

製法 本品は「クロルジアゼポキシド」をとり、散剤の製法により製する。

確認試験

(1) 本品の表示量に従い「クロルジアゼポキシド」0.01 g に対応する量をとり、0.1 mol/L 塩酸試液 100 mL を加えて振り混ぜた後、ろ過する。ろ液 5 mL に 0.1 mol/L 塩酸試液を加えて 100 mL とする。この液につき、紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定するとき、波長 244 ~ 248 nm 及び 306 ~ 310 nm に吸収の極大を示し、288 ~ 292 nm に吸収の極小を示す。

(2) 本品の表示量に従い「クロルジアゼポキシド」0.02 g に対応する量をとり、メタノール 10 mL を加え、5 分間振り混ぜた後、ガラスろ過器 (G4) で吸引ろ過し、ろ液に窒素を送風しながら蒸発乾固する。残留物を 60 °C で 1 時間減圧乾燥し、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測定するとき、波数 1625 cm⁻¹, 1465 cm⁻¹, 1265 cm⁻¹, 850 cm⁻¹ 及び 765 cm⁻¹ 付近に吸収を認める。

純度試験 類縁物質 本操作は直射日光を避け、遮光した容器を用いて行う。本品の表示量に従い「クロルジアゼポキシド」0.050 g に対応する量をとり、メタノール/アンモニア試液混液 (97 : 3) 5 mL を正確に加えて振り混ぜた後、遠心分離し、上澄液を試料溶液とする。別にクロルジアゼポキシド標準品 0.050 g をとり、メタノール/アンモニア試液混液 (97 : 3) に溶かし、正確に 50 mL とし、標準溶液 (1) とする。更に薄層クロマトグラフ用 2-アミノ-5-クロルベンゾフェノン 5.0 mg をとり、メタノールに溶かし、正確に 200 mL とし、標準溶液 (2) 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 25 μL 並びに標準溶液 (1) 及び標準溶液 (2) 10 μL 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。以下「クロルジアゼポキシド」の純度試験 (2) を準用する。

定量法 本操作は直射日光を避け、遮光した容器を用いて行う。本品のクロルジアゼポキシド ($C_{16}H_{14}ClN_3O$) 約 0.1 g に対応する量を精密に量り、共栓フラスコに入れ、水 10 mL を正確に加え、本品をよく潤した後、メタノール 90 mL を正確に加え、密栓して 15 分間激しく振り混ぜ、遠心分離する。上澄液 10 mL を正確に量り、内標準溶液 5 mL を正確に加え、更にメタノールを加えて 100 mL とし、試料溶液とする。別にクロルジアゼポキシド標準品をデシケーター (減圧、酸化リン (V), 60 °C) で 4 時間乾燥し、その約 0.1 g を精密に量り、水 10 mL 及びメタノール 90 mL を正確に加えて溶かす。この液 10 mL を正確に量り、内標準溶液 5 mL を正確に加え、更にメタノールを加えて 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 10 μL につき、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、内標準物質のピーク面積に対するクロルジアゼポキシドのピーク面積の比 Q_T 及び Q_S を求める。

$$\text{クロルジアゼポキシド } (C_{16}H_{14}ClN_3O) \text{ の量 (mg)} \\ = \text{クロルジアゼポキシド標準品の量 (mg)} \times \frac{Q_T}{Q_S}$$

内標準溶液 サリチル酸イソブチルのメタノール溶液 (1 → 20)

操作条件

検出器：紫外吸光度計（測定波長：254 nm）

カラム：内径約 4 mm, 長さ 25 ~ 30 cm のステンレス管に 10 μm の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする。

カラム温度：25 °C 付近の一定温度

移動相：メタノール/0.02 mol/L リン酸二水素アンモニウム試液混液 (7 : 3)

流量：クロルジアゼポキシドの保持時間が約 5 分になるように調整する。

カラムの選定：標準溶液 10 μL につき、上記の条件で操作するとき、クロルジアゼポキシド、内標準物質の順に溶出し、その分離度が 9 以上のものを用いる。

貯法

保存条件 遮光して保存する。

容器 気密容器。

クロルジアゼポキシド錠

Chlordiazepoxide Tablets

本品は定量するとき、表示量の 93 ~ 107 % に対応するクロルジアゼポキシド ($C_{16}H_{14}ClN_3O$: 299.75) を含む。

製法 本品は「クロルジアゼポキシド」をとり、錠剤の製法により製する。

確認試験

(1) 本品を粉末とし、表示量に従い「クロルジアゼポキシド」0.01 g に対応する量をとり、0.1 mol/L 塩酸試液 100 mL を加えて振り混ぜた後、ろ過する。ろ液 5 mL に 0.1 mol/L 塩酸試液を加えて 100 mL とする。この液につき、紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定するとき、波長 244 ~ 248 nm 及び 306 ~ 310 nm に吸収の極大を示し、288 ~ 292 nm に吸収の極小を示す。

(2) 本品を粉末とし、表示量に従い「クロルジアゼポキシド」0.01 g に対応する量をとり、ジエチルエーテル 10 mL を加えて激しく振り混ぜた後、遠心分離し、上澄液 5 mL をとり、水浴上で加温してジエチルエーテルを蒸発する。残留物につき、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測定するとき、波数 1625 cm⁻¹, 1465 cm⁻¹, 1265 cm⁻¹, 850 cm⁻¹ 及び 765 cm⁻¹ 付近に吸収を認める。

純度試験 類縁物質 本操作は直射日光を避け、遮光した容器を用いて行う。本品を粉末とし、表示量に従い「クロルジアゼポキシド」0.050 g に対応する量をとり、メタノール/アンモニア試液混液 (97 : 3) 5 mL を正確に加えて振り混ぜた後、遠心分離し、上澄液を試料溶液とする。別にクロルジアゼポキシド標準品 0.050 g をとり、メタノール/アンモニア試液混液 (97 : 3) に溶かし、正確に 50 mL とし、標準溶液 (1) とする。更に薄層クロマトグラフ用 2-アミノ-5-クロルベンゾフェノン 5.0 mg をとり、メタノールに溶かし、正確に 200 mL とし、標準溶液 (2) 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 25 μL 並びに標準溶液 (1) 及び標準溶液 (2) 10 μL 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。以下「クロルジアゼポキシド」の純度試験 (2) を準用する。

溶出試験 本品 1 個をとり、試験液に薄めた pH 6.8 のリン酸塩緩衝液 (1 → 2) 900 mL を用い、溶出試験法第 2 法により毎分 100 回転で試験を行う。溶出試験開始 60 分後、溶出液 30 mL 以上をとり、孔径 0.8 μm 以下のメンブランフィルターでろ過する。初めのろ液 10 mL を除き、次のろ液 V mL を正確に量り、表示量に従い 1 mL 中にクロルジアゼポキシド ($C_{16}H_{14}ClN_3O$) 約 3.7 μg を含む液となるように薄めた pH 6.8 のリン酸塩緩衝液 (1 → 2) を加えて正確に V' mL とし、試料溶液とする。別に定量用クロルジアゼポキシドをデシケーター（減圧、酸化リン（V）、60 °C）で 4 時間乾燥し、その約 0.012 g を精密に量り、薄めた pH 6.8 のリン酸塩緩衝液 (1 → 2) に溶かし、正確に 200 mL とする。この液 3 mL を正確に量り、薄めた pH 6.8 のリン酸塩緩衝液 (1 → 2) を加えて正確に 50 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、紫外可視吸光度測定法により試験を行い、波長 260 nm における吸光度 A_T 及び A_s を測定する。

本品の 60 分間の溶出率が 70 % 以上のときは適合とする。

クロルジアゼポキシド ($C_{16}H_{14}ClN_3O$)

の表示量に対する溶出率 (%)

$$= W_s \times \frac{A_T}{A_s} \times \frac{V'}{V} \times \frac{1}{C} \times 27$$

ただし、 W_s : 定量用クロルジアゼポキシドの量 (mg)

C : 1 錠中のクロルジアゼポキシド

($C_{16}H_{14}ClN_3O$) の表示量 (mg)

定量法 本操作は直射日光を避け、遮光した容器を用いて行う。本品のクロルジアゼポキシド ($C_{16}H_{14}ClN_3O$) 0.1 g に対応する個数をとり、水 10 mL を加え、よく振り混ぜて崩壊させる。次にメタノール 60 mL を加えて更によく振り混ぜた後、メタノールを加えて正確に 100 mL とし、遠心分離する。この上澄液 10 mL を正確に量り、次に内標準溶液 5 mL を正確に加え、メタノールを加えて 100 mL とし、試料溶液とする。別にクロルジアゼポキシド標準品をデシケーター（減圧、酸化リン（V）、60 °C）で 4 時間乾燥し、その約 0.01 g を精密に量り、水 1 mL 及びメタノールを加えて溶かし、内標準溶液 5 mL を正確に加え、更にメタノールを加えて 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液 10 μL につき、次の条件で液体クロマトグラフ法により試験を行い、内標準物質のピーク面積に対するクロルジアゼポキシドのピーク面積の比 Q_T 及び Q_s を求める。

クロルジアゼポキシド ($C_{16}H_{14}ClN_3O$) の量 (mg)

$$= \text{クロルジアゼポキシド標準品の量 (mg)} \times \frac{Q_T}{Q_s} \times 10$$

内標準溶液 サリチル酸イソブチルのメタノール溶液 (1 → 20)

操作条件

検出器：紫外吸光度計（測定波長：254 nm）

カラム：内径約 4 mm、長さ 25 ~ 30 cm のステンレス管に 10 μm の液体クロマトグラフ用オクタデシルシリル化シリカゲルを充てんする。

カラム温度：25 °C 付近の一定温度

移動相：メタノール/0.02 mol/L リン酸二水素アンモニウム試液混液 (7 : 3)

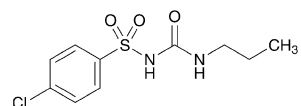
流量：クロルジアゼポキシドの保持時間が約 5 分になるように調整する。

カラムの選定：標準溶液 10 μL につき、上記の条件で操作するとき、クロルジアゼポキシド、内標準物質の順に溶出し、その分離度が 9 以上のものを用いる。

貯 法 容 器 気密容器。

クロルプロパミド

Chlorpropamide



$C_{10}H_{13}ClN_2O_3S$: 276.74

4-Chloro-N-(propylcarbamoyl)benzenesulfonamide
[94-20-2]

本品を乾燥したものは定量するとき、クロルプロパミド ($C_{10}H_{13}ClN_2O_3S$) 98.0 % 以上を含む。

性状 本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

本品はメタノール又はアセトンに溶けやすく、エタノール (95) にやや溶けやすく、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 0.08 g をメタノール 50 mL に溶かす。この液 1 mL に 0.01 mol/L 塩酸試液を加えて 200 mL とした液につき、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。

(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照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。

(3) 本品につき、炎色反応試験 (2) を行うとき、緑色を呈する。

融点 127 ~ 131 °C

純度試験

(1) 酸 本品 3.0 g に水 150 mL を加え、70 °C で 5 分間加温した後、氷水中で 1 時間放置し、ろ過する。ろ液 25 mL にメチルレッド試液 2 滴及び 0.1 mol/L 水酸化ナトリウム液 0.30 mL を加えるとき、液は黄色を呈する。

(2) 塩化物 (1) のろ液 40 mL に希硝酸 6 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。比較液には 0.01 mol/L 塩酸 0.25 mL を加える (0.011 % 以下)。

(3) 硫酸塩 (1) のろ液 40 mL に希塩酸 1 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。比較液には 0.005 mol/L 硫酸 0.35 mL を加える (0.021 % 以下)。

(4) 重金属 本品 2.0 g をとり、第 2 法により操作し、試験を行う。比較液には鉛標準液 2.0 mL を加える (10 ppm 以下)。