药物溶出度测定法第二法 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E8_8D_AF_E 7_89_A9_E6_BA_B6_E5_c23_17904.htm 第二法 仪器装置 除将 转篮换成搅拌桨(A)外,其他装置和要求与第一法同。 搅拌桨 由不锈钢金属材料制成。旋转时摆动幅度A、B不得超过 ± 0.5mm。取样点应在桨叶上端距液面中间,离烧杯壁10mm 处。测定法除另有规定外,量取经脱气处理的溶剂900ml,注入每个操作容器内,加温使溶剂温度保持在37 ± 0.5 。 取供 试品6片(个),分别投入6个操作容器内(用于胶囊剂测定时,如胶囊上浮,可用一小段耐腐蚀的金属线轻绕于胶囊外壳),立即启动旋转并开始计时,除另有规定外,至45分钟时,在规定取样点吸取溶液适量,立即经0.8 μ m微孔滤膜滤过,自 取样至滤过应在30秒钟内完成。取滤液,照各药品项下规定的方法测定,算出每片(个)的溶出量。 结果判断 同第一法。100Test 下载频道开通,各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com