

廣島県受取
第号
24.2.-3
処理期限月日

分類記号

保存年限

事務連絡
平成 24 年 1 月 31 日

各都道府県衛生主管部（局）
薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

第十六改正日本薬局方正誤表の送付について

先般、送付いたしました第十六改正日本薬局方（平成 23 年厚生労働省告示第 65 号）につきまして、一部に誤植等がありましたので別添のとおり正誤表を送付いたします。



第十六改正日本薬局方正誤表

1. 治革略記

該当箇所	頁	行	正	誤
	2	↓ 13	次に消毒用石炭酸水ほか1品	次に消毒用石炭酸水ほか1品

2. まえがき

該当箇所	頁	行	正	誤
			3. 収載の順序は、告示、目次、まえがきに続いて、 通則、生葉總則、製剤總則、一般試験法、医薬品各条の順とし、 更に医薬品各条の参考情報、附録として原子量表、索引を付した。	3. 収載の順序は、告示、目次、まえがきに続 いて、生葉總則、一般試験法、医薬品各条の順とし、 更に医薬品各条の参考情報スペクトル、 参考赤外吸収スペクトルを付し、終わりに参考情 報、附録として原子量表、索引を付した。
26	↑ 10		4. 医薬品各条、参考紫外可視吸収スペクトル及び 参考赤外吸収スペクトルの配列順序は、原則とし て五十音順に従つた。	4. 製剤總則、医薬品各条、参考紫外可視吸収ス ペクトル及び参考赤外吸収スペクトルの配列順 序は、原則として五十音順に従つた。
26	↑ 8		(27) イミプラミン塩酸塩 錠	(27) イミプラミン塩酸塩
29 左	↑ 23		(14) イミプラミン塩酸塩 錠	(14) イミプラミン塩酸塩
31 左	↑ 11		(40) ジステグミン臭化物錠 (41) ジドロゲステロン錠 (42) ジメシヒドリナート錠 (43) スキサメトニウム塩化物注射液	(40) ジステグミン臭化物錠 (41) ジメンヒドリナート錠 (42) ジドロゲステロン錠 (43) スキサメトニウム塩化物注射液
			(1) ヒトイソスリン(遺伝子組換え)	(1) ヒトイソスリン

3. 製剤総則

該当箇所	頁	行	正	誤
4.1.1. 膜透析用剤	14 右	↑ 5	(6) 本剤は、別に規定するもののほか、注射剤の採取容量試験法(6.05)の「4.輸液剤」に適合する。ただし、内容量の質量(g)を密度で除して容量(mL)に換算してもよい。	(6) 本剤は、別に規定するもののほか、注射剤の採取容量試験法(6.05)の「4.輸液剤」に適合する。ただし、内容量の質量(g)を密度で除して容量(mL)に換算してもよい。

4. 一般試験法

該当箇所	頁	行	正	誤
1.03 塩化物試験法	25 右	↑ 20	検液及び比較液に硝酸銀試液 1mL を加えて混和し、光を避け、5 分間放置した後、黒色の背景を用い、ネスラー管の上方又は側方から観察して混濁を比較する。	検液及び比較液に硝酸銀試液 1mL を加えて混和し、直射日光を避け、5 分間放置した後、黒色の背景を用い、ネスラー管の上方又は側方から観察して混濁を比較する。
2.54 pH 測定法	60 左	↑ 7	pH 標準液の調製には、蒸留した水又は導電率 $2\mu\text{S}/\text{cm}(25^\circ\text{C})$ 以下及び	pH 標準液の調製には、蒸留した水又は導電率 $2\mu\text{S}/\text{cm}(25^\circ\text{C})$ 以下及び
2.56 比重及び密度測定法	62 右	↓ 13	温度 $t^\circ\text{C}$ における試料の密度 ρ_t^t を表 2.56-1 に示した温度 $t^\circ\text{C}$ における水の密度 ρ_t^s 及び測定された比重 d_t^t を用いて、次の式より計算ができる。	温度 $t^\circ\text{C}$ における試料の密度 ρ_t^t を表 2.56-1 に示した温度 $t^\circ\text{C}$ における水の密度 ρ_t^s 及び測定された比重 d_t^t を用いて、次の式より計算ができる。
4.05 微生物限度試験法	90 右	↑ 27	また、陰性対照試験は「4.製品の試験」に記載の製品の試験においても実施する。	また、陰性対照試験は「4.製品の試験」に記載の製品の試験においても実施する。
5.02 生薬の微生物限度試験法	105 右	↑ 4	ブリリアントグリーンカントン培地、	ブリリアントグリーンカントン液体培地、
6.02 剤剤均一性試験法	111. 表	↑ 9	一般式: $ M - \bar{X} + ks$ (種々の場合の計算は上に示した)	一般式: $ M - \bar{X} + ks$ (種々の場合の計算は上に示した)
9.41 試葉・試液	157 左	↑ 22	フェノール・ベンタシアノニトロシル鉄(III)酸ナトリウム試液	フェノール・ベンタシアノニトロシル鉄(III)ナトリウム試液
9.41 試葉・試液	174 左	↓ 15	$(\text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_2)_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$	$(\text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_2)_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
9.41 試葉・試液	234 右	↓ 18	<削除>	純度試験 紫外可視吸収物質 本品につき、水を対照とし、紫外可視吸光度測定法(2.24)により試

9.41 試葉・試液	243 左	↓ 1	ビロアンチモン酸カリウム ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム を見よ。	純度試験 溶状 本品 1g を水 20mL に溶かすとき、液は透明である。	純度試験 溶状 本品 1g を水 20mL に溶かすとき、液は透明である。	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム
9.41 試葉・試液	244 左	↑ 3	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム K[$\text{Sb}(\text{OH})_6$] 白色の粒又は結晶性の粉末である。	確認試験 本品 1g に水 100mL を加え、加温して溶かした液 20mL に、塩化ナトリウム試液 0.2mL を加えるとき、白い結晶性の沈殿を生じる。なお、沈殿生成を促すため、ガラス棒で試験管の内壁をこする。	確認試験 本品 1g に水 100mL を加え、加温して溶かした液 20mL に、塩化ナトリウム試液 0.2mL を加えるとき、白い結晶性の沈殿を生じる。なお、沈殿生成を促すため、ガラス棒で試験管の内壁をこする。	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム 水和物 $\text{K}_2\text{H}_2\text{Sb}_2\text{O}_7 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ 白色の粒又は結晶性の粉末である。	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム 水和物 $\text{K}_2\text{H}_2\text{Sb}_2\text{O}_7 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ 白色の粒又は結晶性の粉末である。	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム 水和物 $\text{K}_2\text{H}_2\text{Sb}_2\text{O}_7 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ 白色の粒又は結晶性の粉末である。
9.41 試葉・試液	253 右	↓ 4	<削除>	<削除>	<削除>	確認試験 本品 1g に水 100mL を加え、加温して溶かした液 20mL に、塩化ナトリウム試液 0.2mL を加えるとき、白い結晶性の沈殿を生じる。なお、沈殿生成を促すため、ガラス棒で試験管の内壁をこする。	確認試験 本品 1g に水 100mL を加え、加温して溶かした液 20mL に、塩化ナトリウム試液 0.2mL を加えるとき、白い結晶性の沈殿を生じる。なお、沈殿生成を促すため、ガラス棒で試験管の内壁をこする。	確認試験 本品 1g に水 100mL を加え、加温して溶かした液 20mL に、塩化ナトリウム試液 0.2mL を加えるとき、白い結晶性の沈殿を生じる。なお、沈殿生成を促すため、ガラス棒で試験管の内壁をこする。
9.41 試葉・試液	253 右	↓ 6				無色透明の液である。	無色透明の液である。	無色透明の液である。
9.41 試葉・試液	254 右	↑ 23	純度試験 紫外吸収物質 本品につき、水を对照とし、紫外可視吸光度測定法(224)により試験を行うとき、波長 210nm, 220nm, 230nm 及び 240nm における吸光度はそれぞれ 0.35 以下、0.15 以下、0.05 以下及び 0.03 以下である。	純度試験 紫外吸収物質 本品につき、水を对照とし、紫外可視吸光度測定法(224)により試験を行うとき、波長 210nm, 220nm, 230nm 及び 240nm における吸光度はそれぞれ 0.35 以下、0.15 以下、0.05 以下及び 0.03 以下である。	液体クロマトグラフィー用ペンタエチレンヘキサアミノ化ポリビニルアルコールポリマービーズ ペンタエチレンヘキサミノ化ポリビニル	液体クロマトグラフィー用ペンタエチレンヘキサアミノ化ポリビニルアルコールポリマービーズ ペンタエチレンヘキサミノ化ポリビニル	液体クロマトグラフィー用ペンタエチレンヘキサアミノ化ポリビニルアルコールポリマービーズ ペンタエチレンヘキサミノ化ポリビニル	
9.42 クロマイトグラフィー用担体／充てん剤	281 左	↓ 27						

		アルコールポリマー、ビーズ、液体クロマトグラフ用	アルコールポリマー、ビーズ、液体クロマトグラフ用
--	--	--------------------------	--------------------------

5. 医薬品各条

該当箇所	頁 行	行 正	誤
アクリノール・亜鉛軟膏	292 右 ↓ 8	アクリノール水和物、微末 10g	アクリノール、微末 10g
アクリノール・チンク油	292 右 ↑ 11	アクリノール水和物、微末 10g	アクリノール、微末 10g
複方アクリノール・チング油	293 左 ↑ 27	アクリノール水和物、微末 10g	アクリノール、微末 10g
アミトリプチリン塩酸塩錠	342 左 ↓ 21	本品は定量するとき、表示量の 90.0~110.0%に 対応するアミトリプチリン塩酸塩(C ₂₀ H ₂₃ N · HCl : 313.86)を含む	本品は定量するとき、表示量の 95.0~110.0%に 対応するアミトリプチリン塩酸塩(C ₂₀ H ₂₃ N · HCl : 313.86)を含む
アムホテリシンB	345 右 ↓ 21	(iii) 円筒カンテン平板の調製 「1.5基層カンテン ン平板の調製」を準用する。	(iii) 円筒カンテン平板の調製 5.基層カンテン 平板の調製を準用する。
イソフルラン	402 左 ↑ 1	W _b : 脱水物に換算したイソフルラン標準品の採取 量(mL)	W _b : 脱水物に換算したイソフルラン標準品の採取 量(mL)
エピルビシン塩酸塩	474 右 ↓ 2	Epirubicin Hydrochloride	Epirubicin Hydrochloride
オキシトシン注射液	505 左 ↑ 5	a: 本品の採取量(mL)	a: 本品の採取量(mL)
オフロキサシン	510 右 ↓ 9.10	(3RS)-9-Fluoro-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)- 7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido[1,2,3-de][1,4]benzo[4,5]oxazine- 6-carboxylic acid	(3RS)-9-Fluoro-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)- 7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido[1,2,3-de][1,4]benzo[4,5]oxazine- 6-carboxylic acid
吸水クリーム	578 右 ↑ 25	Absorptive Cream	Absorptive Ointment
親水クリーム	579 左 ↓ 2	Hydrophilic Cream	Hydrophilic Ointment
ジスルファラム	692 右 ↑ 19	移動相を加えて 200mLとする	移動層を加えて 200mLとする
スコボラミニン臭化水素酸 塩水和物	743 右 ↓ 7	(1S,2S,4R,5R,7S)-9-Methyl-3-oxa- 9-azatricyclo[3.3.1.0 ^{2,4}]non-7-yl (2S)-3-hydroxy- 2-phenylpropanoate monohydrobromide trihydrate	(1S,2S,4R,5R,7S)-9-Methyl-3-oxa- 9-azatricyclo[3.3.1.0 ^{2,4}]non-7-yl (2S)-3-hydroxy- 2-phenylpropanoate monohydrobromide trihydrate

セファイキシム水和物	788 右	↑ 20	ただし、本品の力価は、セファイキシム($C_{16}H_{15}N_5O_7S_2$: 453.46)としての量をこの液5mL及び標準原液3mLを正確に量り、水を加えて正確に50mLとする	ただし、本品の力価は、セファイキシム($C_{16}H_{15}N_5O_7S_2$)としての量をこの液5mL及び標準原液3mLを正確に量り、水を加えて正確に50mLとする
セルモロイキン(遺伝子組換え)	843 右	↑ 26		
結晶セルロース	846 表	$[\eta]C=0.08$ $\eta_{rel}=8.6$	3.042 3.062 3.083	3.042 6.062 3.083
チアラミド塩酸塩錠	877 左	↓ 10	本品1個をとり、0.1mol/L塩酸試液3V/5mLを加えて60分間振り混ぜた後、1mL中にチアラミド($C_{16}H_{18}ClN_3O_3S$)約1mgを含む液となるように0.1mol/L塩酸試液を加えて正確にV mLとし、ろ過する。	本品1個を取り、1mL中にチアラミド($C_{16}H_{18}ClN_3O_3S$)約1mgを含む液となるように0.1mol/L塩酸試液3V/5mLを加えて60分間振り混ぜた後、0.1mol/L塩酸試液を加えて正確にVmLとし、ろ過する。
デヒドロコール酸	912 右	↑ 21	本品5mgに硫酸1mL及び	本品5gに硫酸1mL及び
テモカブリル塩酸塩	917 右	↑ 15		
コメデンブン	925 左	↑ 21	A: 沸騰フラスコ(500mL) B: 分液漏斗(100mL) C: 冷却器 D: 試験管 E: ッック	A: 沸騰フラスコ(500mL) B: 分液漏斗(100mL) C: 冷却器 D: 試験管
トリヘキシフェニジル塩酸塩錠	964 右	↓ 17	これにヘキサクロロ白金(IV)酸ヨウ化カリウム試液	これにヘキサクロロ白金(IV)酸ヨウ化カリウム試液
トルナフタート液	970 右	↑ 7	製法 本品は「トルナフタート」をとり、外用液剤の製法により製する。	製法 本品は「トルナフタート」をとり、液剤の製法により製する。

				λ_{S} : 脱水物に換算したパクロフェン標準品の秤取量(mg)	λ_{S} : パクロフェン標準品の秤取量(mg)
パクロフェン錠	1029 右	↓ 1			
沈降はぶトキソイド	1034 右	↑ 8	(<i>Trimeresurus flavoviridis</i>)		
精製ヒアルロン酸ナトリウム	1057 左	↓ 18	陽性対照		
ファモチジン散	1109 左	↑ 17	本品の秤取量(g)	本品の秤取量(mg)	
フェキソフエナジン塩酸塩	1116 右	↑ 20	本品は定量するとき、換算した脱水物に対し、フェキソフエナジン塩酸塩($\text{C}_{32}\text{H}_{39}\text{NO}_4 \cdot \text{HCl}$)98.0～102.0%を含む。	本品は定量するとき、換算した脱水物に対し、フェキソフエナジン塩酸塩($\text{C}_{32}\text{H}_{39}\text{NO}_4$)98.0～102.0%を含む。	
フルタミド	1168 右	↓ 22	2-Methyl-N-[4-nitro-3-(trifluoromethyl)phenyl]propanamide		
注射用ブレドニゾロンコハク酸エステナトリウム	1187 右	↑ 23	パラオキシ安息香酸プロピルの薄めたメタノール(1→2)溶液(1→25000)	パラオキシ安息香酸プロピルの薄めたメタノール(1→2)溶液(1→25000)	
ヘパリンナトリウム注射液	1249 右	↑ 6	a : 本品の秤取量(mL)	a : 本品の秤取量(mL)	
ペルフエナジンマレイン酸塩	1259 左	↑ 7	2-{4-[3-(2-Chlorophenoxy)-10-yl]propyl}piperazine-1-yl)ethanol dimaleate	2-{4-[3-(2-Chlorophenoxy)-10-yl]propyl}piperazine-1-yl)ethanol dimaleate	
マクロゴール20000	1294 右	↓ 21	本品は水又はピリジンに溶けやすく、メタノール、エタノール(95)、石油ベンジン又はマクロゴール400にほとんど溶けない。	本品は水又はピリジンに溶けやすく、メタノール、エタノール(95)、エーテル(99.5)、石油ベンジン又はマクロゴール400にほとんど溶けない。	
メチルジゴキシン	1323 右	↑ 23	旋光度 $\langle 2.49 \rangle \quad [\alpha]^{20}_{546.1} : +22.0 \sim +25.5^\circ$ (脱水物に換算したもの1g, ピリジン, 10mL, 100mm).	旋光度 $\langle 2.49 \rangle \quad [\alpha]^{20}_{546.1} : +22.0 \sim +25.5^\circ$ (脱水物に換算したもの1g, ピリジン, 10mL, 100mm).	
メチルジゴキシン	1324 左	↑ 20	本品及びメチルジゴキシン標準品(別途本品と同様の方法で水分(2.48)を測定しておく)約0.1g	本品及びメチルジゴキシン標準品約0.1g	
メチルセルロース	1324 右	↓ 3	Methylcellulose [9004-67-5]	Methylcellulose Cellulose, methyl ether [9004-67-5]	
メチルテストステロン	1326 右	↓ 19,22	システムの性能：標準溶液10μLにつき、上記の条件で操作するとき、内標準物質、メルテスト	システムの性能：標準溶液10μLにつき、上記の条件で操作するとき、内標準溶液、メルテス	

				ステロンの順に溶出し、その分離度は9以上である。 システムの再現性：標準溶液10μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、内標準物質のピーク面積に対するメチルテストステロンのピーク面積の比の相対標準偏差は1.0%以下である。
メチルテストステロン錠	1327 右	↓ 23		システムの再現性：標準溶液10μLにつき、上記の条件で試験を6回繰り返すとき、内標準物質のピーク面積に対するメチルテストステロンのピーク面積の比の相対標準偏差は1.0%以下である。
葉酸	1366 左	↓ 13	↑ 13	本品及び葉酸標準品（別途本品と同様の方法で水分（2.4g）を測定しておく）約50mgずつを精密に量り、 pH（2.54）本品1.0gを水50mLに溶かした液の純度試験 (1) 溶液 本品1.0gを水20mLに溶かすとき、液は無色透明である。
リン酸水素ナトリウム水和物	1417 左	↓ 8		pHは9.0～9.4である。 純度試験 (1) 溶液 本品1.0gを水20mLに溶かすとき、液は無色透明である。

6. 医薬品各条（生葉等）

該当箇所	頁	行	行	誤 誤
黄連解毒湯エキス	1464 右	↑ 20	システムの性能：ペルベリン塩化物標準品及びペルマチン塩化物1mgずつを移動相に溶かして10mLとする。この液10μLにつき、上記の条件下操作するとき、ペルマチン、ペルベリンの順に溶出し、その分離度は1.5以上である。	システムの性能：ペルベリン塩化物標準品及びペルマチン1mgずつを移動相に溶かして10mLとする。この液10μLにつき、上記の条件下操作するとき、ペルマチン、ペルベリンの順に溶出し、その分離度は1.5以上である。
カロコン	1474 左	↓ 6	Trichosanthes kirilowii Maximowicz var. japonica Kitamura	Trichosanthes kirilowii Maximowicz var. japonica Kitamura

コウベイ	1490 右	↑ 18	これに紫外線(主波長365nm)を照射するとき, R_f 値0.4付近に青紫色の蛍光を発するスポットを認める。
柴胡桂枝湯エキス	1500 右	↑ 3	この液5mLを正確に量り,
柴朴湯エキス	1504 左	↓ 10	この液5mLを正確に量り,
十全大補湯エキス	1519 右	↓ 19	メタノールを流し, 次に薄めたメタノール(3→10)を流して調製したものに入れて流出させる。
ダイオウ	1540 左	↓ 23	システムの性能: センノシドA標準品及び薄層クロマトグラフィー用ナリンギン1mgずつを炭酸水素ナトリウム溶液(1→1000)に溶かして10mLとする。 システムの性能: センノシドA標準品及び薄層クロマトグラフィー用ナリンギン1mgずつを炭酸水素ナトリウム溶液(1→1000)に溶かして10mLとする。
ダイオウ末	1541 左	↓ 10	システムの性能: センノシドA標準品及び薄層クロマトグラフィー用ナリンギン1mgずつを炭酸水素ナトリウム溶液(1→1000)に溶かして10mLとする。
釣藤散エキス	1549 右	↓ 22	この液10mLを正確に量り,
チンピ	1551 左	↓ 8	システムの性能: 定量用ヘスペリジン及び薄層クロマトグラフィー用ナリンギン1mgずつをメタノール10mLに溶かし, 水を加えて20mLとする。
トウヒ	1556 右	↑ 10	別に薄層クロマトグラフィー用ナリンギン10mgをエタノール(95)10mLに溶かし,
トウヒショット	1557 左	↑ 20	別に薄層クロマトグラフィー用ナリンギン10mgをエタノール(95)10mLに溶かし

7. 参照赤外吸収スペクトル

該当箇所	頁	行	正	誤
	1776	↓ 3	なお, 参考に試料と同様の条件で測定したボリスチレン膜のスペクトルを示す。	なお, 参考に資料と同様の条件で測定したボリスチレン膜のスペクトルを示す。

8. 参考情報

該当箇所	頁	行	正誤	記述
近赤外吸収スペクトル測定法	1968	右 ↑ 18、	また, 近赤外光は, 可視光に比較して長波長であることから, 光は粉体を含む固体試料中, 数mmの深さまで侵入することができる。	また, 近赤外光は, 可視光に比較して長波長であることから, 光は粉体を含深さまで侵入することができる。
近赤外吸収スペクトル測定法	1971	左 ↓ 6	1200～2200nmの波長範囲につき,	1200～2400nmの波長範囲につき,
			[PCR反応液]	[PCR反応液]
			[1段目] 16µL dNTP溶液(各1.25mmol/L) プライマー(10pmol/µL) プライマー(10pmol/µL) 耐熱性DNAポリメラーゼ (1U/µL)	[1段目] 16µL dNTP溶液(各1.25mmol/L) プライマー(10pmol/µL) プライマー(10pmol/µL) 耐熱性DNAポリメラーゼ (1U/µL)
			[2段目] 2µL F1 2µL R1 2µL 2µL	[2段目] 16µL F1 2µL R1 2µL 2µL
				反応緩衝液 25mmol/L塩化マグネシウム 10倍緩衝液*
				8µL 10µL 59µL
				滅菌精製水 *10倍緩衝液の組成 2-アミノ-2-ヒドロキシメチル-1,3-プロパンジオール・塩酸(pH8.4)
				100mmol/L 500mmol/L 0.1g/L ゼラチン ゼラチン
				100mmol/L 500mmol/L 20mmol/L 0.1g/L
				ISO13408-1 (2008) : Aseptic processing of health care products : General requirements.
バイオテクノロジー 応用医薬品／生物起 源由来医薬品の製造 に用いる細胞基材に 対するマイクロラズ マ否定試験	2024	右 ↓ 3,16		ISO13408-1 (2008) : Aseptic processing of health care products : General requirements.
培地充てん試験(プロ セスミニュレーション)	2041	左 ↓ 17		

日本薬局方収載生薬 の学名表記について	2054 表	カラコン	キカラスウリ <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maximowicz var. <i>japonica</i> Kitamura = <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maxim. var. <i>japonica</i> (Miq.) Kitam.	キカラスウリ <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maximowicz var. <i>japonicum</i> Kitamura = <i>Trichosanthes kirilowii</i> Maxim. var. <i>japonicum</i> (Miq.) Kitam.
------------------------	--------	------	--	--

9. 日本名索引

該当箇所	頁	行	正	誤
エ	2107 左	↑ 18	塩化タリウム注射液	塩化タリウム注射液 (201T) 492
オ	2112 左	↑ 22	オルシン・塩化鉄(III)試液	オルシン・塩化鉄試液 (III) 168
ヘ	2153 左	↓ 22	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム試液 ヘキサミン 253	ヘキサヒドロキサンチモン(V)酸カリウム試液 ヘキサミン 253
リ	2162 左	↑ 17,18	硫酸ナトリウム十水和物 硫酸ニッケルアンモニウム 硫酸ニッケル(II)アンモニウム六水和物 硫酸ネオマイシン 1147	硫酸ナトリウム十水和物 274 硫酸ニッケル(II)アンモニウム六水和物 274 硫酸ニッケルアンモニウム 274 硫酸ネオマイシン 1147

10. 英名索引

該当箇所	頁	行	正	誤
A	2167 左	↓ 2	Absorptive Cream 578	Absorptive Cointment 578
E	2173 左	↓ 12	Epirubicin Hydrochloride 474	Epirubicin Hydrochloride 474
H	2175 左	↓ 16	Hydrophilic Cream 579	Hydrophilic Ointment 579