

药物分析之西药分析糖浆剂 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_18186.htm 糖浆剂系指含有药物或芳香物质的浓蔗糖水溶液。供口服应用。糖浆剂在生产与贮藏期间均应符合下列有关规定。一、糖浆剂含蔗糖量应不低于65%(g/ml)。二、除另有规定外，一般将药物用新沸过的水溶解后，加入单糖浆；如直接加入蔗糖配制，则需加水煮沸，必要时滤过，并自过滤器上添加适量新沸过的水，使成处方规定量，搅匀，即得。三、糖浆剂应在避菌的环境中配制，及时灌装于灭菌的洁净干燥容器中。四、除另有规定外，糖浆剂应澄清。在贮存中不得有酸败、异臭、产生气体或其它变质现象。五、糖浆剂中可加入适宜的附加剂。必要时可添加适量的乙醇、甘油或其他多元醇。如需加入防腐剂，对羟基苯甲酸酯类的用量不得超过0.05%，苯甲酸或苯甲酸钠的用量不得超过0.3%。如需加入色素，其品种及用量应符合卫生部的有关规定，并注意避免对检验产生干扰。六、糖浆剂宜密封，在不超过30℃处保存。【装量】照最低装量检查法（附录 F）检查，应符合规定。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