

药物分析之中药分析糖浆剂 PDF转换可能丢失图片或格式，
建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/18/2021_2022__E8_8D_AF_E7_89_A9_E5_88_86_E6_c23_18081.htm

H. 糖浆剂 糖浆剂系指含有药物、药材提取物和芳香物质的浓蔗糖水溶液。糖浆剂在生产与贮藏期间均应符合下列有关规定：一、除另有规定外，含蔗糖量应不低于60%(g/ml)。二、将药材按各该品种项下规定的方法提取，滤过，浓缩，或将药物用新沸过的水溶解，加入单糖浆；如直接加入蔗糖配制，则需煮沸，滤过，并自过滤器上添加适量新沸过的水至处方规定量。三、应在清洁避菌的环境中配制，及时灌装于灭菌的洁净干燥容器中。四、可加入适宜的附加剂。如需加入防腐剂，山梨酸和苯甲酸的用量不得超过0.3%(其钾盐、钠盐的用量分别按酸计)，对羟基苯甲酸酯类的用量不得超过0.05%，如需加入其他附加剂，其品种及用量应符合国家或卫生部的有关规定，不影响制品的稳定性，并注意避免对检验产生干扰。必要时可加入适量的乙醇、甘油或其他多元醇。五、除另有规定外，糖浆剂应澄清。在贮藏期间不得有酸败、异臭、产生气体或其他变质现象，含有药材提取物的糖浆，允许有少量轻摇易散的沉淀。六、糖浆剂一般应制定相对密度、pH值等项目检查。七、糖浆剂应密封，置阴凉处贮藏。【装量】单剂量灌装的糖浆剂应作装量检查。检查法取供试品5瓶，将内容物分别倒入经校正的干燥量筒内，在室温下检视，每瓶装量与标示量相比较，少于标示量的应不得多于1瓶，并不得少于标示量的5%。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