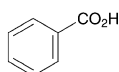


貯 法 容 器 気密容器.

安息香酸

Benzoic Acid



$C_7H_6O_2$: 122.12

Benzoic acid [65-85-0]

本品を乾燥したものは定量するとき、安息香酸 ($C_7H_6O_2$) 99.5 % 以上を含む。

性 状 本品は白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはないか、又はわずかにベンズアルデヒドようのにおいがある。

本品はエタノール (95)、アセトン又はジエチルエーテルに溶けやすく、熱湯にやや溶けやすく、水に溶けにくく。

確認試験 本品 1 g を水酸化ナトリウム試液 8 mL に溶かし、水を加えて 100 mL とした液は安息香酸塩の定性反応 (2) を呈する。

融 点 121 ~ 124 °C

純度試験

(1) 重金属 本品 1.0 g をアセトン 25 mL に溶かし、希酢酸 2 mL 及び水を加えて 50 mL とする。これを検液とし、試験を行う。比較液は鉛標準液 2.0 mL に希酢酸 2 mL、アセトン 25 mL 及び水を加えて 50 mL とする (20 ppm 以下)。

(2) 塩素化合物 本品 0.5 g 及び炭酸カルシウム 0.7 g をるつぼにとり、少量の水を加えて混ぜた後、乾燥する。次にこれを約 600 °C で強熱した後、希硝酸 20 mL に溶かし、ろ過する。残留物を水 15 mL で洗い、ろ液及び洗液を合わせ、水を加えて 50 mL とする。この液に硝酸銀試液 0.5 mL を加えた液の混濁は、次の比較液より濃くない。

比較液：炭酸カルシウム 0.7 g を希硝酸 20 mL に溶かし、ろ過する。残留物を水 15 mL で洗い、ろ液及び洗液を合わせ、0.01 mol/L 塩酸 1.2 mL 及び水を加えて 50 mL とし、硝酸銀試液 0.5 mL を加える。

(3) 過マンガン酸カリウム還元性物質 水 100 mL に硫酸 1.5 mL を加え、煮沸しながら 0.02 mol/L 過マンガン酸カリウム液を液の紅色が 30 秒間持続するまで滴加し、熱時この液に本品 1.0 g を溶かし、0.02 mol/L 過マンガニ酸カリウム液 0.50 mL を加えるとき、液の紅色は 15 秒以内に消えない。

(4) フタル酸 本品 0.10 g に水 1 mL 及びレソルシノール・硫酸試液 1 mL を加え、120 ~ 125 °C の油浴中で加熱し、水を蒸発した後、更に 90 分間加熱する。冷後、水 5 mL を加えて溶かす。この液 1 mL に水酸化ナトリウム溶液 (43 → 500) 10 mL を加えて振り混ぜた後、470 ~ 490 nm の光を照射するとき、発する緑色の蛍光は次の比較液より濃くない。

比較液：フタル酸水素カリウム 0.061 g を水に溶かし、正確に 1000 mL とする。この液 1 mL を正確に量り、レソルシノール・硫酸試液 1 mL を加え、以下同様に操作す

る。

(5) 硫酸呈色物 本品 0.5 g をとり、試験を行う。液の色は色の比較液 Q より濃くない。

乾燥減量 0.5 % 以下 (1 g、シリカゲル、3 時間)。

強熱残分 0.05 % 以下 (1 g)。

定 量 法 本品を乾燥し、その約 0.5 g を精密に量り、中和エタノール 25 mL 及び水 25 mL を加えて溶かし、0.1 mol/L 水酸化ナトリウム液で滴定する (指示薬: フェノールフタレン試液 3 滴)。

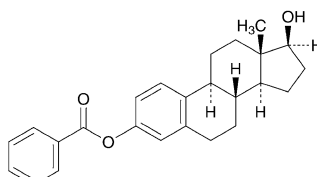
$$0.1 \text{ mol/L} \text{ 水酸化ナトリウム液 } 1 \text{ mL} = 12.212 \text{ mg } C_7H_6O_2$$

貯 法 容 器 密閉容器。

安息香酸エストラジオール

Estradiol Benzoate

エストラジオール安息香酸エステル



$C_{25}H_{28}O_3$: 376.49

Estra-1, 3, 5(10)-triene-3, 17β-diol 3-benzoate [50-50-0]

本品を乾燥したものは定量するとき、安息香酸エストラジオール ($C_{25}H_{28}O_3$) 97.0 % 以上を含む。

性 状 本品は白色の結晶性の粉末で、においはない。

本品はアセトンにやや溶けにくく、メタノール、エタノール (95) 又はジエチルエーテルに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

確認試験

(1) 本品 2 mg に硫酸 2 mL を加えるとき、液は帯黄緑色を呈し、青色の蛍光を発する。この液に注意して水 2 mL を追加するとき、うすいだいだい色に変わる。

(2) 本品を乾燥し、赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法により試験を行い、本品のスペクトルと本品の参考スペクトル又は乾燥した安息香酸エストラジオール標準品のスペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波数のところに同様の強度の吸収を認める。

旋 光 度 $[\alpha]_D^{20} : +54 \sim +58^\circ$ (乾燥後、0.1 g、アセトン、10 mL、100 mm)。

融 点 191 ~ 198 °C

純度試験

(1) 3, 17α-エストラジオール 本品及び安息香酸エストラジオール標準品 5.0 mg ずつをとり、それぞれをアセトンに溶かし、正確に 100 mL とし、試料溶液及び標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 2 mL ずつを共栓試験管に正確に量り、沸騰石を入れ、水浴中で加熱してアセトンを蒸発し、デシケーター (減圧、酸化リン (V)) で 1 時間乾燥する。それぞれに希鉄・フェノール試液 1.0 mL を加え、ゆるく栓をして水浴中で 30 秒間加熱した後、水浴中で数秒