용점은 약 214 ℃이다.</p> <p>3) 이 약 및 벤자틴페니실린G수화물표준품의 메탄올용액 (1 → 200)을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 같은 파장에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.</p> <p>4) 이 약 및 벤자틴페니실린G수화물표준품 가지고 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도</p>	<p>현탁주사용 벤자틴페니실린G Benzathine Penicillin G for Injectable Suspension</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>확인시험 1) <삭 제></p> <p>2) <삭 제></p> <p>3) <삭 제></p> <p>이 약 및 벤자틴페니실린G수화물표준품을 가지고 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도</p>

현 행	개 정 안
<p>의 흡수를 나타낸다. (생략)</p>	<p>의 흡수를 나타낸다. (현행과 같음)</p>
<p>벤프로페린인산염 정 Benproperine Phosphate Tablets (생략)</p>	<p>벤프로페린인산염 정 Benproperine Phosphate Tablets (현행과 같음)</p>
<p>용출시험 이 약 1 정을 취하여 시험액으로 용출시험법 제 2 액 900 mL를 써서 제 2 법에 따라 매분 50 회전으로 시험한다. 용출시험 시작 45 분후에 용출액을 취하여 여과한다. 처음 여액 10 mL은 버리고 다음 여액 <u>V mL를 정확하게 취하여 표시량에 따라 1 mL 중 벤프로페린인산염 약 100 μg을 함유하도록 시험액을 넣어 정확하게 V' mL로 하여 검액으로 한다. 따로 벤프로페린인산염표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 시험액을 넣어 정확하게 200 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 μL씩을 정확하게 취하여 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 액의 벤프로페린인산염의 피크면적 A_T 및 A_S를 측정한다. 이 약의 45 분간의 용출률이 75 % 이상일 때 적합하다.</u></p> <p>벤프로페린인산염 (C₂₁H₂₇NO · H₃PO₄)의 표시량에 대한 용출률 (%) $= W_s \times (V / V') \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times 450$ W_s : 벤프로페린인산염표준품의 양 (mg) C : 1 정 중 벤프로페린인산염 (C₂₁H₂₇NO · H₃PO₄)의 표시량 (mg)</p> <p>(생략)</p>	<p>용출시험 이 약 1 정을 취하여 시험액으로 용출시험법 제 2 액 900 mL를 써서 제 2 법에 따라 매분 50 회전으로 시험한다. 용출시험 시작 45 분후에 용출액을 취하여 여과한다. 처음 여액 10 mL은 버리고 다음 여액을 취하여 검액으로 하거나, 여액 V mL를 정확하게 취하여 시험액을 넣어 정확하게 V' mL로 하여 표시량에 따라 1 mL 중 벤프로페린인산염 약 29.3 μg을 함유하도록 한 액을 검액으로 한다. 따로 벤프로페린인산염표준품 약 30 mg을 정밀하게 달아 시험액을 넣어 정확하게 100 mL로 한 다음 다시 이 액 5 mL를 정확하게 취하여 시험액을 넣어 정확하게 50 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 μL씩을 정확하게 취하여 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 액의 벤프로페린인산염(C₂₁H₂₇NO · H₃PO₄)의 피크면적 A_T 및 A_S를 측정한다. 이 약의 45 분간의 용출률이 75 % 이상일 때 적합하다.</p> <p>벤프로페린인산염 (C₂₁H₂₇NO · H₃PO₄)의 표시량에 대한 용출률 (%) $= W_s \times (V' / V) \times (A_T / A_S) \times (1 / C) \times 90$ W_s : 벤프로페린인산염표준품의 양 (mg) C : 1 정 중 벤프로페린인산염 (C₂₁H₂₇NO · H₃PO₄)의 표시량 (mg)</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>염화나트륨 · 아세트산나트륨수화물 · 염화칼륨 · 염화칼슘 · 염화마그네슘 · 포도당 투석액 Sodium Chloride, Sodium Acetate, Potassium Chloride, Calcium Chloride, Magnesium Chloride and Dextrose Dialysis Solution</p>	<p>염화나트륨 · 아세트산나트륨수화물 · 염화칼륨 · 염화칼슘 · 염화마그네슘 · 포도당 투석액 Sodium Chloride, Sodium Acetate, Potassium Chloride, Calcium Chloride, Magnesium Chloride and Dextrose Dialysis Solution</p>

현행	개정안
<p>(생략)</p> <p>정량법 2) 칼륨 이 약을 표시량에 따라 10.0 mL [칼륨(K) 30 mg에 해당하는 양]를 취하여 물을 넣어 200 mL로 한다. 이 액 10.0 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 하여 검액으로 한다.</p> <p>(생략)</p> <p>3) 칼슘 이 약을 표시량에 따라 칼슘(Ca) 20 mg에 해당하는 양을 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 다시 이 액 20.0 mL를 취하여 산화란타늄시액 20.0 mL를 넣고 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 염화칼슘 표준시약 약 1.249 g을 정밀하게 달아 물 50 mL 및 염산 10 mL를 넣어 녹이고 물을 넣어 1000 mL로 하여 표준원액으로 한다 (칼슘 약 500 μg/mL). 표준원액을 가지고 칼슘 0 ~ 16 μg/mL 농도의 액을 만들어 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 다음의 조건으로 원자흡광도법에 따라 시험한다. 표준액의 흡광도로부터 얻은 검량선을 사용하여 검액 중의 칼슘 (Ca) 양을 구한다.</p> <p>(생략)</p>	<p>(현행과 같음)</p> <p>정량법 2) 칼륨 이 약을 표시량에 따라 칼륨(K) 30 mg에 해당하는 양을 정밀하게 취하여 물을 넣어 정확하게 200 mL로 한다. 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다.</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>3) 칼슘 이 약을 표시량에 따라 칼슘(Ca) 20 mg에 해당하는 양을 정밀하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 다시 이 액 20 mL를 정확하게 취하여 산화란타늄시액 20 mL를 넣고 물을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 염화칼슘 표준시약 약 1.249 g을 정밀하게 달아 물 50 mL 및 염산 10 mL를 넣어 녹이고 물을 넣어 정확하게 1000 mL로 하여 표준원액으로 한다 (칼슘 약 500 μg/mL). 표준원액을 가지고 칼슘 0 ~ 50 μg/mL 농도의 액을 만들어 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 다음의 조건으로 원자흡광도법에 따라 시험한다. 표준액의 흡광도로부터 얻은 검량선을 사용하여 검액 중의 칼슘 (Ca) 양을 구한다.</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>옥시라세탐 Oxiracetam</p> <p>(생략)</p> <p>순도시험 2) 암모늄 이 약 5.0 g을 달아 시험한다. 비교액에는 암모늄표준액 5.0 mL를 넣는다 (0.001 % 이하).</p>	<p>옥시라세탐 Oxiracetam</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>순도시험 2) 암모늄 이 약 약 1 g을 정밀하게 달아 시험관에 넣고 물 14 mL를 넣어 녹인다. 필요 시 2 mol/L 수산화나트륨시액을 넣어 검액을 알칼리성으로 만들어준다. 물을 넣어 15 mL로 하고 네슬러시액 0.3 mL를 넣는다. 따로 암모늄표준액 10 mL를 정확하게 취하여 시험관에 넣고 물 5 mL와 네슬러시액 0.3 mL를 넣는다. 시험관 입구를 닫고 5 분간 방치했을 때 검액에서 나타나는 노란색은 비교액의 색보다 진하지 않다(0.001% 이하).</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 암모늄표준액 염화암모늄 약 0.741 g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1000 mL로 하고 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 다시 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 25 mL로 하여 암모늄표준액으로 한다.(1 ppm NH₄) ○ 네슬러시액 요오드화칼륨 11 g과 요오드화수은(II) 15 g을 물에 넣어 녹여 100 mL가 되게 한다. 따로 수산

현행	개정안
(생략)	화나트륨 25 g을 물에 녹여 100 mL가 되게 한다. 두 가지 액을 1:1 비율로 섞어 만들며 쓸 때 만든다. (현행과 같음)
<p style="text-align: center;">자일리톨 Xylitol</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>8) 유연물질 (기타 폴리올) 이 약 1.0 g을 정밀하게 달아 물에 녹여 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 L-아라비니톨표준품, 갈락티톨표준품, D-만니톨표준품, 소르비톨표준품 각각 50 mg을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 100 mL로 하여 표준액 (1)로 한다. 따로 자일리톨표준품 0.5 g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 25 mL로 하여 표준액 (2)로 한다. 표준액 (1) 1 mL 및 표준액 (2) 5 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 10 mL로 하여 1 mL 중 L-아라비니톨, 갈락티톨, D-만니톨, 소르비톨은 각각 약 0.05 mg 및 자일리톨은 약 10 mg을 함유하는 용액을 만들어 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1.0 mL씩을 정확하게 취하여 각각 10 mL 둥근바닥플라스크에 넣고 내부표준액 1.0 mL씩 정확하게 넣고 환류냉각기를 달아 60 ℃ 수욕에서 증발건고 시킨다. 여기에 에탄올(99.5) 1 mL를 넣어 조심하여 흔들고 위와 같은 조건에서 다시 증발건고 시킨다. 각 잔류물에 피리딘 1 mL 및 아세트산(100) 1 mL를 정확하게 넣고 마개를 하여 30 초간 섞은 다음 70 ℃ 열풍건조기에서 30 분간 방치한다.</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p>	<p style="text-align: center;">자일리톨 Xylitol</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>8) 유연물질 (기타 폴리올) 이 약 1.0 g을 정밀하게 달아 물에 녹여 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 L-아라비니톨표준품, 갈락티톨표준품, D-만니톨표준품, 소르비톨표준품 각각 50 mg을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 100 mL로 하여 표준액 (1)로 한다. 따로 자일리톨표준품 0.5 g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 25 mL로 하여 표준액 (2)로 한다. 표준액 (1) 1 mL 및 표준액 (2) 5 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 10 mL로 하여 1 mL 중 L-아라비니톨, 갈락티톨, D-만니톨, 소르비톨은 각각 약 0.05 mg 및 자일리톨은 약 10 mg을 함유하는 용액을 만들어 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1.0 mL씩을 정확하게 취하여 각각 10 mL 둥근바닥플라스크에 넣고 내부표준액 1.0 mL씩 정확하게 넣고 감압농축기를 달아 60 ℃ 수욕에서 증발건고 시킨다. 여기에 에탄올(99.5) 1 mL를 넣어 조심하여 흔들고 위와 같은 조건에서 다시 증발건고 시킨다. 각 잔류물에 피리딘 1 mL 및 아세트산(100) 1 mL를 정확하게 넣고 마개를 하여 30 초간 섞은 다음 70 ℃ 열풍건조기에서 30 분간 방치한다.</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p>
<p style="text-align: center;">주사용 테이코플라닌 Teicoplanin for Injection</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>정량법 원통평판법 (1) 배지 중층용 및 기층용한천배지 항생물질의 미생물학적 역가시험법 가) (2) (가) ③④의 배지를 쓴다. (2) 시험용균 <i>Bacillus subtilis</i> ATCC 6633을 시험용균으로 한다.</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p>	<p style="text-align: center;">주사용 테이코플라닌 Teicoplanin for Injection</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>정량법 원통평판법 (1) 배지 중층용 및 기층용한천배지 항생물질의 미생물학적 역가시험법 가) (2) (가) ①②의 배지를 쓴다. (2) 시험용균 <i>Bacillus subtilis</i> ATCC 6633을 시험용균으로 한다.</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p>

현 행	개 정 안
펜톡시필린 Pentoxifylline (생략)	펜톡시필린 Pentoxifylline (현행과 같음)
확인시험 1) 이 약 10 mg에 과산화수소시액 10 방울 및 염산 1 방울을 넣고 수욕에서 증발건고할 때 잔류물은 황적색을 나타낸다. 또 이것을 암모니아시액 2 ~ 3 방울을 넣은 용기 위에 놓을 때 자주색으로 변하며 그 색은 수산화나트륨시액 2 ~ 3 방울을 넣을 때 없어진다. 2) 이 약 0.1 g을 6 mol/L 아세트산시액 10 mL에 가온하여 녹이고 2,4-디니트로페닐히드라진 70 mg을 희석시킨 아세트산(1 → 2) 10 mL에 녹인 액을 가온하면서 넣는다. 식힌 다음 생긴 노란색 침전을 여과하고 취하여 물로 씻은 다음 찬 에탄올(95) 소량으로 씻고 80 °C에서 1 시간 건조할 때 그 융점은 199 ~ 201 °C이다. 3) 이 약 및 펜톡시필린표준품의 수용액(1 → 100000)을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 같은 파장에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다. 4) 이 약 및 펜톡시필린표준품을 가지고 적외부스펙트럼 측정법의 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다. <u><신 설></u>	확인시험 1) <삭제> 2) <삭제> 3) <삭제> 1) 이 약 및 펜톡시필린표준품을 가지고 적외부스펙트럼 측정법의 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다. 2) 정량법의 검액 및 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간은 같다.
(생략)	(현행과 같음)
순도시험 6) 유연물질 이 약 0.10 g을 메탄올 5.0 mL에 녹여 검액으로 한다. 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 이 액 3 mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 20 μL씩을 박층크로마토그래프용실리카겔 (형광제 첨가)을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 아세트산에틸·메탄올혼합액(17 : 3)을 전개용매로 하여 약 10 cm 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 자외선 (주파장 254 nm)을 쬐일 때 검액에서 얻은 주반점 이외의 반점은 표준액에서 얻은 반점보다 진하지 않다.	순도시험 6) 유연물질 이 약 약 35 mg을 정밀하게 달아 이동상에 녹여 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다. 펜톡시필린 표준품 약 7 mg을 정밀하게 달아 이동상에 녹여 정확하게 100 mL로 하고 다시 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액에서 얻은 개개 유연물질의 피크면적 A_T 및 표준액에서 얻은 펜톡시필린 피크면적 A_S 를 구할 때 검액의 개개 유연물질의 양은 0.2 % 이하이고 총 유연물질의 양은 0.5% 이하이다. 유연물질의 양(%) = $(A_T / A_S) \times (C_S / C_T) \times 100$ C_S : 표준액 중 펜톡시필린의 농도 (mg/mL) C_T : 검액 중 펜톡시필린의 농도 (mg/mL)

현행	개정안
<p>(생략)</p> <p>정량법 이 약을 건조하여 약 0.3 g을 정밀하게 달아 아세트산(100) 40 mL에 녹여 0.1 mol/L 과염소산으로 적정한다 (적정종말점검출법의 전위차적정법). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.</p>	<p>조작조건 정량법의 조작조건에 따른다. 측정범위 : 펜톡시필린 유지시간의 5 배 이상의 범위 시스템적합성 시스템의 성능 : 시스템적합성용액 20 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 카페인과 펜톡시필린 피크 간의 분리도는 10.0 이상이다. 시스템의 재현성 : 표준액 20 μL를 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 펜톡시필린 피크면적의 상대 표준편차는 5.0 % 이하이다.</p> <p>○ 시스템적합성용액 : 카페인 약 7 mg을 달아 이동상을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 한다. 다시 이 액 1 mL와 펜톡시필린 표준품 약 35 mg을 정밀하게 달아 100 mL 용량플라스크에 넣고 이동상으로 100 mL로 하여 시스템적합성용액으로 한다.</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>정량법 이 약 약 50 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 하고 다시 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 펜톡시필린 표준품 약 5 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 액의 펜톡시필린의 피크면적 A_T 및 A_S를 측정한다.</p> <p>펜톡시필린의 양(mg) = 펜톡시필린 표준품의 양(mg) \times (A_T / A_S) \times 10</p> <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 273 nm) 칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스강관에 5 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 이동상 : 과염소산용액(1 \rightarrow 1000) · 아세트니트릴 · 테트라히드로푸란 · 메탄올 혼합액 (80 : 15 : 2.5 : 2) 유 량 : 0.7 mL/분 시스템적합성 시스템의 성능 : 시스템적합성용액 10 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 카페인과 펜톡시필린 피크 간의 분리도는 10.0 이상이다. 시스템의 재현성 : 표준액 10 μL를 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 펜톡시필린 피크면적의 상대 표준편차는 2.0 % 이하이다.</p>

현행	개정안
<p>(생략)</p>	<p>○ 시스템적합성용액 : 카페인 약 6 mg 및 펜톡시필린 표준품 약 12 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 정확하게 50 mL로 한다. 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 하여 시스템적합성용액으로 한다.</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>펜톡시필린 서방정 Pentoxifylline Extended-Release Tablets</p> <p>(생략)</p> <p>확인시험 이 약의 표시량에 따라 펜톡시필린 0.2 g에 해당하는 양을 달아 원심분리용 시험관에 넣고 메탄올 10 mL를 넣은 다음 5 분간 세계 흔들어 섞고 원심분리하여 얻은 위의 맑은 액을 검액으로 한다. 따로 펜톡시필린 표준품 약 20 mg을 메탄올 1 mL에 녹여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5 μL 씩을 박층크로마토그래프용실리카겔 (형광제 포함)을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 아세트산에틸·무수에탄올혼합액 (2 : 1)을 전개용매로 하여 약 15 cm 전개하고 박층판을 바람에 말린다. 여기에 자외선 (주파장 254 nm)을 쬐일 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 R_f 값은 같다.</p> <p>(생략)</p> <p><신 설></p>	<p>펜톡시필린 서방정 Pentoxifylline Extended-Release Tablets</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>확인시험 정량법의 검액 및 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간 및 200 ~ 400 nm에서의 자외부흡수스펙트럼은 같다.</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>순도시험 유연물질 정량법 검액원액 10 mL를 정확하게 취하여 희석액으로 정확하게 25 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 펜톡시필린 표준품 약 9.6 mg을 정밀하게 달아 메탄올 0.8 mL를 넣어 1 분간 쉬고 희석액을 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 희석액으로 정확하게 50 mL로 하고 다시 이 액 5 mL를 정확하게 취하여 희석액으로 정확하게 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액에서 얻은 개개 유연물질의 피크면적 A_T 및 표준액에서 얻은 펜톡시필린 피크면적 A_S를 구할 때 검액의 개개 유연물질의 양은 0.3 % 이하이고 총 유연물질의 양은 1.0 % 이하이다.</p> <p>유연물질의 양(%) = $(A_T / A_S) \times (C_S / C_T) \times 100$</p> <p>$C_S$: 표준액 중 펜톡시필린의 농도 (mg/mL)</p>

현행	개정안
<p>(생략)</p> <p>정량법 이 약 20 정 이상을 가지고 그 질량을 정밀하게 달아 가루로 한다. 펜톡시필린 (C₁₃H₁₈N₄O₃) 약 0.15 g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 하여 여과한다. 여액 2.0 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 200 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 펜톡시필린표준품 약 30 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 5.0 mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 시험하여 파장 274 nm에서의 흡광도 A_T 및 A_S를 측정한다.</p> <p>펜톡시필린 (C₁₃H₁₈N₄O₃)의 양 (mg)</p> $= \frac{\text{펜톡시필린표준품의 양 (mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times 5}{\text{펜톡시필린표준품의 양 (mg)}} \times 5$	<p>C_T : 검액 중 펜톡시필린의 농도 (mg/mL)</p> <p>조작조건 정량법의 조작조건에 따른다. 측정범위 : 펜톡시필린 유지시간의 5 배 이상의 범위 시스템적합성 시스템의 재현성 : 표준액 10 μL를 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 펜톡시필린 피크면적의 상대 표준편차는 5.0 % 이하이다.</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>정량법 이 약 20 정 이상을 가지고 그 질량을 정밀하게 달아 가루로 한다. 펜톡시필린 (C₁₃H₁₈N₄O₃) 약 40 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올 0.4 mL를 넣어 1 분간 섞고 희석액을 30 mL 넣어 60 분간 초음파 처리하여 녹인다. 여기에 희석액 15 mL를 넣고 식힌 다음 희석액으로 정확하게 50 mL로 하여 검액원액으로 한다. 이 액을 원심분리하여 위의 맑은 액 3 mL를 정확하게 취하여 희석액으로 정확하게 50 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 펜톡시필린표준품 약 40 mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 액의 펜톡시필린의 피크면적 A_T 및 A_S를 측정한다.</p> <p>펜톡시필린의 양(mg)</p> $= \frac{\text{펜톡시필린 표준품의 양(mg)} \times (A_T / A_S)}{\text{펜톡시필린 표준품의 양(mg)}} \times (A_T / A_S)$ <p>조작조건 검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 273 nm) 다만, 확인 시험 시 광다이오드검출기(200 ~ 400 nm)로 한다. 칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스강관에 5 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다. 이동상 : 과염소산용액(1 → 1000) · 아세토니트릴 · 테트라히드로푸란 · 메탄올혼합액 (80 : 15 : 2.5 : 2) 유 량 : 0.7 mL/분 시스템적합성 시스템의 성능 : 시스템적합성용액 10 μL를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 카페인과 펜톡시필린 피크 간의 분리도는 10.0 이상이다. 시스템의 재현성 : 표준액 10 μL를 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 펜톡시필린 피크면적의 상대 표준편차는 2.0 % 이하이다.</p>

현 행	개 정 안
(생략)	<ul style="list-style-type: none"> ○ 시스템적합성용액 : 카페인 약 10 mg 및 펜톡시필린 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 메탄올 0.2 mL를 넣어 녹이고 희석액으로 정확하게 25 mL로 한다. 이 액 3 mL를 정확하게 취하여 희석액으로 정확하게 50 mL로 하여 시스템적합성용액으로 한다. ○ 희석액 : 물·알코올혼합액(7 : 3) <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p>
<p style="text-align: center;">프로자임 Prozyme</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>단백소화력시험 이 약 약 1.0 g을 정밀하게 달아 pH 8.0 인산염완충액으로 20 만 배로 희석하여 검액으로 한다. 1.5 % 유제 카제인용액 1.0 mL를 시험관 (15 × 150 mm)에 취하고 37 ± 0.2 °C 수욕 중에 넣어 5 분간 미리 가온한 다음 검액 1.0 mL를 가지고 넣고 신속히 흔들어 섞은 다음 37 ± 0.2 °C 수욕에서 정확하게 60 분 동안 작용시키고 여기에 0.4 mol/L 트리클로로아세트산 2.0 mL를 가지고 넣은 다음 다시 37 ± 0.2°C 수욕 중에서 25 분간 방치한 다음 여과한다.</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p>	<p style="text-align: center;">프로자임 Prozyme</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>단백소화력시험 이 약 약 1.0 g을 정밀하게 달아 pH 8.0 인산염완충액으로 20 만 배로 희석하여 검액으로 한다. 1.5 % 우유카제인시액 1.0 mL를 시험관 (15 × 150 mm)에 취하고 37 ± 0.2 °C 수욕 중에 넣어 5 분간 미리 가온한 다음 검액 1.0 mL를 가지고 넣고 신속히 흔들어 섞은 다음 37 ± 0.2 °C 수욕에서 정확하게 60 분 동안 작용시키고 여기에 0.4 mol/L 트리클로로아세트산 2.0 mL를 가지고 넣은 다음 다시 37 ± 0.2°C 수욕 중에서 25 분간 방치한 다음 여과한다.</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p>
<p style="text-align: center;">피리독신염산염 Pyridoxine Hydrochloride</p> <p style="text-align: center;">(생략)</p> <p>정 량 법 이 약을 건조하여 약 0.2 g을 정밀하게 달아 아세트산(100) 5 mL 및 아세트산탈수물 5 mL를 넣고 약한 열로 가열하여 녹인다. 식힌 다음 아세트산탈수물 30 mL를 넣어 0.1 mol/L 과염소산으로 적정한다 (적정종말점검출법의 전위차적정법). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.</p>	<p style="text-align: center;">피리독신염산염 Pyridoxine Hydrochloride</p> <p style="text-align: center;">(현행과 같음)</p> <p>정 량 법 이 약을 건조하여 약 40 mg을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹이고 정확하게 100 mL로 한다. 이 액 5 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 피리독신염산염표준품을 데시케이터(감압, 실리카겔)에서 4 시간 건조하여 약 40 mg을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 한다. 이 액 5 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 피리독신염산염 피크면적 A_T 및 A_S를 구한다.</p> <p style="text-align: center;">피리독신염산염 ($C_8H_{11}NO_3 \cdot HCl$)의 양(mg) = 피리독신염산염표준품의 양 (mg) × (A_T / A_S)</p>

현행	개정안
(생략)	<p><u>조작조건</u></p> <p><u>검출기</u> : 자외부흡광광도계 (측정파장 280 nm)</p> <p><u>칼 럼</u> : 안지름 약 4 mm, 길이 15 cm인 스테인레스강관에 5 μm의 액체크로마토그래프용옥타데실릴실리카겔을 충전한다.</p> <p><u>이동상</u> : 1-헥산설포산나트륨 약 1.0 g을 물 750 mL에 녹이고 메탄올 250 mL 및 아세트산(31) 10 mL를 넣는다.</p> <p><u>유 량</u> : 1.0 mL/분</p> <p><u>시스템적합성</u></p> <p><u>시스템의 재현성</u> : 표준액 20 μL씩을 가지고 위의 조건으로 시험을 6 회 반복할 때 피리독신 피크면적의 상대표준편차는 2.0 % 이하이다.</p> <p>(현행과 같음)</p>

[별표 4] 의약품각조 제2부

현 행	개 정 안
<p>미결정셀룰로오스 Microcrystalline Cellulose</p> <p>(생략)</p>	<p>미결정셀룰로오스 Microcrystalline Cellulose</p> <p>(현행과 같음)</p>
<p>확인시험 1) 염화아연 20 g 및 요오드화칼륨 6.5 g을 물 10.5 mL에 녹이고 요오드 0.5 g을 넣어 15 분간 흔들어서 섞는다. 이 액 2 mL 중에 이 약 약 10 mg을 시계접시위에서 분산할 때 분산물은 청자색을 나타낸다.</p> <p>2) 이 약 20 g을 안지름 약 20 cm인 391 호 체에 넣고 감압흡인형 체분급기를 써서 5 분간 조작한다. 체 위의 잔류물의 질량이 5 % 이상일 때에는 이 약 30 g에 물 270 mL를 넣고, 5 % 미만일 때에는 이 약 45 g에 물 255 mL를 넣어 교반기를 써서 고속도 (매분 18000 회전 이상)로 5 분간 저어 섞은 다음 그 100 mL를 100 mL 메스실린더에 넣어 3 시간 방치할 때 액은 흰색으로 불투명하며 기포가 없는 분산상을 나타내고 액은 분리되지 않는다.</p>	<p>확인시험 1) (현행과 같음)</p> <p>2) 이 약 및 미결정셀룰로오스 표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법 중 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.</p>
<p>(생략)</p>	<p>(현행과 같음)</p>

[별표 6] 일반정보

현 행	개 정 안
<p><신 설></p>	<p style="text-align: center;">16. 알킬설포산에스테르류 분석법</p> <p>알킬설포산에스테르류분석법은 기체크로마토그래프-질량분석법으로 의약품 제조공정 중의 잠재적 불순물인 (메탄, 톨루엔, 벤젠)설포산의 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필)에스테르류 또는 메탄설포닐염화물의 양을 측정하는 방법이다.</p> <p>1. 메탄설포산 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 메탄설포네이트류 분석법</p> <p>메탄설포산 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 메탄설포네이트류 분석법은 0.5 ppm ~ 100 ppm 범위에서 유효성 평가를 실시하였다. 합성 초기 단계의 높은 농도 등으로 유효성 평가 범위를 벗어난 경우는 시험용액의 농도를 적절하게 맞추어 적용한다.</p> <p>장 치 기체크로마토그래프-질량분석기</p> <p>조 작 법 1) 표준액의 조제 메틸메탄설포네이트, 에틸메탄설포네이트, 이소프로필메탄설포네이트 표준품 약 50 mg을 각각 정밀하게 달아 내부표준액을 넣어 정확하게 50 mL로 하여 표준원액으로 한다. 표준원액 74 μL를 내부표준액으로 정확하게 10 mL로 하고, 다시 이 액의 100 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 10 mL로 하여 표준액(1)로 한다. 표준액(1) 3 mL를 내부표준액으로 정확하게 10 mL로 한 액을 표준액(2)로 한다.</p> <p>○ 내부표준액 : 부틸메탄설포네이트의 염화메틸렌용액(7 → 100,000,000)</p> <p>2) 검액의 조제 이 약 약 0.74 g을 정밀하게 달아 물 10 mL와 내부표준액 10 mL를 넣고 천천히 흔들어서 섞은 다음 추출한다. 유기층을 분리하여 무수황산나트륨이 담긴 바이알로 옮겨 흔들어서 섞고, 상등액을 취하여 멤브레인필터로 여과하여 처음 여액은 버리고 다음 여액을 검액으로 한다.</p> <p>3) 장치 조작조건</p> <p>검출기 : 질량분석기</p> <p>칼 럼 : 질량분석기용 안지름 0.25 mm, 길이 15 m의 기체크로마토그래프용 100 % 메틸폴리실록산을 1 μm의 두께로 코팅한 것 또는 이와 동등한 것</p> <p>칼럼온도 : 55 ℃에서 시료를 주입하고 1 분간 유지한 다음 분당 10 ℃로 135 ℃까지 온도를 상승시킨다.</p> <p>유 량 : 1 mL/분</p> <p>운반기체 : 헬륨</p> <p>주입모드 : pulsed splitless(250 kPa, 0.25min)</p> <p>주입량 : 2 μL</p>

현행	개정안										
	<p>검체도입부온도 : 240 ℃ 검출기온도 : 연결관 : 280 ℃ 이온 소스 : 230 ℃ 분석기 : 150 ℃ 측정모드 : SIM 생성이온 :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">성분명</th> <th style="text-align: center;">생성이온(m/z)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">메틸메탄설포네이트</td> <td style="text-align: center;">80</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">에틸메탄설포네이트</td> <td style="text-align: center;">79</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">이소프로필메탄설포네이트</td> <td style="text-align: center;">123</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">부틸메탄설포네이트</td> <td style="text-align: center;">56</td> </tr> </tbody> </table> <p>시스템적합성 : 검출의 확인 : 표준액(2)에서 얻은 메틸메탄설포네이트, 에틸메탄설포네이트, 이소프로필메탄설포네이트 각 피크의 신호 대 잡음비는 10 이상이다. 시스템의 성능 : 표준액(1)에서 얻은 에틸메탄설포네이트 및 이소프로필메탄설포네이트 피크 간의 분리도는 3 이상이다.</p> <p>4) 시험방법 위의 조작조건에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 검액 및 표준액(1) 중 각 성분의 피크면적비 Q_T 및 Q_S를 구한다.</p> <p>각 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 메탄설포네이트의 양 (ppm) = $(Q_T / Q_S) \times (M_S / M_T) \times C \times 0.148$</p> <p>$Q_S$: 표준액(1) 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비 Q_T : 검액 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비 M_S : 각 성분별 표준품의 양(mg) M_T : 검체의 양(mg) C : 각 성분별 표준품의 순도(%) 0.148 : 회석배수</p> <p>2. 메탄설포산 중 메탄설포닐염화물 분석법 메탄설포산 중 메탄설포닐염화물 분석법은 0.05 ppm ~ 50 ppm 범위에서 유효성 평가를 실시하였다.</p> <p>장 치 기체크로마토그래프-질량분석기 조 작 법 1) 표준액의 조제 메탄설포닐염화물 표준품 약</p>	성분명	생성이온(m/z)	메틸메탄설포네이트	80	에틸메탄설포네이트	79	이소프로필메탄설포네이트	123	부틸메탄설포네이트	56
성분명	생성이온(m/z)										
메틸메탄설포네이트	80										
에틸메탄설포네이트	79										
이소프로필메탄설포네이트	123										
부틸메탄설포네이트	56										

현 행	개 정 안						
	<p>50 mg을 정밀하게 달아 염화메틸렌을 넣어 정확하게 10 mL로 하여 표준원액으로 한다. 표준원액 1 mL를 정확하게 취하여 염화메틸렌을 넣어 정확하게 10 mL로 하고, 다시 이 액의 300 μL를 정확하게 취하여 염화메틸렌을 넣어 정확하게 10 mL로 한 액을 표준액(1)로 한다. 표준액(1) 500 μL와 내부표준액 100 μL를 정확하게 취하여 염화메틸렌을 넣어 정확하게 15 mL로 한 액을 표준액(2)로 한다. 표준액(1) 25 μL와 내부표준액 100 μL를 정확하게 취하여 염화메틸렌을 넣어 정확하게 15 mL로 한 액을 표준액(3)으로 한다.</p> <p>○ 내부표준액 : 부틸메탄설폰네이트의 염화메틸렌용액 (7 → 100,000)</p> <p>2) 검액의 조제</p> <p>이 약 약 7.4 g을 정밀하게 달아 물 5 mL를 넣고 천천히 섞는다. 식힌 후에 염화메틸렌 5 mL와 내부표준액 100 μL를 정확하게 취하여 넣고 흔들어 섞는다. 유기층을 분리하여 무수황산나트륨 1 g이 담긴 바이알로 옮겨 흔든다. 염화메틸렌 5 mL로 두 번 반복해 추출하고, 유기층을 모아 멤브레인필터로 여과하여 처음 여액은 버리고 다음 여액을 사용한다.</p> <p>3) 장치 조작조건</p> <p>검출기 : 질량분석기</p> <p>칼 럼 : 질량분석기용 안지름 0.25 mm, 길이 15 m의 기체크로마토그래프용 100 % 메틸폴리실록산을 1 μm의 두께로 코팅한 것 또는 이와 동등한 것</p> <p>칼럼온도 : 40 $^{\circ}$C에서 시료를 주입하고 4 분간 유지한 다음 분당 40 $^{\circ}$C로 200 $^{\circ}$C까지 온도를 상승시킨다. 분석이 끝난 시점에 칼럼의 온도를 270 $^{\circ}$C까지 상승시키고 8 분간 유지한다.</p> <p>유 량 : 1 mL/분</p> <p>운반기체 : 헬륨</p> <p>주입모드 : pulsed splitless(60 kPa, 0.1 min)</p> <p>주입량 : 5 μL</p> <p>검체도입부온도 : 240 $^{\circ}$C</p> <p>검출기온도 :</p> <p>연결관 : 280 $^{\circ}$C</p> <p>이온 소스 : 230 $^{\circ}$C</p> <p>분석기 : 150 $^{\circ}$C</p> <p>측정모드 : SIM</p> <p>생성이온 :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">성분명</th> <th style="text-align: center;">생성이온(m/z)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">메탄설폰닐염화물</td> <td style="text-align: center;">79</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">부틸메탄설폰네이트</td> <td style="text-align: center;">56</td> </tr> </tbody> </table>	성분명	생성이온(m/z)	메탄설폰닐염화물	79	부틸메탄설폰네이트	56
성분명	생성이온(m/z)						
메탄설폰닐염화물	79						
부틸메탄설폰네이트	56						

현행	개정안
	<p>시스템적합성 :</p> <p>검출의 확인 : 표준액(3)에서 얻은 메탄설폰닐염화물 피크의 신호 대 잡음비는 10 이상이다.</p> <p>시스템의 성능 : 표준액(2)에서 얻은 메탄설폰닐염화물 및 부틸메탄설폰네이트 피크 간의 분리도는 5 이상이다.</p> <p>4) 시험방법</p> <p>위의 조작조건에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 검액 및 표준액(2) 중 메탄설폰닐염화물의 피크면적비 Q_T 및 Q_S를 구한다.</p> <p>메탄설폰닐염화물의 양 (ppm) = $(Q_T / Q_S) \times (M_S / M_T) \times C \times 1.5$</p> <p>$Q_S$: 표준액(2) 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 메탄설폰닐염화물의 피크면적비</p> <p>Q_T : 검액 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 메탄설폰닐염화물의 피크면적비</p> <p>M_S : 메탄설폰닐염화물 표준품의 양(mg)</p> <p>M_T : 검체의 양(mg)</p> <p>C : 메탄설폰닐염화물 표준품의 순도(%)</p> <p>1.5 : 회석배수</p> <p>3. 원료의약품 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 메탄설폰네이트류 분석법</p> <p>원료의약품 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 메탄설폰네이트류 분석법은 베타히스틴메실산염을 가지고 0.2 ppm ~ 5 ppm 범위에서 유효성 평가를 실시하였다. 다른 원료의약품을 적용하는 경우, 특히 합성 초기 단계의 높은 농도 등으로 유효성 평가 범위를 벗어난 경우는 시험용액의 농도를 적절하게 맞추어 적용하고, 적합하게 유효성을 확인한다.</p> <p>장 치 기체크로마토그래프-질량분석기</p> <p>조 작 법 1) 표준액의 조제 메틸메탄설폰네이트, 에틸메탄설폰네이트, 이소프로필메탄설폰네이트 표준품 약 25 mg을 각각 정밀하게 달아 톨루엔을 넣어 정확하게 5 mL로 한다. 이 액 50 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 25 mL로 하여 표준액(1)로 한다. 표준액(1) 20 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 20 mL로 한다. 이 액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전한 것을 표준액(2)로 한다. 표준액(1) 500 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 20 mL로 한다. 이 액 0.5 mL와 유도체</p>

현행	개정안
	<p>화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 표준액(3)으로 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 내부표준액 : 부틸메탄설포네이트의 아세트니트릴·물혼합액(4:1)용액(1 → 5,000,000) ○ 유도체화 용액 : 무수티오황산나트륨 30 mg과 요오드화나트륨 60 g을 정밀하게 달아 물에 녹이고, 정확하게 50 mL로 한다. <p>※ 유도체화 반응에서 침전이 관찰될 수 있으나 정량에는 영향을 주지 않는다.</p> <p>2) 검액의 조제</p> <p>이 약 약 25 mg을 정밀하게 달아 헤드스페이스 바이알에 넣고, 내부표준액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 넣고 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 검액으로 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 공시험액 : 유도체화 용액 0.5 mL와 내부표준액 0.5 mL를 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 공시험액으로 한다. <p>3) 장치 조작조건</p> <p>검출기 : 질량분석기</p> <p>칼 럼 : 질량분석기용 안지름 0.25 mm, 길이 30 m의 기체크로마토그래프용 시아노폴리실록산을 1 μm의 두께로 코팅한 것 또는 이와 동등한 것</p> <p>칼럼온도 : 40 °C에서 시료를 주입하고 1 분간 유지한다음 분당 10 °C로 130 °C까지 온도를 상승시킨다. 분석이 끝난 시점에 칼럼의 온도를 240 °C까지 상승시키고 7 분간 유지한다.</p> <p>운반기체 : 헬륨</p> <p>유 량 : 0.5 mL/분</p> <p>분할 비 : 1 : 20</p> <p>헤드스페이스용 검체도입장치 조건</p> <ul style="list-style-type: none"> 평형온도 : 60 °C 평형시간 : 30 분 연결관 온도 : 120 °C <p>주입량 : 1 mL</p> <p>검체도입부온도 : 220 °C</p> <p>검출기온도 :</p> <ul style="list-style-type: none"> 연결관 : 280 °C 이온 소스 : 250 °C 분석기 : 200 °C <p>측정모드 : SIM</p> <p>생성이온 :</p>

현 행	개 정 안															
	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">성분명</th> <th style="text-align: center;">정량이온(m/ z)</th> <th style="text-align: center;">정성이온(m/ z)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">메틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">142</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">에틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">156</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">이소프로필요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">170</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">부틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">184</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> </tbody> </table> <p>*유도체화 산물</p> <p>시스템적합성 :</p> <p>검출의 확인 : 표준액(2)에서 얻은 알킬요오드화물류의 각 피크의 신호 대 잡음비는 10 이상이다.</p> <p>시스템의 성능 : 표준액(3)에서 얻은 에틸요오드화물 및 이소프로필요오드화물 피크 간의 분리도는 1.5 이상이다.</p> <p>4) 시험방법</p> <p>위의 조작조건에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 검액 및 표준액(3) 중 각 성분의 피크면적비 Q_T 및 Q_S를 구한다.</p> <p>각 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 메탄설폰네이트의 양 $(\text{ppm}) = (Q_T / Q_S) \times (M_S / M_T) \times C \times 0.05$</p> <p>$Q_S$: 표준액(3) 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비</p> <p>Q_T : 검액 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비</p> <p>M_S : 각 성분별 표준품의 양(mg)</p> <p>M_T : 검체의 양(mg)</p> <p>C : 각 성분별 표준품의 순도(%)</p> <p>0.05 : 희석배수</p> <p>4. 원료의약품 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 톨루엔설폰네이트류 분석법</p> <p>원료의약품 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 톨루엔설폰네이트류 분석법은 설타미실린토실산수화물을 가지고, 0.2 ppm ~ 5 ppm 범위에서 유효성 평가를 실시하였다. 다른 원료의약품에서 적용하는 경우, 특히 알킬톨루엔설폰네이트류의 농도가 유효성 평가 범위를 벗어난 경우는 검액 및 표준액의 농도를 적절하게 맞추어 적용하고, 적합하게 유효성을 확인한다.</p> <p>장 치 기체크로마토그래프-질량분석기</p> <p>조 작 법 1) 표준액의 조제 메틸톨루엔설폰네이트, 에틸톨루엔설폰네이트, 이소프로필톨루엔설폰네이트 표준품 약 25 mg을 각각 정밀하게 달아 톨루엔을 넣어 정확하게 5</p>	성분명	정량이온(m/ z)	정성이온(m/ z)	메틸요오드화물*	142	127	에틸요오드화물*	156	127	이소프로필요오드화물*	170	127	부틸요오드화물*	184	127
성분명	정량이온(m/ z)	정성이온(m/ z)														
메틸요오드화물*	142	127														
에틸요오드화물*	156	127														
이소프로필요오드화물*	170	127														
부틸요오드화물*	184	127														

현행	개정안
	<p>mL로 한다. 이 액 50 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 25 mL로 하여 표준액(1)로 한다. 표준액(1) 40 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 20 mL로 한다. 이 액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전한 것을 표준액(2)로 한다. 표준액(1) 500 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 20 mL로 한다. 이 액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 표준액(3)으로 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 내부표준액 : 부틸메탄설포네이트의 아세트니트릴·물혼합액(4:1)용액(1 → 5,000,000) ○ 유도체화 용액 : 무수티오황산나트륨 30 mg과 요오드화나트륨 60 g을 정밀하게 달아 물에 녹이고, 정확하게 50 mL로 한다. <p>※ 유도체화 반응에서 침전이 관찰될 수 있으나 정량에는 영향을 주지 않는다.</p> <p>2) 검액의 조제 이 약 약 25 mg을 정밀하게 달아 헤드스페이스 바이알에 넣고, 내부표준액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 넣고 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 검액으로 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 공시험액 : 유도체화 용액 0.5 mL와 내부표준액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 공시험액으로 한다. <p>3) 장치 조작조건</p> <p>검출기 : 질량분석기</p> <p>칼 럼 : 질량분석기용 안지름 0.25 mm, 길이 30 m의 기체크로마토그래프용 시아노폴리실록산을 1 μm의 두께로 코팅한 것 또는 이와 동등한 것</p> <p>칼럼온도 : 40 $^{\circ}$C에서 시료를 주입하고 1 분간 유지한다음 분당 10 $^{\circ}$C로 130 $^{\circ}$C까지 온도를 상승시킨다. 분석이 끝난 시점에 칼럼의 온도를 240 $^{\circ}$C까지 상승시키고 7 분간 유지한다.</p> <p>운반기체 : 헬륨</p> <p>유 량 : 0.5 mL/분</p> <p>분할 비 : 1 : 20</p> <p>헤드스페이스용 검체도입장치 조건</p> <ul style="list-style-type: none"> 평형온도 : 60 $^{\circ}$C 평형시간 : 30 분 연결관 온도 : 120 $^{\circ}$C <p>주입량 : 1 mL</p> <p>검체도입부온도 : 220 $^{\circ}$C</p> <p>검출기온도 : _____</p>

현행	개정안															
	<p>연결관 : 280 ℃ 이온 소스 : 250 ℃ 분석기 : 200 ℃ 측정모드 : SIM 생성이온 :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">성분명</th> <th style="text-align: center;">정량이온(m/z)</th> <th style="text-align: center;">정성이온(m/z)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">메틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">142</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">에틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">156</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">이소프로필요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">170</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">부틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">184</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> </tbody> </table> <p>*유도체화 산물</p> <p>시스템적합성 :</p> <p>검출의 확인 : 표준액(2)에서 얻은 알킬요오드화물류의 각 피크의 신호 대 잡음비는 10 이상이다. 시스템의 성능 : 표준액(3)에서 얻은 에틸요오드화물 및 이소프로필요오드화물 피크 간의 분리도는 1.5 이상이다.</p> <p>4) 시험방법 위의 조작조건에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 검액 및 표준액(3) 중 각 성분의 피크면적비 Q_T 및 Q_S를 구한다.</p> <p>각 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 톨루엔설포네이트의 양 (ppm) = $(Q_T / Q_S) \times (M_S / M_T) \times C \times 0.05$</p> <p>$Q_S$: 표준액(3) 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비 Q_T : 검액 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비 M_S : 각 성분별 표준품의 양(mg) M_T : 검체의 양(mg) C : 각 성분별 표준품의 순도(%) 0.05 : 희석배수</p> <p>5. 원료의약품 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 벤젠설포네이트류 분석법 원료의약품 중 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 벤젠설포네이트류 분석법은 암로디핀베실산염을 가지고, 2.5 ppm ~ 40 ppm 범위에서 유효성 평가를 실시하였다. 다른 원료의약품에서 적용하는 경우, 특히 알킬 벤젠설포네이트류의 농도가 유효성 평가 범위를 벗어난 경우는 검액 및 표준액의 농도를 적절하게 맞추어 적용하고, 적합하게 유효성을 확인</p>	성분명	정량이온(m/z)	정성이온(m/z)	메틸요오드화물*	142	127	에틸요오드화물*	156	127	이소프로필요오드화물*	170	127	부틸요오드화물*	184	127
성분명	정량이온(m/z)	정성이온(m/z)														
메틸요오드화물*	142	127														
에틸요오드화물*	156	127														
이소프로필요오드화물*	170	127														
부틸요오드화물*	184	127														

현행	개정안
	<p>한다.</p> <p>※ 클로피도그렐베실산의 경우 본 시험법 적용 시 기체 크로마토그래프 분석 중 메틸벤젠설포네이트가 인공적 분해산물로 관찰되어 적합하지 않다.</p> <p>장 치 기체크로마토그래프-질량분석기</p> <p>조 작 법 1) 표준액의 조제 메틸벤젠설포네이트, 에틸벤젠설포네이트, 이소프로필벤젠설포네이트 표준품 약 25 mg을 각각 정밀하게 달아 톨루엔을 넣어 정확하게 5 mL로 한다. 이 액 50 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 25 mL로 하여 표준액(1)로 한다. 표준액(1) 40 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 20 mL로 한다. 이 액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전한 것을 표준액(2)로 한다. 표준액(1) 500 μL를 정확하게 취하여 내부표준액으로 정확하게 20 mL로 한다. 이 액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 표준액(3)으로 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 내부표준액 : 부틸메탄설포네이트의 아세트니트릴·물혼합액(4:1)용액(1 → 5,000,000) ○ 유도체화 용액 : 무수티오황산나트륨 30 mg과 요오드화나트륨 60 g을 정밀하게 달아 물에 녹이고, 정확하게 50 mL로 한다. <p>※ 유도체화 반응에서 침전이 관찰될 수 있으나 정량에는 영향을 주지 않는다.</p> <p>2) 검액의 조제 이 약 약 25 mg을 정밀하게 달아 헤드스페이스 바이알에 넣고, 내부표준액 0.5 mL와 유도체화 용액 0.5 mL를 정확하게 취하여 넣고 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 검액으로 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ 공시험액 : 유도체화 용액 0.5 mL와 내부표준액 0.5 mL를 정확하게 취하여 헤드스페이스 바이알에 넣고, 즉시 PTFE 코팅된 실리콘 막과 알루미늄 뚜껑으로 밀전하여 공시험액으로 한다. <p>3) 장치 조작조건</p> <p>검출기 : 질량분석기</p> <p>칼 럼 : 질량분석기용 안지름 0.25 mm, 길이 30 m의 기체크로마토그래프용 시아노폴리실록산을 1 μm의 두께로 코팅한 것 또는 이와 동등한 것</p> <p>칼럼온도 : 40 $^{\circ}$C에서 시료를 주입하고 1 분간 유지한 다음 분당 10 $^{\circ}$C로 130 $^{\circ}$C까지 온도를 상승시킨다. 분석이 끝난 시점에 칼럼의 온도를 240 $^{\circ}$C까지 상승시키고 7 분간 유지한다.</p> <p>운반기체 : 헬륨</p> <p>유 량 : 0.5 mL/분</p>

현행	개정안															
	<p>분할 비 : 1 : 20</p> <p>헤드스페이스용 검체도입장치 조건</p> <p>평형온도 : 60 ℃</p> <p>평형시간 : 30 분</p> <p>연결관 온도 : 120 ℃</p> <p>주입량 : 1 mL</p> <p>검체도입부온도 : 220 ℃</p> <p>검출기온도 :</p> <p>연결관 : 280 ℃</p> <p>이온 소스 : 250 ℃</p> <p>분석기 : 200 ℃</p> <p>측정모드 : SIM</p> <p>생성이온 :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">성분명</th> <th style="text-align: center;">정량이온(m/z)</th> <th style="text-align: center;">정성이온(m/z)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">메틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">142</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">에틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">156</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">이소프로필요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">170</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">부틸요오드화물*</td> <td style="text-align: center;">184</td> <td style="text-align: center;">127</td> </tr> </tbody> </table> <p>*유도체화 산물</p> <p>시스템적합성 :</p> <p>검출의 확인 : 표준액(2)에서 얻은 알킬요오드화물류의 각 피크의 신호 대 잡음비는 10 이상이다.</p> <p>시스템의 성능 : 표준액(3)에서 얻은 에틸요오드화물 및 이소프로필요오드화물 피크 간의 분리도는 1.5 이상이다.</p> <p>4) 시험방법</p> <p>위의 조작조건에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 검액 및 표준액(3) 중 각 성분의 피크면적비 Q_T 및 Q_S를 구한다.</p> <p>각 알킬(메틸, 에틸, 이소프로필) 벤젠설포네이트의 양</p> $(\text{ppm}) = (Q_T / Q_S) \times (M_S / M_T) \times C \times 0.05$ <p>Q_S : 표준액(3) 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비</p> <p>Q_T : 검액 중 내부표준물질의 피크면적에 대한 각 성분의 피크면적비</p> <p>M_S : 각 성분별 표준품의 양(mg)</p> <p>M_T : 검체의 양(mg)</p> <p>C : 각 성분별 표준품의 순도(%)</p> <p>0.05 : 희석배수</p>	성분명	정량이온(m/z)	정성이온(m/z)	메틸요오드화물*	142	127	에틸요오드화물*	156	127	이소프로필요오드화물*	170	127	부틸요오드화물*	184	127
성분명	정량이온(m/z)	정성이온(m/z)														
메틸요오드화물*	142	127														
에틸요오드화물*	156	127														
이소프로필요오드화물*	170	127														
부틸요오드화물*	184	127														

현 행	개 정 안
<신 설>	<p>23. 재조합 C 인자를 이용한 엔도톡신 시험법</p> <p>재조합 C 인자 (recombinant factor C, rFC)를 이용한 엔도톡신 시험법은 그람음성균에서 유래되는 엔도톡신을 정량하는 방법으로 투구게 (<i>Limulus polyphemus</i>, <i>Tachypleus tridentatus</i>, <i>Tachypleus gigas</i> or <i>Carcinoscorpius rotundicauda</i>)의 유전자 염기서열을 바탕으로 제조한 rFC를 이용하여 광학적 측정법을 수행한다. 이 시험은 엔도톡신에 의한 오염을 피하여 시험한다.</p> <p>1. 기구 시험에 쓰는 모든 유리제 및 기타 내열성 기구는 유효한 방법으로 건열처리하여 발열물질을 제거한다. 보통 250 ℃에서 적어도 30 분간 건열처리한다. 마이크로플레이트, 마이크로피펫용팁 등의 플라스틱 제품을 쓰는 경우에는 엔도톡신이 검출되지 않고 이 시험법에 대하여 간섭이 없는 것이 확인된 것을 쓴다.</p> <p>2. 시약</p> <p>가) 시약 재조합 C 인자는 투구게 (<i>Limulus polyphemus</i>, <i>Tachypleus tridentatus</i>, <i>Tachypleus gigas</i>, <i>Carcinoscorpius rotundicauda</i>)의 유전자 염기서열을 바탕으로 제조하며, 형광기질 및 완충액을 포함한 모든 시약은 엔도톡신 오염이 검출되지 않은 것을 사용한다.</p> <p>나) 시액 필요한 경우, 제조사가 규정한 사용법에 따라 시약을 조제하여 저장, 냉장 또는 냉동 처리한다.</p> <p>다) 엔도톡신 시험용 물 주사용수 또는 다른 방식으로 제조된 용수로서 시약의 검출한계에서 시약에 반응을 보이지 않은 것</p> <p>3. 엔도톡신 표준원액의 조제 국제표준품을 기준으로 교정한 엔도톡신 표준품을 이용해 엔도톡신 표준원액을 만든다. 엔도톡신 국제단위는 IU로 표시하고, 국제표준품의 IU와 동등한 단위는 WHO가 정하는 바에 따른다.</p> <p>비고: 1 엔도톡신 국제단위 (IU)는 1 엔도톡신 단위 (EU)와 같다.</p> <p>엔도톡신 표준원액의 조제 및 보관은 포장 첨부문서 및</p>

현행	개정안
	<p>라벨에 규정된 방법에 따른다.</p> <p>4. 엔도톡신 표준액의 조제 엔도톡신표준원액을 충분히 흔들어서 섞은 다음 엔도톡신 시험용 물로 희석하여 엔도톡신표준액을 만든다. 엔도톡신표준액은 엔도톡신이 용기에 흡착되는 것을 피하기 위하여 될 수 있는 대로 빨리 사용한다.</p> <p>5. 검액의 조제 제제를 엔도톡신시험용 물로 녹이거나 희석하여 검액을 만든다. 제제에 따라 엔도톡신시험용 물에 필요한 시약을 추가하여 검액을 제조할 수 있다. 필요한 경우 검액 또는 희석액의 pH를 조정하여 제조사가 특정한 pH 범위를 벗어나지 않도록 한다(보통 6.0 ~ 8.0 범위). 산, 염기 또는 적당한 완충액을 이용하여 pH를 조정할 수 있다. pH 조정에 쓰는 산 및 염기는 엔도톡신시험용 물을 써서 만들고 엔도톡신이 검출되지 않는 용기에 보존한다. 완충액은 엔도톡신이 검출되지 않으며 반응간섭인자가 없음을 확인한 것이어야 한다.</p> <p>6. 최대유효희석배수 최대유효희석배수란 검액 중에 반응 간섭인자가 존재하여 이를 희석으로 없애고자 할 때 허용되는 검액의 최대희석배수이다. 최대유효희석배수는 다음 식으로 구한다.</p> $\text{최대유효희석배수} = \frac{\text{엔도톡신규격값} \times \text{검액의 농도}}{\lambda}$ <p>비고: λ는 검량선의 최소엔도톡신농도이다.</p> <p>가) 엔도톡신 규격값 제제의 엔도톡신규격값은 투여량에 근거하여 규정하며 K/M과 같다. 다만 K는 체중 1 kg 당 발열을 일으키는 엔도톡신의 양 (EU/kg)이고, M은 체중 1 kg 당 1 회에 투여하는 제제의 최대량이다. 제제를 여러 번 또는 지속적으로 투여하는 경우에 M은 1시간 이내에 투여하는 최대총량으로 한다. 주사제의 엔도톡신 규격은 약전의 각조에 규정된 IU/mL, IU/mg, IU/Unit 등의 단위로 표시한다.</p> <p>나) 검액의 농도 단위는 엔도톡신 규격값을 질량(IU/mg)으로 정하는 경우에는 mg/mL, 생물학적 활성단위(IU/Unit)로 정하는 경우에는 Unit/mL, 용량(IU/mL)으로 정하는</p>

현행	개정안
	<p>경우에는 mL/mL이다.</p> <p>7. 형광 측정법</p> <p>이 방법은 엔도톡신으로 활성화된 C 인자로 인해 분해된 형광기질(시약)의 형광도(상대형광단위: RFU)를 측정한다. 종말점 형광측정법은 검액의 엔도톡신 농도와 일정 반응시간 후 검출된 형광물질의 용량반응관계를 기초로 하며 ΔRFU 등의 단위로 표시한다.</p> $\Delta RFU = RFU_{t_{\text{endpoint}}} - RFU_{t_0}$ <p>$RFU_{t_{\text{endpoint}}}$ = 반응시간 종말 시 검액의 형광도 RFU_{t_0} = 반응 시작 시 검액의 형광도</p> <p>시험은 제조사가 권고한 온도(보통 37 ± 1 °C)에서 실시한다.</p> <p>8. 예비 시험</p> <p>예비시험은 형광 측정법의 유효성을 보증하기 위해 수행하며, 검량선 기준의 충족 및 검액에 반응간섭인자가 없음을 확인한다. 이 시험은 시험결과에 영향을 줄 가능성이 예상되는 시험조건의 변경이 있을 때 실시한다.</p> <p>가) 검량선의 신뢰성 확인시험</p> <p>이 시험은 재조합 C 인자 시약의 각 로트에 대해 수행한다. 장비 민감성은 제조사의 권고에 따라 조정한다. 엔도톡신 표준액을 사용해 제조사가 규정한 범위 내에서 최소 3개 농도의 엔도톡신 용액을 제조하여 검량선을 작성한다. 검량선의 농도범위를 2 자리수보다 크게 할 때 1 자리수를 크게 할 때마다 엔도톡신표준액의 농도를 1 농도씩 추가한다.</p> <p>제조사의 권고(용량 비율, 반응시간 및 온도, pH 등)에 따라 각 엔도톡신표준액을 최소 3회 시험한다. 작성된 검량선의 상관계수 r를 구하여 그 절대값 r 이 0.980 이상일 때 검량선의 신뢰성이 확인되었다고 판단한다. 검량선의 신뢰성이 확인되지 않을 때는 시험조건을 정비하여 다시 시험한다.</p> <p>나) 반응간섭인자시험</p> <p>시험용 키트에는 β-glucan에 활성을 갖는 G 인자가 없기 때문에 β-glucan에 의한 위양성 결과는 발생하지 않을 것으로 예상되며, 이러한 점은 다른 엔도톡신 측정법과 비교 시 고려해야 할 사항이다. 엔도톡신 검</p>

현 행	개 정 안																				
	<p><u>량선의 중간 또는 이에 가까운 농도를 선정한다.</u></p> <p><u>표1과 같이 A, B, C 및 D액을 조제하여 제조사의 권고(검액 및 시액의 용량비율, 반응시간 등)에 따라 검액을 최소 2회 시험한다.</u></p> <p><u>표1</u></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>액</th> <th>엔도톡신 농도</th> <th>피첨가액</th> <th>동일시료 시험횟수</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>A¹⁾</td> <td>없음</td> <td>검액</td> <td>2 이상</td> </tr> <tr> <td>B²⁾</td> <td>검량선의 중간 농도</td> <td>검액</td> <td>2 이상</td> </tr> <tr> <td>C³⁾</td> <td>3 농도 이상 (최소농도는 λ)</td> <td>엔도톡신시험용물</td> <td>각 농도 2 이상</td> </tr> <tr> <td>D⁴⁾</td> <td>0</td> <td>엔도톡신시험용물</td> <td>2 이상</td> </tr> </tbody> </table> <p>1) 최대유효희석배수를 넘지 않는 검액 2) 양성대조, A액과 동일배수로 희석한 검액으로 검량선의 중간 또는 이에 가까운 농도로 표준엔도톡신을 첨가한 것 3) 예비시험 가) 검량선의 신뢰성 확인시험에 사용한 엔도톡신표준액 4) 음성대조, 엔도톡신시험용물만 함유</p> <p><u>이 시험은 다음의 두 조건에 적합할 때 유효하다.</u></p> <p><u>조건 1</u> C 액으로 작성한 검량선의 상관계수 절대값은 0.980 이상이다.</p> <p><u>조건 2</u> D 액의 측정결과는 시약에 규정하는 공시험의 한도치를 넘지 않거나 rFC의 엔도톡신 검출한계 미만이다. B 액으로 측정된 엔도톡신 농도와 A 액으로 측정된 엔도톡신 농도의 차이를 기초로 하여 B 액에 첨가한 엔도톡신의 농도에 대한 엔도톡신의 회수율을 계산한다. 첨가한 엔도톡신의 회수율이 50 ~ 200 %의 범위에 있을 때 검액에 반응간섭인자가 존재하지 않는다고 판정한다.</p> <p><u>엔도톡신의 회수율이 규정하는 범위에 들지 않을 때 검액은 반응간섭작용을 나타낼 수도 있다. 검액에서 반응간섭작용이 인정되면 최대유효희석배수를 넘지 않는 범위에서 검액을 다시 희석하여 시험한다. 또 검액의 반응간섭작용 없애기 위하여 검액 또는 희석한 검액에 적절한 처리(여과, 반응간섭인자의 중화, 투석 및 가열처리 등)를 할 수 있다. 단, 처리에 의해 엔도톡신이 손실되지 않는 것을 확인하기 위하여 엔도톡신을 첨가한 검액에 해당 처리를 하여 위의 시험에 적합한 결과를 얻을 수 있는지 확인한다.</u></p>	액	엔도톡신 농도	피첨가액	동일시료 시험횟수	A ¹⁾	없음	검액	2 이상	B ²⁾	검량선의 중간 농도	검액	2 이상	C ³⁾	3 농도 이상 (최소농도는 λ)	엔도톡신시험용물	각 농도 2 이상	D ⁴⁾	0	엔도톡신시험용물	2 이상
액	엔도톡신 농도	피첨가액	동일시료 시험횟수																		
A ¹⁾	없음	검액	2 이상																		
B ²⁾	검량선의 중간 농도	검액	2 이상																		
C ³⁾	3 농도 이상 (최소농도는 λ)	엔도톡신시험용물	각 농도 2 이상																		
D ⁴⁾	0	엔도톡신시험용물	2 이상																		

현행	개정안
	<p>다.</p> <p>9. 정량</p> <p>가) 조작법</p> <p>본 정보의 8. 예비시험 나) 반응간섭인자시험 규정에 따라 조작한다.</p> <p>나) 엔도톡신 농도의 산출</p> <p>C 액으로 작성한 검량선에서 A 액의 엔도톡신 농도를 산출한다. 다음 모든 조건에 적합할 때 시험은 유효하다.</p> <p>조건1 C액의 결과가 본 정보의 8. 예비시험 나) 반응간섭인자시험에 규정된 검증요건에 부합한다.</p> <p>조건2 B 액으로 측정된 엔도톡신 농도와 A 액으로 측정된 엔도톡신 농도의 차이를 기초로 하여 B 액에 첨가한 엔도톡신의 농도에 대한 엔도톡신의 회수율을 계산할 때 회수율은 50 ~ 200 %의 범위에 있다.</p> <p>조건3 D 액(음성대조)의 결과가 시약에 설정하는 공시험의 한도값을 넘지 않거나 또는 rFC의 엔도톡신 검출한계 미만이다.</p> <p>다) 판정</p> <p>A 액의 엔도톡신 평균농도가 제제에서 규정하는 엔도톡신 기준을 만족할 때 시험에 적합하다.</p>
<p>25. 항생물질의 계와 류 분류</p> <p>(생략)</p> <p>XII. 카바페넴계 Carbapenem Antibiotics</p> <p>(생략)</p> <p>3. 이미페넴류 Imipenem Antibiotic Drug</p> <p>1) 이미페넴은 <i>Streptomyces catteva</i>을 배양하여 제조하거나 또는 다른 방법으로 제조하는 항생물질의 유도체 또는 합성한 물질로 (+)-(5<i>R</i>,6<i>S</i>)-3-[[[2-포름이미도일아미노)에틸]티오]-6-[(<i>R</i>)-1-히드록시에틸]-7-옥소-1-아자비시클로[3.2.0]헵타-2-엔-2-카르본산이다.</p> <p>(생략)</p>	<p>27. 항생물질의 계와 류 분류</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>XII. 카바페넴계 Carbapenem Antibiotics</p> <p>(현행과 같음)</p> <p>3. 이미페넴류 Imipenem Antibiotic Drug</p> <p>1) 이미페넴은 <i>Streptomyces cattleya</i>을 배양하여 제조하거나 또는 다른 방법으로 제조하는 항생물질의 유도체 또는 합성한 물질로 (+)-(5<i>R</i>,6<i>S</i>)-3-[[[2-포름이미도일아미노)에틸]티오]-6-[(<i>R</i>)-1-히드록시에틸]-7-옥소-1-아자비시클로[3.2.0]헵타-2-엔-2-카르본산이다.</p> <p>(현행과 같음)</p>