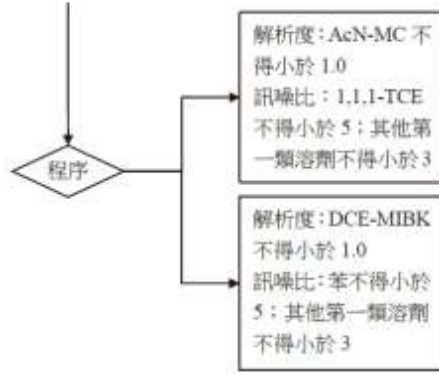
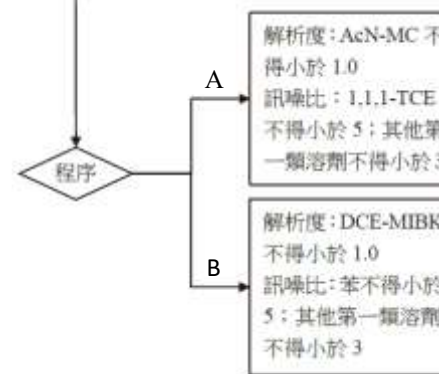


中華藥典第九版勘誤表

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
品目名稱修改對照表		甲烚黃體素乙酸酯	甲烚黃體酮乙酸酯	lxviii	欄位(右)第 14 行
(1624) 離子層析法		感應耦合電漿質譜偵測 (ICPMS)	感應耦合電漿質譜偵測 (ICP-MS)	53	內文(左)倒數第 16 行
		以 ICPMS 進行測定。	以 ICP-MS 進行測定。	54	內文(右)倒數第 16 行
(1740) 質譜法之應用		質譜可用於陽離子或陰離子極性模式	質譜可用於正離子或負離子極性模式	78	內文(左)第 22~23 行
		1.4.1 陽離子模式	1.4.1 正離子模式		內文(左)第 24 行
		許多藥物之質譜分析採用陽離子模式。	許多藥物之質譜分析採用正離子模式。		內文(左)第 25 行
		1.4.2 陰離子模式	1.4.2 負離子模式		內文(左)倒數第 20 行
		陰離子模式適合	負離子模式適合		內文(左)倒數第 19 行
		適合進行陰離子質譜法。	適合進行負離子質譜法。		內文(左)倒數第 17~18 行
		在陽離子模式下進行。	在正離子模式下進行。		內文(左)倒數第 6 行
		在陽離子模式中	在正離子模式中		內文(右)第 3~4 行
		可產生陽或陰離子質譜。	可產生正或負離子質譜。	79	內文(右)第 6 行
		所得陽離子質譜	所得正離子質譜		內文(左)第 10 行
		可得到陰離子質譜。	可得到負離子質譜。	84	內文(左)第 14 行
		在陽離子化與陰離子化模式中	在正離子化與負離子化模式中		內文(左)第 14 行
		陽離子質譜中常見加成物	正離子質譜中常見加成物		內文(左)第 15 行
		陰離子質譜中常見者	負離子質譜中常見者		內文(左)第 19 行
		出現於陽離子化與陰離子化質譜之情況	出現於正離子化與負離子化質譜之情況		內文(左)第 21~22 行
(1855) 中紅外光譜法		2.5 傳輸電池中之液體與溶液	2.5. 穿透式樣品槽中之液體與溶液	164	內文(左)第 7 行
		傳輸單元	穿透式樣品槽		內文(左)第 9 行
		中紅外透射電池	中紅外光穿透式樣品槽		內文(左)第 16 行
		氣室	氣體樣品槽		內文(左)第 18 行
		通過	透過		內文(左)倒數第 15 行
		線性度	線性		內文(右)第 3 行
		特異性	專一性		內文(右)第 4 行、表 1 第 1 欄第 4 列
		定量限量	定量極限		內文(右)第 4~5 行
		重複性	可重複性	165	內文(右)倒數第 12 行
		特異性	專一性		內文(左)第 7、10 行
		定量限量	定量極限		內文(左)第 17、19、21、23 行
(1921) 水分測定		1. 定法	1. 滴定法	202	內文(左)第 15 行
(2233) 元素不純物— 限量		元素們身上	元素上	223	內文(右)第 2 行
		給藥途	給藥途徑		內文(右)第 9 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
(2235) 元素不純物—分析方法		代測	待測	226	內文(右)第19、21行
(2281) 熾灼殘渣		高溫爐之校準可以使用適當之數字溫度計及熱電偶探針進行，該探針可追溯至國家標準與技術研究所之校準。	高溫爐之校準可以使用適當之數字溫度計及熱電偶探針進行，該探針可追溯至國家度量衡標準實驗室之校準。	234	內文(右)倒數第5~7行
(2467) 殘留溶劑				265	圖3
				266	圖4
(3051) 抗微生物效能試驗		聚山梨醇酯 (polysorbate80)	聚山梨醇酯 80 (polysorbate 80)	317	內文(右)第8~9行
(3061) 非無菌產品微生物檢驗		成份	成分	320	內文(左)第216行
				323	內文(右)倒數第11行
(3081) 抗生素效價測定		二氫鏈絲菌素 ^b	二氫鏈絲菌素	342	表8第1欄第5列
		新絲菌素 ^{b,c}	新絲菌素		表8第1欄第7列
		培養基 ^b	培養基 ^a		表8第7欄第2列
			增加： ^a 以18N磷酸或10N氫氧化鉀調整pH值。	345	表12下方
(3115) <i>d</i> -泛醌醇含量		(3115) <i>d</i> -泛醌醇測定	(3115) <i>d</i> -泛醌醇含量測定	4	內文(右)第21行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
測定				361	內文（左）倒數第 9 行
(4705) 仿單標示具有功能性刻痕之錠劑品質特性		速放錠劑	原態釋放錠劑	570	內文（右）倒數第 11、12 行
		持效性釋出錠劑	延釋錠劑		內文（右）倒數第 5、6 行
(4711) 溶離		速放劑型	原態釋放劑型	575	內文（右）倒數第 23 行
				576	內文（左）第 4 行
(5108) 免疫原性測定—抗藥物抗體之免疫測定的設計與確效		成份	成分	869	表 2 第 3 欄第 7 列、表 2 第 4 欄第 7 列
(5129) 生長激素生物鑑別試驗		參閱表 11	參閱表 1	899	內文（右）倒數第 8 行
(5507) 蛋白質測定		羅氏法	佛蕭法	1071	內文（右）第 11 行
(5629) 單株抗體製劑		1.61.1.	1.6.1.	1095	內文（右）第 5 行
(7001) 試藥		氯化銻 Cesium Chloride	氯化銫 Cesium Chloride	1158	內文（右）第 19 行
(7003) 試液			（於 氯化鈣試液 Calcium Chloride TS 項之後加入：） 氫氧化鈣試液 Calcium Hydroxide TS 用個論「氫氧化鈣外用溶液（Calcium Hydroxide Topical Solution）」。	1279	內文（左）第 25 行之後
		磷酸二氫鉀	磷酸氫二鉀	1291	內文（左）第 7 行
(7013) 容量分析溶液		取無水乙酸 116 mL，移置於足量水，冷卻至室溫，以水稀釋至 1000 mL。	取無水乙酸 116 mL，置於含水 500 mL 之 1000 mL 容量瓶，冷卻至室溫後，以水稀釋至 1000 mL。	1309	內文（右）倒數第 14~15 行
		必要時用 1 N 氫氧化鉀試液調節其 pH 值至 4.4~4.6，	必要時用 10 N 氫氧化鉀試液調整其 pH 值至 4.5±0.05，	1317	內文（左）第 15~16 行
		取磷酸氫鈉 17.9 g，加水溶成 500 mL。此液用磷酸二氫鉀 6.8 g，加水溶成 500 mL 之溶液，調節其 pH 值至 7.0，即得（容量比約為 2：1）。	取磷酸氫二鉀 13.6 g 與磷酸二氫鉀 4 g，加水溶成 1000 mL，必要時以 10 N 氫氧化鉀試液或 18 N 磷酸試液調整其 pH 值至 7.0±0.2，即得。		內文（左）第 20~22 行
		(1)磷酸氫鉀（K ₂ HPO ₄ ）6.73 g	(1)磷酸氫二鉀（K ₂ HPO ₄ ）16.73 g		內文（左）第 25 行
		(2)磷酸氫鈉（Na ₂ HPO ₄ ）13.2 g	(2)磷酸氫二鈉（Na ₂ HPO ₄ ）13.2 g		內文（左）第 27 行
		(1)磷酸氫鉀（K ₂ HPO ₄ ）2.0 g	(1)磷酸氫二鉀（K ₂ HPO ₄ ）2.0 g		內文（右）第 3 行
		(3)磷酸氫鈉，無水（Na ₂ HPO ₄ ）1.37 g	(3)磷酸氫二鈉（Na ₂ HPO ₄ ）1.37 g		內文（右）第 6 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
		(4)磷酸氫鈉 ($\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$) 6.0 g	(4)磷酸氫二鈉十二水合物 ($\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$) 6.0 g		內文(右)第 8 行
		必要時用氫氧化鈉試液或稀磷酸 (1 → 15) 調節其 pH 值至 5.9~6.1,	必要時用氫氧化鈉試液或稀磷酸 (1 → 15) 調整其 pH 值至 6.0±0.05,		內文(右)第 10~12 行
(7031) 容量分析用具		多數容量裝置於 20° 進行校正,	多數容量分析用具於 20° 進行校正,	1326	內文(左)第 9 行
		為使容量誤差最小化, 容量裝置、	為使容量誤差最小化, 容量分析用具、		內文(左)第 10~11 行
		應使用 A 級容量裝置 ¹	應使用 A 級容量分析用具 ¹		內文(左)倒數第 11~12 行
		當指定為塑膠容量裝置時,	當指定為塑膠容量分析用具時,		內文(左)倒數第 11 行
(7041) 天平		應使用於整個操作範圍內校正且符合再現性與準確度要求之天平。	應使用於整個操作範圍內校正且符合重複性與準確度要求之天平。	1326	內文(右)倒數第 6~7 行
		天平之再現性與準確度須符合該應用之要求。	天平之重複性與準確度須符合該應用之要求		內文(右)倒數第 4~5 行
		1. 再現性	1. 重複性		內文(右)倒數第 3 行
		評估再現性是利用同一試驗砝碼進行至少 10 次稱重。	評估重複性是利用同一試驗砝碼進行至少 10 次稱重。		內文(右)倒數第 2 行
		則再現性試驗即為合格。	則重複性試驗即為合格。	1327	內文(左)第 6 行
		由再現性試驗確立物質之最小淨重,	由重複性試驗確立物質之最小淨重,		內文(左)第 7 行
阿卡波糖錠	Acarbose Tablets	移置依適當容量瓶	置於適當容量瓶	1365	內文(左)倒數第 5 行
乙醯胺酚	Acetaminophen	約 5 mL	5 µL	1369	內文(右)第 17~18 行
		30	10	1370	內文(右)倒數第 14 行
阿西視網酸膠囊	Acitretin Capsules	pH 9.6~10.0 3%	pH 9.6~10.0 之 3%	1407	內文(左)倒數第 18 行
		1 cm	2 mm		內文(左)倒數第 3~4 行
阿布帖醇硫酸鹽錠	Albuterol Sulfate Tablets	按照含量測定項之規定備製。	按照含量測定項之規定製備。	1426	內文(右)第 16~17 行
氫氧化鋁-氫氧化鎂-聚甲矽康口服懸液	Alumina, Magnesia, and Simethicone Oral Suspension	孔徑	光徑	1471	內文(左)倒數第 8 行
胺氯迪品苯磺酸鹽	Amlodipine Besylate	(通則 1781) 測定之, 其比旋光度為-0.10~+0.10°。	(通則 1781) 於 20°測定之, 其比旋光度為-0.10°~+0.10°。	1530	內文(右)第 6 行
阿托伐斯他汀鈣鹽錠	Atorvastatin Calcium Tablets	阿托伐斯他汀標誌含量之 94.5~105.0%。	相當於阿托伐斯他汀標誌含量之 94.5~105.0%。	1624	內文(右)倒數第 4、5 行
		聚山梨醇酯	聚山梨醇酯 80	1625	內文(右)第 20 行
		100 (r_U/r_S)	100 (r_U/r_S)	1626	內文(左)第 7 行
		0.25	1.0	1627	內文(左)倒數第 15 行
		0.35 或 0.50 若阿托伐斯他汀環氧四氫呋喃類似物合併計算	0.5		內文(左)倒數第 14 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
凍晶乾燥卡介苗	BCG Vaccine	效價測定：統計可培養之菌落數，以判定效價。取本品 5 支以上以生理氯化鈉溶液溶解，再以注射用水分別稀釋成每 mL 含 2.0×10^{-5} mg， 1.0×10^{-5} mg 及 0.50×10^{-5} mg 之稀釋液。	效價測定：統計可培養之菌落數，以判定效價。例如：取本品 5 支以上，分別以生理氯化鈉溶液溶解，使成為 0.5 mg/mL 之溶液，再以注射用水將上述溶液稀釋，使成各含 1.0×10^{-5} 、 5.0×10^{-6} 及 2.5×10^{-6} mg/mL 之溶液。	1677	內文（右）第 3～6 行
苯甲醇	Benzyl Alcohol	比較將對照混懸液 A、對照混懸液 B 及水之澄明度（見分光光度法和高散射（851），目視比較）。	比較對照混懸液 A、對照混懸液 B 及水之澄明度。	1716	內文（左）倒數第 15 行
		比較檢品溶液與水的顏色（見分光光度法和高散射（851），目視比較）。	比較檢品溶液與水的顏色。		內文（左）倒數第 5 行
布妥克那唑硝酸鹽陰道乳膏	Butoconazole Nitrate Vaginal Cream	布妥克那唑硝酸鹽乳膏	布妥克那唑硝酸鹽陰道乳膏	1829	內文（右）第 4 行
卡利索普若多	Carisoprodol	用途分類：骨骼肌弛緩劑	用途分類：肌肉鬆弛劑	1917	內文（左）倒數第 1 行
卡利索普若多錠	Carisoprodol Tablets	充填 L1（4 μ m）之層析管（4.6 mm $\times$ 215 cm）。	充填 L1（4 μ m）之層析管（4.6 mm $\times$ 15 cm）。	1918	內文（右）倒數第 16 行
卡利索普若多-阿斯匹林錠	Carisoprodol and Aspirin Tablets	用途分類：見卡利索普若，阿斯匹林，骨骼肌弛緩劑，止痛藥	用途分類：肌肉鬆弛劑，止痛藥	1920	內文（左）倒數第 2 行
卡利索普若多-阿斯匹林-可待因磷酸鹽錠	Carisoprodol, Aspirin, and Codeine Phosphate Tablets	用途分類：骨骼肌弛緩劑，止痛藥	用途分類：肌肉鬆弛劑，止痛藥	1922	內文（右）倒數第 10 行
注射用頭孢克松	Ceftriaxone for Injection	乙腈	乙腈	1999	內文（右）第 4 行
克拉屈濱注射液	Cladribine Injection	含保藏劑	不含保藏劑	2133	內文（左）倒數第 14 行
氯碘脛喹啉	Clioquinol	G1	G3	2158	內文（右）第 21 行
		測定器	檢測器		內文（右）第 25 行
交聯普維酮	Crospovidone	溶於水 200 mL	加水 200 mL	2224	內文（右）倒數第 18 行
去胺加壓素	Desmopressin	-72～-82°	-72°～-82°	2286	內文（左）倒數第 19 行
右旋氯菲安明縮蘋酸鹽錠	Dexchlorpheniramine Maleate Tablets	內部標準品溶液—取縮蘋酸右旋溴菲安明適量，加水溶成每 mL 含約 90 μ g 之溶液。	內部標準品溶液—取右旋溴菲安明縮蘋酸鹽適量，溶於水，使成為 90 μ g/mL 之溶液。	2311	內文（右）倒數第 17～18 行
		標準品溶液—取右旋氯菲安明縮蘋酸鹽對照標準品（注意—使用前於 65°乾燥 4 小時）適量，	標準品溶液—取右旋氯菲安明縮蘋酸鹽對照標準品適量，		內文（右）倒數第 15～16 行
		取上澄己烷層供用。	取上層己烷層供用。		內文（右）倒數第 8 行
		右旋溴菲安明縮蘋酸鹽對照標準品約 40 μ g。	右旋溴菲安明縮蘋酸鹽對照標準品約 40 μ g。	2312	內文（左）第 21～22 行
迪太贊鹽酸鹽錠	Diltiazem Hydrochloride Tablets	時間：30 分鐘與 3 小時	時間：30 分鐘與 3 小時 檢測器：UV 237 nm	2387	內文（左）第 8 行
二苯妥因口服懸液	Diphenylhydantoin Oral	緩衝液 1	緩衝液 A	2411	內文（左）第 24 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
	Suspension	緩衝液 2	緩衝液 B		內文（左）第 29 行
二苯妥因錠	Diphenylhydantoin Tablets	93.0～107.0%。	95.0～105.0%。	2412	內文（右）倒數第 4、5 行
愛迪泰鈉鈣鹽	Edetate Calcium Disodium	(3)氯化物與硫酸鹽—	(3)氯化物—	2544	內文（右）第 14 行
艾司息達普林草酸鹽	Escitalopram Oxalate	乾品	無水物	2629	內文（右）第 2 行
		可溶於甲醇和二甲亞砷；微溶於水和乙醇	易溶於甲醇和二甲亞砷；略溶於水和乙醇		內文（右）第 4、5 行
		0.2 N 150 mL 氫氧化鈉溶液	0.2 N 氫氧化鈉溶液 150 mL		內文（右）第 22 行
		草酸息達普林錠	息達普林草酸鹽		內文（右）第 25、26 行
		草酸 R-息達普林錠	R-息達普林草酸鹽		內文（右）倒數第 10 行
		息達普林錠	息達普林	2629 ～ 2630	2629 頁內文（右）倒數第 13～15 行；2629 頁內文（右）倒數第 8 行～2630 頁內文（右）倒數第 17 行
		艾司息達普林草酸鹽錠	艾司息達普林草酸鹽	2630	內文（右）倒數第 11 行
艾司息達普林口服溶液	Escitalopram Oral Solution	應相當於艾司息達普林（C ₂₀ H ₂₁ FN ₂ O）為標誌含量之 90.0～110.0%。	相當於艾司息達普林（C ₂₀ H ₂₁ FN ₂ O）標誌含量之 90.0～110.0%。	2631	內文（左）第 3、4 行
氟替皮質醇丙酸酯吸入粉劑	Fluticasone Propionate Inhalation Powder	產品強度	產品含量	2869	內文（右）第 8 行
				2870	內文（左）第 5 行
銀杏	Ginkgo	熾灼殘渣	乾燥減重	2968	內文（右）第 10 行
		2281	1733		內文（右）第 11 行
銀杏粉浸膏	Powdered Ginkgo Extract	(5)熾灼殘渣	(6)乾燥減重	2973	內文（左）倒數第 20 行
		2281	1733		內文（左）倒數第 19 行
		(6)殘留溶劑	(7)殘留溶劑		內文（左）倒數第 18 行
酵母產製之基因重組 B 型肝炎疫苗	Hepatitis B Vaccine (rDNA)	羅氏法	佛蕭法	3045	內文（右）倒數第 13 行
羥鈷胺乙酸酯	Hydroxocobalamin Acetate	加氯胺 T 溶液（20 → 100）1 mL	加氯胺 T 溶液（2 → 100）1 mL	3101	內文（右）倒數第 10～11 行
羥鈷胺注射液	Hydroxocobalamin injection		增加：(3) 細菌內毒素—本品所含細菌內毒素，按羥鈷胺計算，不得超過 0.4 IU/μg（通則 3085）。	3101	內文（右）倒數第 13 行 「雜質、不純物限量、一般檢查及其他規定」項下
伊米胺鹽酸鹽錠	Imipramine Hydrochloride Tablets	注入量為 2 mL。	注入量為 2 μL。	3148	內文（左）倒數第 6 行
英甫利嵌合單株抗體	Infliximab	263-324	264-324	3168	內文（右）第 4 行
		23'''-88''', 134'''-194'''	23'''-88''', 134'''-194'''		內文（右）第 6、7 行
		223''-214'''	223''-214'''		內文（右）第 8 行
		約 14,500 Da（不含醣化之單體）	約 145 kDa（二聚體不包含醣基化）		內文（右）第 12 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
		14.5	145		內文（右）第 14 行
		N-乙酰葡萄糖胺	N-乙醯葡萄糖胺	3169	內文（右）倒數第 12 行
		乙晴	乙腈	3170	內文（右）倒數第 6 行
L-甲狀腺素鈉鹽	Levothyroxine Sodium	水分測定（通則 1921）	水分測定（通則 1921）第一法	3403	內文（左）第 11 行
		取標準品儲備液與去碘甲狀腺素標準品儲備液各 5.0 mL	取左旋甲狀腺素儲備液與去碘甲狀腺素儲備液各 5.0 mL		內文（左）倒數第 14、15 行
		使成各含左旋甲狀腺素對照標準品	使成各含 0.0005 mg/mL 左旋甲狀腺素對照標準品		內文（左）倒數第 9 行
		以入稀釋液	以稀釋液	3404	內文（左）倒數第 15 行
				3405	內文（右）第 9、15 行
L-甲狀腺素鈉鹽錠	Levothyroxine Sodium Tablets	左旋 L-甲狀腺素鈉鹽	L-甲狀腺素鈉鹽	3407	內文（左）第 7 行；內文（右）第 9、10 行；內文（右）倒數第 7、9 行
		去碘 L-甲狀腺素鈉鹽	去碘甲狀腺素鈉鹽		內文（左）第 14、26、35、37 行
		錠劑劑量	錠劑含量		內文（右）第 19 行
洛比那維爾-利托那維爾錠	Lopinavir and Ritonavir Tablets	緩衝液 1	緩衝液 A	3446	內文（左）第 14、16 行
				3447	內文（右）第 26、29 行
硬脂酸鎂	Magnesium Stearate	0.02 N	0.020 N	3489	內文（右）第 19 行
		0.02 M	0.020 M		內文（右）第 23 行
		R	r	3490	內文（左）倒數第 11 行
		鎘	鉛		內文（右）倒數第 19 行
		R	r		內文（右）倒數第 18 行
		鎘	鎳	3491	內文（左）第 21 行
		特定表面區域	比表面積		內文（左）倒數第 13～14 行
		表面積比值	比表面積值		內文（左）倒數第 10～11 行
		棕櫚酸甲酯	硬脂酸甲酯		內文（右）倒數第 21 行
		硬脂酸甲酯	棕櫚酸甲酯		
		硬脂酸甲酯	棕櫚酸酯		內文（右）倒數第 19 行
		棕櫚酸甲酯	硬脂酸酯		內文（右）倒數第 18 行
		硬脂酸甲酯	棕櫚酸酯		內文（右）倒數第 17 行
		棕櫚酸甲酯	硬脂酸酯		內文（右）倒數第 16～17 行
		本品含	本品脂肪酸部分含		內文（右）倒數第 13 行
		硬脂酸	棕櫚酸		內文（右）倒數第 9 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
		特定表面積	比表面積	3492	內文（左）第 14 行
		指定方式計算表面積	所使用之比表面積（通則 1847）方法		內文（左）第 14～15 行
美可那唑注射液	Miconazole Injection	成份	成分	3660	內文（右）第 27 行
敏諾西迪	Minoxidil	甲羥黃體素乙酸酯	甲羥黃體酮乙酸酯	3684	內文（左）倒數第 2 行
		甲羥黃體素乙酸酯	甲羥黃體酮乙酸酯		內文（左）倒數第 19 行
新絲菌素硫酸鹽	Neomycin Sulfate	新絲菌素係由鏈絲菌科一種絲菌- <i>Streptomyces fradiae</i> Waksman (Fam. Streptomycetaceae) 之培養液中提取製造得之抗生素。	新絲菌素係由鏈絲菌科一種絲菌- <i>Streptomyces fradiae</i> Waksman (Fam. Streptomycetaceae) 之培養液中提取製造得之抗生素。	3780	內文（左）倒數第 17～19 行
		取本品 100 mg，	取本品約 100 mg，		內文（右）第 6 行
		本品若標誌用於製備腸胃道無菌製劑，	本品若標誌用於製備非經注射之無菌製劑，		內文（右）第 13 行
		測定法—取本品按抗生素效價測定（通則 3081）圓筒平碟法測定之。	（刪除）		內文（右）第 16～17 行
		培養基—基層培養基 I；種層培養基 XI	培養基—基層培養基 11；種層培養基 11		內文（右）第 19 行
		加 pH8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液製成適當濃度之儲備溶液，	加 pH 8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液（按通則 3081 表 12 Buffer B.3 配製）製成適當濃度之儲備溶液，		內文（右）第 22～23 行
		如儲存超過二週，即不可再供試驗。	如儲存超過二週即不可再供試驗。		內文（右）第 24～25 行
		以 pH8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液稀釋，	以 pH 8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液稀釋，		內文（右）第 28～29 行
		於測定當日用加 pH 8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液稀釋標準品溶液，	於測定當日，以 pH 8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液稀釋標準品溶液，		內文（右）第 30～31 行
		按抗生素效價測定（通則 3081）測定之。	按抗生素效價測定（通則 3081）圓筒平碟法測定之。		內文（右）第 33 行
		培養基—XXXIX	培養基—39		內文（右）倒數第 14 行
		菌種— <i>Klebsiella pneumoniae</i>	菌種— <i>Klebsiella pneumoniae</i> (BCRC 11546)		內文（右）倒數第 13 行
		本溶液應冷藏儲之，	本溶液應冷藏貯之，		內文（右）倒數第 9 行
		於測定當日，用加 pH 8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液，稀釋標準品儲備溶液，	於測定當日，以 pH 8.0 之 0.1 M 磷酸鹽緩衝液稀釋標準品溶液，		內文（右）倒數第 2～3 行
		使成為 6.4、8.0、10.0、12.5 及 15.6 µg/mL，	使成為 0.69、0.83、1.0、1.2 及 1.44 µg/mL（按通則 3081 表 7 配製），		內文（右）倒數第 1～2 行
		按抗生素效價測定（通則 3081）測定之。	按抗生素效價測定（通則 3081）濁度法測定之。	3780～3781	第 3780 頁內文（右）倒數第 1 行～第 3781 頁內文（左）第 1 行
		標 誌：本品如供作製備注射劑時，應標誌為無菌或於製備注射劑時進行滅菌步驟。	（刪除）	3781	內文（左）第 5～6 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
菸鹼酸延釋錠	Niacin Extended-Release Tablets	層析管度維持 40°	層析管溫度維持 40°	3804	內文（右）倒數第 21 行
苯巴比妥	Phenobarbital	1%	1.0%	4089	內文（右）第 5 行
聚山梨醇酯 60	Polysorbate 60	(3)比重—本品之比重為 1.10。	(3)比重—本品之比重約為 1.10。	4158	內文（左）第 17 行
		(4)黏度—本品之黏度於 30°測定時為 400 mPa · s。	(4)黏度—本品之黏度於 30°測定時約為 400 mPa · s。		內文（左）第 18 行
必洛卡因	Prilocaine	用漫散反射法記錄紅外光譜。	用漫反射法記錄紅外光譜。	4217	內文（左）倒數第 3～4 行
		移動相與層析系統¾ 均按含量測定項下之規定製備與設定。	移動相與層析系統均按含量測定項下之規定製備與設定。		內文（右）第 8～9 行
		緩衝液、移動相及系統適用性測試液¾ 均按含量測定項下之規定製備。	緩衝液、移動相及系統適用性測試液均按含量測定項下之規定製備。		內文（右）第 26～27 行
		層析系統¾ 除層析時間不得少於必洛卡因波峰滯留時間之 1.5 倍外，	層析系統—除層析時間不得少於必洛卡因波峰滯留時間之 1.5 倍外，		內文（右）第 30～31 行
異丙酚	Propofol	1.0 mL	1.0 µL	4267	內文（右）倒數第 15 行
理思培酮口服溶液	Risperidone Oral Solution	101 CFU/mL	10 ¹ CFU/mL	4399	內文（右）第 5 行
舍曲林鹽酸鹽	Sertraline Hydrochloride	加無水流酸鈉 1 g，	加無水硫酸鈉 1 g，	4488	內文（左）倒數第 2 行
		按下述測定法層析之，	按下述測定法層析之，	4489	內文（左）倒數第 20～21 行
		應註明所用試驗法。	應註明所用試驗法。	4490	內文（左）第 20～22 行
痘苗	Smallpox Vaccine	10 ⁸	10 ⁸	4515	內文（左）第 5 行
碳酸鈉	Sodium Carbonate	按水分測定（通則 1921）庫倫滴定法測定之，	按水分測定（通則 1921）重量法測定之，	4532	內文（右）倒數第 12～13 行
舒林達酸錠	Sulindac Tablets	媒 液：pH 7.2 0.1 M 磷酸鹽緩衝液；900 mL（取磷酸二氫鈉適量，溶於水，使成為 27.22 g/L（0.2 M）之溶液。取此溶液 50 mL，置一 200 mL 容量瓶，加 0.2 M 氫氧化鈉溶液 34.7 mL，以水稀釋至容量。）	媒 液：pH 7.2 0.1 M 磷酸鹽緩衝液（取磷酸二氫鉀適量，溶於水，使成為 27.22 g/L（0.2 M）之溶液。取此溶液 100 mL，置於 200 mL 容量瓶，加 0.2 M 氫氧化鈉溶液 69.4 mL，以水稀釋至容量。）；900 mL	4625	內文（左）第 10～14 行
纈沙坦-氫氯苯噻錠	Valsartan and Hydrochlorothiazide Tablets	乙晴	乙腈	4939	內文（左）第 24 行
		層析管	取樣冷卻器		內文（右）第 5 行
苯甲香豆醇鈉鹽	Warfarin Sodium	被覆 G1（1.8 µm）之玻璃層析管（0.32 mm×30 m）。（百分比為莫耳取代率）。	被覆 G43（1.8 µm）之層析管（0.32 mm×30 m）。	5000	內文（左）第 12、13 行
（1793）pH 值		pH = pH _S + [(E - E _S) / k]	pH = pH _S + [(E - E _S) / k]	5215	內文（左）第 13 行
（1857）散射測濁法與穿透測濁法		於入射光之傳播方向呈 90°角處測量散射光，	於入射光方向呈 90°角處測量散射光，	5219	內文（左）倒數第 12～13 行

中文名稱	英文名稱	修正前	修正後	頁碼	位置
		NTU 之大小基於一級福爾馬茲標準溶液（將硫酸肼（hydrazine sulfate）與六亞甲四胺（hexamethylenetetramine）之水溶液混合製成之懸浮液）產生之濁度定義。	NTU 值之大小為依據一級福爾馬茲標準溶液（硫酸肼（hydrazine sulfate）與六亞甲四胺（hexamethylenetetramine）之水溶液混合製成之懸浮液）所產生之濁度進行定義。		內文（左）倒數第 8～11 行
		這些單位於 0～40 NTUs 之範圍內等同於 NTU。	當 NTU 值範圍介於 0～40 NTUs 時，這些單位之值相當於 NTU 值。		內文（左）倒數第 1～2 行
		硫酸肼溶液（Hydrazine sulfate solution） —	硫酸肼溶液（Hydrazine sulfate solution） —	5220	內文（右）第 13 行
		將試藥級硫酸肼（N ₂ H ₄ ·H ₂ SO ₄ ）1.000 g 溶於不含微粒之純水中，	將試藥級硫酸肼（N ₂ H ₄ ·H ₂ SO ₄ ）1.000 g 溶於不含微粒之純水中，		內文（右）第 14～15 行
		以 25 mL 之 A 級移液管將硫酸肼溶液 25.0 mL 移至上述溶液中，	以 25 mL 之 A 級移液管將硫酸肼溶液 25.0 mL 移至上述溶液中，		內文（右）第 20～21 行
（5244）人用疫苗一病毒疫苗		昆蟲病毒	昆蟲病毒 ^a	5328	表 3 第 1 欄第 21 列
貝他洛鹽酸鹽	Betaxolol Hydrochloride	(3)本品應呈氯化物之各種特殊反應（通則 2191）。	(3)按氯化物項下胺類鹽酸鹽試驗之，應符合規定（通則 2191）。	5393	內文（左）第 9 行