

液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフ法により試験を行う。薄層クロマトグラフ用シリカゲル（蛍光剤入り）を用いて調製した薄層板を、傾けながらL-システィン塩酸塩一水和物の薄めたメタノール（7→10）溶液（1→200）に徐々に浸し、1分間放置した後取り出し、冷風で10分間、温風で5分間乾燥し、更に60°Cで5分間乾燥する。冷後、この薄層板に試料溶液及び標準溶液5μLずつをスポットする。次にメタノール/酢酸エチル混液（1:1）を展開溶媒として約12cm展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線（主波長254nm）を照射するとき、試料溶液から得た主スポット及び原点のスポット以外のスポットは1個以下で、標準溶液から得たスポットより濃くない。

乾燥減量 0.5%以下（1g, 105°C, 2時間）。

強熱残分 0.10%以下（1g）。

定量法 本品を乾燥し、その約0.15gを精密に量り、共栓フラスコに入れ、水25mLに溶かし、塩酸25mLを加えて室温に冷却する。この液にクロロホルム5mLを加え、振り混ぜながら、0.05mol/Lヨウ素酸カリウム液でクロロホルム層の紫色が消えるまで滴定する。ただし、滴定の終点はクロロホルム層が脱色した後、5分以内に再び赤紫色が現れないときとする。

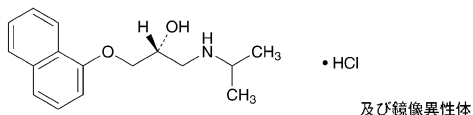
$$\begin{aligned} &0.05 \text{ mol/L ヨウ素酸カリウム液 } 1 \text{ mL} \\ &= 8.592 \text{ mg C}_{12}\text{H}_{19}\text{N}_3\text{O} \cdot \text{HCl} \end{aligned}$$

貯 法 容 器 気密容器。

塩酸プロプラノロール

Propranolol Hydrochloride

プロプラノロール塩酸塩



C₁₆H₂₁NO₂ · HCl : 295.80

(RS)-1-Isopropylamino-3-(naphthalen-1-yloxy)propan-2-ol monohydrochloride [318-98-9]

本品を乾燥したものは定量するとき、塩酸プロプラノロール（C₁₆H₂₁NO₂ · HCl）99.0%以上を含む。

性 状 本品は白色の結晶性の粉末で、においはなく、味は苦い。

本品はメタノールに溶けやすく、水、エタノール（95）又は酢酸（100）にやや溶けやすく、クロロホルムにやや溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

本品1.0gを水100mLに溶かした液のpHは5.0～6.0である。

本品は光によって着色する。

確認試験

- (1) 本品0.1gを水5mLに溶かし、ライネッケ塩試液5滴を加えるとき、淡赤色の沈殿を生じる。
- (2) 本品1gを水30mLに溶かし、水酸化ナトリウム試液5mLを加え、ジエチルエーテル25mLずつで2回

抽出する。抽出液を合わせ、水浴上でジエチルエーテルを留去し、残留物を50°Cで1時間減圧乾燥するとき、その融点は91～95°Cである。

(3) 本品のメタノール溶液（1→50000）につき、紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定し、本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

(4) 本品の水溶液（1→50）は塩化物の定性反応（2）を呈する。

融 点 163～166°C

純度試験

(1) 溶状 本品1.0gを水20mLに溶かすとき、液は無色透明である。

(2) 硫酸塩 本品2.0gをとり、試験を行う。比較液には0.005mol/L硫酸0.40mLを加える（0.010%以下）。

(3) 重金属 本品1.0gをとり、第4法により操作し、試験を行う。比較液には鉛標準液2.0mLを加える（20ppm以下）。

(4) ヒ素 本品1.0gをとり、第3法により検液を調製し、装置Bを用いる方法により試験を行う（2ppm以下）。

(5) 類縁物質 本品0.01gにクロロホルム10mLを加え、必要ならば加温して溶かし、試料溶液とする。この液1mLを正確に量り、クロロホルムを加えて正確に100mLとする。この液5mLを正確に量り、クロロホルムを加えて正確に10mLとし、標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフ法により試験を行う。試料溶液及び標準溶液10μLずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲル（蛍光剤入り）を用いて調製した薄層板にスポットする。次に1,2-ジクロロエタン/メタノール/水/ギ酸混液（56:24:1:1）を展開溶媒として約10cm展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線（主波長254nm）を照射するとき、試料溶液から得た主スポット以外のスポットは、標準溶液から得たスポットより濃くない。

乾燥減量 0.5%以下（1g, 105°C, 4時間）。

強熱残分 0.10%以下（1g）。

定量法 本品を乾燥し、その約0.5gを精密に量り、酢酸（100）20mLに溶かし、無水酢酸30mLを加え、0.1mol/L過塩素酸で滴定する（電位差滴定法）。同様の方法で空試験を行い、補正する。

$$0.1 \text{ mol/L 過塩素酸 } 1 \text{ mL } = 29.580 \text{ mg C}_{16}\text{H}_{21}\text{NO}_2 \cdot \text{HCl}$$

貯 法

保存条件 遮光して保存する。

容 器 密閉容器。