



中华人民共和国  
药 典

2005年版 二部

国家药典委员会 编

化学工业出版社

# 中华人民共和国药典

2005 年版

二 部

国家药典委员会 编



· 北京 ·

(京)新登字039号

**图书在版编目(CIP)数据**

中华人民共和国药典.2005年版 二部/国家药典  
委员会编.一北京:化学工业出版社,2005.1  
ISBN 7-5025-6525-6

I. 中… II. 国… III. 药典·中国·2005  
IV. R921.2

中国版本图书馆CIP数据核字(2004)第140258号

---

**中华人民共和国药典**

**2005年版**

**二 部**

**国家药典委员会 编**

**责任编辑:潘正安 余晓捷**

**责任校对:顾淑云**

**封面设计:潘 峰**

\*

**化学工业出版社出版发行**

(北京市朝阳区惠新里3号 邮政编码100029)

<http://www.cip.com.cn>

\*

**北京中科印刷有限公司印装**

**开本 880mm×1230mm 1/16 印张 75 字数 2913 千字**

**2005年1月第1版 2005年1月北京第1次印刷**

**ISBN 7-5025-6525-6/R·262**

**定 价: 560.00 元**

---

**版权所有 违者必究**

**该书如有缺页、倒页、脱页者, 本社发行部负责退换**

# 前　　言

《中华人民共和国药典》(简称《中国药典》)2005年版,按照第八届药典委员会确定的设计方案和要求,在全体委员和常设机构工作人员的努力及各有关部门与单位的支持下,经过两年多的时间编制完成。经第八届药典委员会执行委员会审议通过,并经国家食品药品监督管理局批准颁布实施,为建国以来的第八版药典。

本版药典在凡例、品种的标准要求、附录的制剂通则和检验方法等方面均有较大的变化和进步。在广泛吸取国内外先进技术和实验方法的基础上,附录内容与目前国际对药品质量控制的方法和技术基本一致;在力争实现“使用安全、疗效可靠、工艺合理、质量可控、标准完善”原则的前提下,收载的品种也基本反映了我国临床用药的实际情况。此外,在体例、文字、单位和符号等方面也均加以规范。

本版药典分一部、二部和三部。药典一部收载药材及饮片、植物油脂和提取物、成方制剂和单味制剂等;药典二部收载化学药品、抗生素、生化药品、放射性药品以及药用辅料等;药典三部收载生物制品,首次将《中国生物制品规程》并入药典。本版药典根据中药、化学药、生物制品的特点和实际情况,积极开展了药品标准检验方法的研究工作;同时注重逐步与国际接轨及国家标准的统一,重视各部附录间的协调,注意正文品种与附录内容的相互衔接以及文字规范,从而使本版药典更加严谨和完善。

本版药典收载的品种有较大幅度的增加,共收载3214种,其中新增525种。药典一部收载品种1146种,其中新增154种、修订453种;药典二部收载1967种,其中新增327种、修订522种;药典三部收载101种,其中新增44种、修订57种。《中国药典》2000年版收载而本版药典未收载的品种共有9种。2000年版《中国生物制品规程》及2002年增补本收载而未收入药典的品种共有123种。本版药典收载的附录亦有较大幅度的增加,药典一部为98个,其中新增12个、修订48个、删除1个;药典二部为137个,其中新增13个、修订65个、删除1个;药典三部为140个,其中新增62个、修订78个、删除1个。一、二、三部共同采用的附录分别在各部中予以收载,并进行了协调统一。

本版药典中现代分析技术得到进一步扩大应用。药典一部品种中薄层色谱法用于鉴别的已达1523项,用于含量测定的为45项;高效液相色谱法用于含量测定的品种达479种,涉及518项;气相色谱法用于鉴别和含量测定的品种有47种。药典二部品种中采用高效液相色谱法的品种有848种(次),较2000年版增加566种(次),其中复方制剂、杂质或辅料干扰因素多的品种多采用高效液相色谱法,采用高效液相色谱法作含量测定的品种增订223种;增订红外鉴别的品种达70种;增订溶出度和含量均匀度检查的品种分别为93种和37种;增订有关物质检查的品种226种,系统适用性要求也更为合理;在通过方法学验证的前提下,用细菌内毒素方法取代热原方法的品种有73种;在保证药品纯度的前提下,删除异常毒性检查的品种有42种。

本版药典附录进行了较大的增修订工作,增修订后的附录有了明显的改进和提高。为适应我国药品监督管理的需要,制剂通则中增加了植入剂、冲洗剂、灌肠剂、涂剂、涂膜剂等;制剂通则项下还增加了多种亚类剂型,如片剂通则项下增加了可溶片、阴道泡腾片,胶囊剂通则项下增加了缓释胶囊和控释胶囊等;部分制剂通则项下增加了无菌检查项目。通用检测方法中,新增了制药用水中总有机碳测定法、可见异物检查法、质谱法、贴剂黏附力测定法、过敏反应检查法、降钙素生物测定法和生长激素生物测定法等。此外,结合现代技术和现实情况,对一些附录进行了较大的修订,如农药残留测定法中增订了对12种有机磷和3种拟除虫菊酯类农药的测定方法;不溶性微粒检查法中增订了小容量注射剂的检查;薄层色谱法中增加了系统适用性试验;微生物限度检查修订为按给药途径要求,并增加了方法验证试验;无菌检查法由培养7天修订为培养14天。指导原则中,修订了原料药与药物制剂稳定性试验指导原则,缓释、控释和迟释制剂指导原则等,使之与实际的研究和生产情况更趋一致;并增加药物引湿性试验指导原则和近红外分光度法指导原则等,这些指导原则虽不作为法定要求,但对考察药品质量、规范质量要求和统一药品标准将起到指导作用。

本版药典对药品的安全性问题更加重视。例如，药典一部附录中采用原子吸收或电感耦合等离子体质谱法测定重金属和有害元素的品种达 6 种，并首次规定了含铅、镉、汞、砷、铜的限度；品种项下以苯为溶剂的，尽可能用其他溶剂替代；并增加中药注射剂安全性检查法应用指导原则。药典二部增订静脉注射剂不溶性微粒检查的品种达 126 种，增修订细菌内毒素检查的品种达 112 种；附录残留溶剂测定法中引入国际间协调结果的有关残留溶剂的限度要求，原料药增订残留溶剂检查的品种达 24 种；并增加药品杂质分析指导原则、正电子类和锝  $[^{99m}\text{Tc}]$  放射性药品质量控制指导原则。药典三部增订逆转录酶活性检查法、人血白蛋白铝残留量测定法等，牛血清白蛋白残留量及 CHO 细胞蛋白残留量等检测方法也得到改进。结合我国医药工业的现状和临床用药的实际情况，将由卫生部颁布的原《澄明度检查细则和判断标准》修订为可见异物检查法并收载入本版药典，以加强注射剂等药品的用药安全。

本版药典根据中医辨证施治的理论，对收载的中成药品种项下的【功能与主治】进行了规范，避免了易引起误导用药的现象，突出了中医学辨证施治的特色；同时注意中医学的“证”和西医学的“病”之间存在着异病同证、同病异证的现象，将中医学的“证”和相应西医学的“病”紧密联系起来，体现了功能主治表述的科学性和准确性，为临床医师准确理解中成药的功能主治和合理用药提供了保证，促进了中医药在新时期的发展。

本版药典在编制的工作程序上也有了改进。除采用传统的方式征求意见外，首次将增修订的附录与品种在国家药典委员会的网站上公示三个月，更广泛地征求了各方面意见，并将反馈的意见和建议提交各专业委员会审议，以确保本版药典标准内容和方法的可行性和实用性，力求药典编制工作的公开、公正和公平。

本版药典在印刷编排上首次采用了双栏格式，以方便使用。在印刷的质量和装帧方面亦有较大改进，以体现《中国药典》的庄重、美观。

《中国药典》2005 年版的编制工作，尽管任务重、要求高，但由于工作机构的组织有力、各参加人员的齐心协力以及各有关部门和单位的理解与支持，使本版药典的编制工作得以顺利开展和有序进行，基本达到了设计方案的目标要求。现在，它以全新的风貌展现在世人面前，必将为我国的药品监督管理工作开创新局面，为我国医药工业的健康发展发挥更大的作用。

中华人民共和国  
第八届药典委员会  
主任委员

郭俊英

2004 年 12 月

## 国家第八届药典委员会委员名单

主任委员：郑筱萸

副主任委员：蒋作君

执行委员：郑筱萸

白慧良

赵 铠

雷殿良

邵明立

李振吉

袁永林

蒋作君

邵明立

李振吉

袁永林

任德权

桑国卫

曹文庄

张志军

肖培根

王永炎

周超凡

田颂九

诸骏仁

金有豫

周海钧

杨仲元

委员：(按姓氏笔画排序)

丁建弥

于德泉

马大龙

王 平

王 媛

王 健

王 祥

王小宁

王升启

王白露

王宁生

王宁利

王永炎

王永铭

王庆国

王军志

王志清

王佑春

王英华

王国治

王国荣

王依婷

王春龙

王峰涛

王晓平

王晓良

王鹏富

王慕邹

王憬惺

车庆明

仇士林

白慧良

印春华

邓丙戌

甘绍伯

卢爱英

叶飞云

田颂九

匡海学

毕开顺

毕秀玲

冯 丽

冯帆生

冯国平

冯国康

尼玛顿珠

匡海学

朱彦民

朱家壁

毕胜利

吕归宝

朱 雁

朱志峰

朱丽萍

朱学骏

刘又宁

刘午霞

仲伯华

任孜孜

任晋斌

任德权

多 杰

庄 辉

刘铁钢

齐 平

齐 孙

燕 贡

沁 炜

沈世芸

孙吉令

孙树椿

孙飘扬

买买提哈斯木

纪 炜

李长龄

李光荣

劳家华

苏德模

杜平华

杜占明

李 波

李大魁

李敬云

李德富

李旭东

李安娟

李连达

李茂良

李明富

李振吉

杨仲元

杨秀伟

余永铭

余永方

沙振方

张立群

张伯礼

张伯崇

陆惠文

陈希元

林三仁

林永齐

罗卓雅

金有豫

周超凡

项 平

南 楠

俞永新

贺建功

秦少容

饶春明

姜雄平

姚乃礼

姚达木

姚守拙

姚新生

格桑巴珠

格桑索朗

倪道明

贾天柱

夏振民

顾牛范

顾健人

钱小红

钱忠直

钱维清

徐莲英

徐康森

徐惠南

徐安龙

徐志凯

徐连连

徐秉玖

徐建国

高其品

高学敏

高润霖

郭成明

郭殿武

翁维良

凌大奎

高 峰

高其品

唐秋瑾

唐巧英

唐文庄

曹采方

曹宝成

曹雪涛	戚中田	盛曙光	康双龙	章臣桂	章光文	梁国栋	梁祖江
屠鹏飞	董 怡	董关木	董晓鸥	蒋 宁	蒋朱明	蒋作君	嵇 扬
程雅琴	程鹏飞	傅 文	鲁 静	童春蓉	曾 明	曾益新	游 凯
富学仁	谢孔标	谢世昌	谢贵林	谢晓余	谢培山	蒲旭峰	赖世隆
甄永苏	雷殿良	鲍家科	褚嘉祐	蔡少青	蔡宝昌	裴雪涛	廖履坦
潘维芳	魏树礼						

# 中国药典沿革

1949年10月1日中华人民共和国成立后，党和政府十分关怀人民的医药卫生保健工作，当年11月卫生部召集在京有关医药专家研讨编纂药典问题。1950年1月卫生部从上海调药学专家孟目的教授负责组建中国药典编纂委员会和处理日常工作的干事会，筹划编制新中国药典。

1950年4月在上海召开药典工作座谈会，讨论药典的收载品种原则和建议收载的品种，并根据卫生部指示，提出新中国药典要结合国情，编出一部具有民族化、科学化、大众化的药典。随后，卫生部聘请药典委员49人，分设名词、化学药、制剂、植物药、生物制品、动物药、药理、剂量8个小组，另聘请通讯委员35人，成立了第一届中国药典编纂委员会。卫生部部长李德全任主任委员。

1951年4月24日至28日在北京召开第一届中国药典编纂委员会第一次全体会议，会议对药典的名称、收载品种、专用名词、度量衡问题以及格式排列等作出决定。干事会根据全会讨论的意见，对药典草案进行修订，草案于1952年底报卫生部核转政务院文教委员会批准后，第一部《中国药典》1953年版由卫生部编印发行。

1953年版药典共收载药品531种，其中化学药215种，植物药与油脂类65种，动物药13种，抗生素2种，生物制品25种，各类制剂211种。药典出版后，于1957年出版《中国药典》1953年版第一增补本。

1955年卫生部成立第二届药典委员会，聘请委员49人，通讯委员68人，但这届委员会因故未能进行工作。1957年成立第三届药典委员会，聘请委员80人，药学专家汤腾汉教授为这届委员会主任委员（不设通讯委员），同年7月28日至8月5日在北京召开第一次全体委员会议，卫生部李德全部长作了药典工作报告，特别指出第一版中国药典没有收载广大人民习用的中药，是个很大的缺陷。会议在总结工作的基础上，通过了制订药典的原则，讨论了药典的性质和作用，并修改了委员会章程，会议一致认为应把合乎条件的中药收载到药典中。8月27日卫生部批准委员会分设药理与医学、化学药品、药剂、生化药品、生药、生物制品六个专门委员会及名词小组，药典委员会设常务委员会，日常工作机构改称秘书室。

1958年经常务委员会研究并经卫生部批准，增聘中医专家8人、中药专家3人组成中医药专门委员会，组织有关省市的中医药专家，根据传统中医药的理论和经验，起草中药材和中药成方（即中成药）的标准。

1959年6月25日至7月5日在北京召开这届委员会第二次全体会议，会议主要审议新版药典草稿，并确定收载品种。草稿经修订补充后，分别由各专门委员会审定，于1962年完成送审稿，报请国务院批准后付印，1965年1月26日卫生部公布《中国药典》1963年版，并发出通知和施行办法。

1963年版药典共收载药品1310种，分一、二两部，各有凡例和有关的附录。一部收载中医常用的中药材446种和中药成方制剂197种；二部收载化学药品667种。此外，一部记载药品的“功能与主治”，二部增加了药品的“作用与用途”。

1966年由于“文革”动乱影响，药典委员会工作陷于停顿。1972年4月28日国务院批复卫生部“同意恢复药典委员会，四部（卫生部、燃料化学工业部、商业部、解放军总后卫生部）参加，卫生部牵头”。据此，同年5月31日至6月10日在北京召开了编制国家新药典工作会议，出席会议的有全国各省（自治区、直辖市）的药品检验、药政管理以及有关单位代表共88人。这次会议着重讨论了编制药典的指导思想、方法、任务和要求，交流了工作经验，确定了编制新药典的方案，并分工落实起草任务。1973年4月，在北京召开第二次全国药典工作会议，讨论制订药典的一些原则要求，以及中西药品的标准样稿和起草说明书，并根据药材主产地和药品生产情况，调整了起草任务。1979年10月4日卫生部颁布《中国药典》1977年版自1980年1月1日起执行。1977年版药典共收载药品1925种。一部收载中草药材（包括少数民族药材）、中草药提取物、植物油脂以及一些单味药材制剂等882种，成方制剂（包括少数民族药成方）270种，共1152种；二部收载化学药品、生物制品等773种。

1979年，由卫生部聘请委员112人组建第四届药典委员会，卫生部部长钱信忠兼任主任委员。同年11

月 22 日至 28 日在北京召开这届第一次全体委员会议，会议讨论修改了委员会章程、药品标准工作管理办法及工作计划。委员会分设：中医、中药、医学与药理、化学药、生化药、药剂、抗生素、生物制品、放射性药品及名词 10 个专业组。由有关专业组分别推荐新药典收载的品种，中医专业组负责审查拟定一部收载的品种范围；医学与药理专业组负责审查拟定二部收载的品种范围；由主产地所在的省（自治区、直辖市）药品检验所和有关单位负责起草标准，药典委员会办公室组织交叉复核，有些项目组成专题协作组通过实验研究后起草，标准草案经有关专业组委员并邀请有关药品检验所和药厂的代表讨论审议后报卫生部审批。《中国药典》1985 年版于 1985 年 9 月出版。1986 年 4 月 1 日起执行。该版药典共收载药品 1489 种。一部收载中药材、植物油脂及单味制剂 506 种，中药成方 207 种，共 713 种；二部收载化学药品、生物制品等 776 种。

1985 年 7 月 1 日《中华人民共和国药品管理法》正式执行，该法规定“药品必须符合国家药品标准或者省、自治区、直辖市药品标准”。明确“国务院卫生行政部门颁布的《中华人民共和国药典》和药品标准为国家药品标准”。“国务院卫生行政部门的药典委员会，负责组织国家药品标准的制定和修订”。进一步确定了药品标准的法定性质和药典委员会的任务。

1986 年卫生部根据药典委员会章程聘请委员 150 人组建第五届药典委员会，由卫生部崔月犁部长兼任主任委员，常设办事机构改为秘书长制。同年 5 月 5 日至 8 日召开第五届第一次全体委员会议，讨论修订了委员会章程，通过了“七五”期间标准工作设想，确定编制《中国药典》1990 年版的指导思想和原则要求。分别举行中药材、中药成方制剂、化学药、抗生素、生化药及药理等专业会议，安排起草和科研任务。1987 年 11 月出版《中国药典》1985 年版增补本，新增品种 23 种，修订品种 172 种，附录 21 项。1988 年 10 月，第一部英文版《中国药典》1985 年版正式出版。同年还出版了药典二部注释选编。1989 年 3 月，各地起草的 1990 年版药典标准初稿基本完成，药典委员会常设机构开始组织审稿和编辑加工。同年 12 月在北京举行药典委员会主任委员、副主任委员和各专业组长扩大会议进行审议，报卫生部批准后付印。1990 年 12 月 3 日卫生部颁布《中国药典》1990 年版自 1991 年 7 月 1 日起执行。

这版药典分一、二两部，共收载品种 1751 种。一部收载 784 种，其中中药材、植物油脂等 509 种，中药成方及单味制剂 275 种；二部收载化学药品、生物制品等 967 种。与 1985 年版药典收载品种相比，一部新增 80 种，二部新增 213 种（含 1985 年版药典一部移入 5 种）；删去 25 种（一部 3 种，二部 22 种）；对药品名称，根据实际情况作了适当修订。药典二部品种项下规定的“作用与用途”和“用法与用量”，分别改为“类别”和“剂量”，另组织编著《临床用药须知》一书，以指导临床用药。有关品种的红外光吸收图谱，收入《药品红外光谱集》另行出版，该版药典附录内不再刊印。

1991 年组建第六届药典委员会，由卫生部聘请委员共 168 人，卫生部陈敏章部长兼任主任委员。同年 5 月 16 日至 18 日召开第一次全体委员会议，讨论通过了委员会的章程和编制《中国药典》1995 年版设计方案，并成立由主任委员、副主任委员和专家共 11 人组成的常务委员会。分设 13 个专业组，即：中医专业组、中药材专业组、中成药专业组、西医专业组、药理专业组、化学药专业一组、化学药专业二组、化学药专业三组、抗生素专业组、生化药品专业组、生物制品专业组、放射性药品专业组、药品名词专业组。会后，各专业组分别召开专业组委员扩大会议，安排落实全会提出的任务。

1993 年《中国药典》1995 年版附录初稿发往各地作为起草、修订正文标准的依据。1994 年 7 月各地基本完成了标准的起草任务，由药典委员会各专业委员会分别组织审稿工作。1994 年 11 月 29 日提交常务委员会扩大会议讨论审议，获得原则通过，报请卫生部审批付印。卫生部批准颁布《中国药典》1995 年版自 1996 年 4 月 1 日起执行。

这版药典收载品种共计 2375 种。一部收载 920 种，其中中药材、植物油脂等 522 种，中药成方及单味制剂 398 种；二部收载 1455 种，包括化学药、抗生素、生化药、放射性药品、生物制品及辅料等。一部新增品种 142 种，二部新增品种 499 种。二部药品外文名称改用英文名，取消拉丁名；中文名称只收载药品法定通用名称，不再列副名。编制出版《药品红外光谱集》第一卷（1995 年版）。《临床用药须知》一书经修订，随《中国药典》1995 年版同时出版，经卫生部批准，其中的“适应证”和“剂量”部分作为药政和生产部门宣传使用和管理药品的依据。

这届药典委员会除完成 1995 年版药典的编制外，还于 1992 年、1993 年先后编制出版《中国药典》

1990年版第一、第二增补本，二部注释和一部注释选编，《中药彩色图集》和《中药薄层色谱彩色图集》以及《中国药品通用名称》等标准方面的配套丛书。《中国药典》1990年版英文版亦于1993年7月出版发行。

为加强国家药品标准工作，1993年5月21日卫生部决定将药典委员会常设机构从中国药品生物制品检定所分离出来，作为卫生部的直属单位，这是药典委员会机构史上一次重大的改革。

1996年5月经卫生部批准，第七届药典委员会成立，由卫生部聘请204位委员组成，其中名誉委员18人，卫生部陈敏章部长兼任主任委员。1998年9月，根据中编办〔1998〕32号文：卫生部药典委员会更名为国家药典委员会，并成建制划转国家药品监督管理局管理。因管理体制的变化及1999年3月陈敏章部长逝世，在征得有关领导部门同意后，按照第七届药典委员会章程精神，经1999年12月第七届药典委员会常务委员会议一致同意调整主任委员、副主任委员。这届委员会设专业委员会共16个，分别为：中医专业委员会、中药第一专业委员会、中药第二专业委员会、中药第三专业委员会、中药第四专业委员会、医学专业委员会、药品名词专业委员会、附录专业委员会、制剂专业委员会、药理专业委员会、化学药品第一专业委员会、化学药品第二专业委员会、抗生素专业委员会、生化药品专业委员会、放射性药品专业委员会、生物制品专业委员会。

1996年召开第七届药典委员会常务委员会第一次会议，通过了这届药典委员会提出的“《中国药典》2000年版设计方案”，一部确立了“突出特色，立足提高”，二部确立了“赶超与国情相结合，先进与特色相结合”的指导思想。根据这届委员会提出的设计方案，1996年10月起，各专业委员会先后召开会议，落实设计方案提出任务并分工进行工作。1997年底，首先完成了附录与制剂通则的修改，并下发各起草单位征求意见。1998年底药典初稿完成，经进一步征求全国各有关方面的意见，至1999年10月底，先后召开了16个专业委员会审定稿会议。《中国药典》2000年版于1999年12月经第七届药典委员会常务委员会议审议通过，报请国家药品监督管理局批准颁布，于2000年1月出版发行，2000年7月1日起正式执行。

2000年版药典共收载药品2691种，其中一部收载992种，二部收载1699种。一、二两部共新增品种399种，修订品种562种。这版药典的附录作了较大幅度的改进和提高，一部新增附录10个，修订附录31个；二部新增附录27个，修订附录32个。二部附录中首次收载了药品标准分析方法验证要求等六项指导原则，对统一、规范药品标准试验方法起指导作用。现代分析技术在这版药典中得到进一步扩大应用。

第七届药典委员会还完成了《中国药典》1995年版一九九七年增补本、一九九八年增补本、《中国药品通用名称》（一九九八年增补本）及《药品红外光谱集》（第二卷）、《临床用药须知》（第三版）。1997年完成了《中国药典》1995年版英文版。为加强国际合作与交流，第七届药典委员会还决定《中国药典》2000年版英文版与中文版同步出版。

以往几版药典中的“剂量”、“注意”项内容，由于过于简单不能准确反映临床用药的实际情况，根据“《中国药典》2000年版设计方案”的提议，这版药典二部取消了这两项，其有关内容移至《中国药典》2000年版《临床用药须知》一书中。

2002年10月经国家药品监督管理局（2003年9月更名为国家食品药品监督管理局）批准，第八届药典委员会成立。由国家药品监督管理局聘请312位委员组成，不再设立名誉委员。国家药品监督管理局局长郑筱萸兼任主任委员。原常务委员会更名为执行委员会，由全体委员大会授权审定《中国药典》及国家药品标准的重大事项。本届委员会设专业委员会共24个。在上一届委员会的基础上，增设了民族药专业委员会（筹）、微生物专业委员会、药品包装材料与辅料专业委员会；原生物制品专业委员会扩增为血液制品专业委员会、病毒制品专业委员会、细菌制品专业委员会、体细胞治疗与基因治疗专业委员会、重组制品专业委员会和体外诊断用生物试剂专业委员会。

2002年10月召开第八届药典委员会全体大会及执行委员会第一次会议，通过了本届药典委员会提出的“《中国药典》2005年版设计方案”。设计方案明确了坚持继承与发展、理论与实际相结合的方针；确定了“科学、实用、规范”等药典编纂原则；决定将《中国生物制品规程》并入药典，设为药典三部；并编制首部中成药《临床用药须知》。

2002年11月起，各专业委员会先后召开会议，安排设计方案提出任务并分别进行工作。2003年7

月，首先完成了附录草案，并发有关单位征求意见。2004年初药典附录与品种初稿基本完成，增修订内容陆续在国家药典委员会网站上公示3个月，征求全国各有关方面的意见。6月至8月，各专业委员会相继召开了审定稿会议。9月，《中国药典》2005年版经过第八届药典委员会执行委员会议审议通过，12月报请国家食品药品监督管理局批准颁布，于2005年1月出版发行，2005年7月1日起正式执行。

本版药典收载的品种有较大幅度的增加。共收载3214种，其中新增525种。药典一部收载品种1146种，其中新增154种、修订453种；药典二部收载1967种，其中新增327种、修订522种；药典三部收载101种，其中新增44种、修订57种。《中国药典》2000年版收载而本版药典未收载的品种共有9种。2000年版《中国生物制品规程》及2002年增补本收载而未收载入药典的品种共有123种。

本版药典收载的附录，药典一部为98个，其中新增12个、修订48个，删除1个；药典二部为137个，其中新增13个、修订65个、删除1个；药典三部为140个，其中新增62个、修订78个，删除1个。

一、二、三部共同采用的附录分别在各部中予以收载，并进行了协调统一。

本版药典在主任委员的积极倡导下，对药品的安全性问题更加重视。药典一部采用原子吸收和电感耦合等离子体质谱法增加了有害元素（铅、镉、砷、汞、铜）测定法，并规定了有害元素的限度；药典一部还增加了中药注射剂安全性检查法应用指导原则。药典二部有126个静脉注射剂增订了不溶性微粒检查，增修订细菌内毒素检查的品种达112种；残留溶剂测定法中引入国际间已协调统一的有关残留溶剂的限度要求，并有24种原料药增订了残留溶剂检查；药典二部还增加了药品杂质分析指导原则、正电子类和锝 $[^{99m}\text{Tc}]$ 放射性药品质量控制指导原则。药典三部增订了逆转录酶活性检查法、人血白蛋白铝残留量测定法等，牛血清白蛋白残留量及CHO细胞蛋白残留量等检测方法也得到改进。本版药典结合我国医药工业的现状和临床用药的实际情况，将由卫生部颁布的原《澄明度检查细则和判断标准》修订为“可见异物检查法”，以加强注射剂等药品的用药安全。

本版药典坚持注重环保的一贯性原则，在品种中对苯等有害溶剂，尽可能采用其他溶剂替代。

本版药典根据中医辨证施治的理论，对收载的中成药标准项下的【功能与主治】进行了科学规范，为准确理解中成药的功能主治及合理用药提供了保证，促进中医药在新时期的发展。

本版药典三部源于《中国生物制品规程》。自1951年以来，该规程已有六版颁布执行，分别为1951年及1952年修订版、1959年版、1979年版、1990年版及1993年版（诊断制品类）、1995年版、2000年版及2002年增补本。2002年翻译出版了第一部英文版《中国生物制品规程》（2000年版）。

第八届药典委员会还完成了《中国药典》2000年版2002年增补本、2004年增补本、《中国药品通用名称》（2005年版）及《药品红外光谱集》（第三卷）、《临床用药须知》（中成药第一版、化学药第四版）。

2005年，完成了《中国药典》2005年版英文版。为加强国际合作与交流，本届委员会期间，与美国药典委员会联合举办了首届中美药典论坛。

为加强和提高国家标准工作效率与水平，常设机构完成了办公自动化及标准数据库的建设，实现了已颁布标准的计算机网络检索查询与统计分析。

## 本版药典(二部)新增品种名单

二甲磺酸阿米三嗪	头孢地尼胶囊	麦白霉素片
二氟尼柳	头孢替唑钠	苄达赖氨酸
二氟尼柳胶囊	注射用头孢替唑钠	苄达赖氨酸滴眼液
十一酸睾酮软胶囊	头孢硫脒	苯星青霉素
三磷酸腺苷二钠	注射用头孢硫脒	克拉霉素颗粒
三磷酸腺苷二钠注射液	司帕沙星	更昔洛韦
注射用三磷酸腺苷二钠	司帕沙星片	更昔洛韦氯化钠注射液
门冬酰胺	司帕沙星胶囊	注射用更昔洛韦
门冬酰胺片	尼莫地平	吡拉西坦
己酮可可碱缓释片	尼莫地平片	吡拉西坦口服溶液
马来酸依那普利	尼莫地平分散片	吡拉西坦片
马来酸依那普利片	尼莫地平注射液	吡拉西坦注射液
马来酸依那普利胶囊	尼莫地平胶囊	吡拉西坦胶囊
马来酸噻吗洛尔片	对乙酰氨基酚咀嚼片	吡拉西坦氯化钠注射液
木糖醇	对乙酰氨基酚泡腾片	吡罗昔康凝胶
木糖醇颗粒	对乙酰氨基酚颗粒	吲哚菁绿
比沙可啶栓	对乙酰氨基酚滴剂	注射用吲哚菁绿
贝敏伪麻片	对乙酰氨基酚凝胶	利巴韦林口服溶液
牛磺酸胶囊	吉他霉素	利巴韦林含片
牛磺酸滴眼液	吉他霉素片	利巴韦林胶囊
乌苯美司	地塞米松片	利巴韦林颗粒
乌苯美司胶囊	亚叶酸钙片	注射用利巴韦林
玉米朊	亚叶酸钙胶囊	利巴韦林氯化钠注射液
甘油(供注射用)	西地碘含片	利巴韦林葡萄糖注射液
甘油果糖注射液	西咪替丁氯化钠注射液	滴眼用利福平
甘油磷酸钠注射液	托西酸舒他西林胶囊	肝素钠乳膏
甘氨酸冲洗液	托西酸舒他西林颗粒	泛昔洛韦
可待因桔梗片	曲安奈德益康唑乳膏	泛昔洛韦片
石杉碱甲	吗氯贝胺	泛昔洛韦胶囊
石杉碱甲片	吗氯贝胺片	阿片片
石杉碱甲注射液	吗氯贝胺胶囊	阿司匹林肠溶胶囊
石杉碱甲胶囊	钆喷酸葡胺注射液	阿司匹林泡腾片
布洛伪麻片	肌苷	阿昔洛韦片
布洛芬口服溶液	肌苷口服溶液	阿昔洛韦乳膏
布洛芬胶囊	肌苷片	阿昔洛韦咀嚼片
布洛芬滴剂	肌苷注射液	阿昔洛韦胶囊
布洛芬糖浆	肌苷胶囊	阿昔洛韦滴眼液
卡巴胆碱	多巴丝肼片	阿昔洛韦颗粒
卡巴胆碱注射液	多巴丝肼胶囊	注射用阿昔洛韦
卡莫氟	米非司酮	阿奇霉素分散片
卡莫氟片	米非司酮片	阿奇霉素颗粒
甲磺酸培氟沙星	安乃近滴鼻液	阿法骨化醇
甲磺酸培氟沙星片	异福片	阿法骨化醇片
甲磺酸培氟沙星注射液	异福胶囊	阿魏酸哌嗪
甲磺酸培氟沙星胶囊	异福酰胺片	阿魏酸哌嗪片
注射用甲磺酸培氟沙星	异福酰胺胶囊	阿魏酸钠
头孢地尼	麦白霉素	阿魏酸钠片

注射用阿魏酸钠	盐酸曲马多缓释片	酒石酸长春瑞滨
环丙沙星	盐酸曲马多缓释胶囊	酒石酸长春瑞滨注射液
青霉素 V 钾胶囊	盐酸伐昔洛韦	酒石酸美托洛尔缓释片
非洛地平	盐酸伐昔洛韦片	黄氧化铁
非洛地平片	盐酸多柔比星	萘敏维滴眼液
罗红霉素干混悬剂	盐酸米诺环素	萘普待因片
罗红霉素分散片	盐酸米诺环素片	萝巴新
依托泊苷	盐酸米诺环素胶囊	酚咖片
依托泊苷注射液	盐酸昂丹司琼	辅酶 Q10 软胶囊
依诺沙星滴眼液	盐酸昂丹司琼片	铝镁司片
乳酸依沙吖啶溶液	盐酸帕罗西汀片	维 A 酸乳膏
泮托拉唑钠	盐酸金刚烷胺颗粒	维生素 C 泡腾颗粒
草乌甲素	盐酸金刚烷胺糖浆	琥乙红霉素分散片
草乌甲素口服溶液	盐酸洛非西定	琥乙红霉素胶囊
草乌甲素片	盐酸洛非西定片	替加氟胶囊
枸橼酸锌	盐酸柔红霉素	替硝唑栓
枸橼酸锌片	注射用盐酸柔红霉素	替硝唑胶囊
哈西奈德涂膜剂	盐酸莫雷西嗪	替硝唑葡萄糖注射液
咪康唑氯倍他索乳膏	盐酸莫雷西嗪片	联苯苄唑栓
氟罗沙星	盐酸格拉司琼	葛根素
氟罗沙星片	盐酸格拉司琼片	葛根素注射液
氟罗沙星胶囊	盐酸格拉司琼注射液	葛根素葡萄糖注射液
氟康唑片	盐酸氨溴索	葛根素氯化钠注射液
氢化可的松琥珀酸钠	盐酸氨溴索口服溶液	棕氧化铁
注射用氢化可的松琥珀酸钠	盐酸氨溴索片	硝酸甘油气雾剂
复方门冬维甘滴眼液	盐酸氨溴索胶囊	硝酸异山梨酯喷雾剂
复方甘草口服溶液	盐酸氨溴索缓释胶囊	硝酸咪康唑搽剂
复方地塞米松乳膏	盐酸萘甲唑啉滴眼液	硫酸小诺霉素
复方呋塞米片	盐酸氯米帕明注射液	硫酸小诺霉素口服溶液
复方阿米三嗪片	盐酸精氨酸片	硫酸小诺霉素片
复方莪术油栓	盐酸噻氯匹定	硫酸小诺霉素注射液
复方铝酸铋胶囊	盐酸精氨酸片	硫酸长春地辛
复方氯化钠滴眼液	盐酸精氨酸片	注射用硫酸长春地辛
复方酮康唑乳膏	盐酸噻氯匹定片	硫酸多黏菌素 B
复方樟脑酊	盐酸噻氯匹定胶囊	注射用硫酸多黏菌素 B
复方磺胺甲噁唑口服混悬液	莪术油注射液	硫酸沙丁胺醇缓释片
胞磷胆碱钠	格列吡嗪胶囊	硫酸沙丁胺醇缓释胶囊
胞磷胆碱钠注射液	格列喹酮	硫酸依替米星
注射用胞磷胆碱钠	格列喹酮片	硫酸依替米星注射液
美罗培南	格隆溴铵	注射用硫酸依替米星
注射用美罗培南	格隆溴铵片	硫糖铝口服混悬液
美洛昔康	氧化淀粉	硫糖铝分散片
前列地尔	氧氟沙星胶囊	紫氧化铁
注射用前列地尔	氧氟沙星眼膏	黑氧化铁
穿琥宁	氧氟沙星滴耳液	氯芬待因片
注射用穿琥宁	氧氟沙星滴眼液	奥沙普秦肠溶片
盐酸尼卡地平注射液	诺氟沙星乳膏	奥沙普秦肠溶胶囊
盐酸尼卡地平葡萄糖注射液	氨力农	奥美拉唑
盐酸地匹福林	注射用氨力农	奥美拉唑肠溶片
盐酸地匹福林滴眼液	烟酸占替诺	奥美拉唑肠溶胶囊
盐酸曲马多栓	烟酸占替诺注射液	普罗布考
盐酸曲马多胶囊		普罗布考片

富马酸亚铁咀嚼片	精制玉米油	磷酸苯丙哌林口服溶液
富马酸亚铁颗粒	精氨酸	磷酸苯丙哌林颗粒
富马酸酮替芬滴眼液	醋氨己酸锌	磷霉素钙
羧甲司坦颗粒	醋氨己酸锌胶囊	磷霉素钙片
聚乙烯醇树脂	醋酸丙氨瑞林	磷霉素钙胶囊
碳酸利多卡因注射液	注射用醋酸丙氨瑞林	磷霉素钙颗粒
碳酸钙咀嚼片	磷酸川芎嗪	磷霉素氨基丁三醇
碳酸钙颗粒	磷酸川芎嗪片	磷霉素氨基丁三醇散
雌二醇缓释贴片	磷酸川芎嗪注射液	聚甲丙烯酸铵酯Ⅰ
鲑降钙素注射液	磷酸川芎嗪胶囊	聚甲丙烯酸铵酯Ⅱ

# 本版药典(二部)未收载 2000 年版药典(二部)中的品种名单

## 正文品种第一部分

空心胶囊	乳酸环丙沙星
肠溶空心胶囊	单硫酸卡那霉素

## 正文品种第二部分

I型肾综合征出血热灭活疫苗	伤寒 Vi 多糖疫苗
II型肾综合征出血热灭活疫苗	多价气性坏疽抗毒素
A 群脑膜炎球菌多糖疫苗	冻干多价气性坏疽抗毒素
乙型脑炎灭活疫苗	抗五步蛇毒血清
乙型脑炎减毒活疫苗	抗狂犬病血清
人乙型肝炎免疫球蛋白	冻干抗狂犬病血清
冻干人乙型肝炎免疫球蛋白	抗眼镜蛇毒血清
人血白蛋白	抗银环蛇毒血清
冻干人血白蛋白	抗蝮蛇毒血清
人狂犬病免疫球蛋白	冻干人纤维蛋白原
冻干人狂犬病免疫球蛋白	冻干人凝血因子Ⅷ
人免疫球蛋白	冻干人凝血酶原复合物
冻干人免疫球蛋白	冻干卡介苗
人破伤风免疫球蛋白	冻干重组人干扰素 $\alpha$ -2a
冻干人破伤风免疫球蛋白	冻干鼠疫活疫苗
口服脊髓灰质炎减毒活疫苗	炭疽活疫苗
风疹减毒活疫苗	重组乙型肝炎疫苗
卡介菌纯蛋白衍生物	结核菌素纯蛋白衍生物
甲型肝炎减毒活疫苗	破伤风抗毒素
白喉抗毒素	冻干破伤风抗毒素
冻干白喉抗毒素	黄热减毒活疫苗
吸附白喉、破伤风联合疫苗(儿童用)	麻疹减毒活疫苗
吸附白喉、破伤风联合疫苗(成人、青少年)	森林脑炎灭活疫苗
吸附白喉疫苗	腮腺炎减毒活疫苗
吸附百日咳、白喉、破伤风联合疫苗	锡克试验毒素
吸附破伤风疫苗	静脉注射用人免疫球蛋白(低 pH)
肉毒抗毒素	冻干静脉注射用人免疫球蛋白(低 pH)
冻干肉毒抗毒素	

# 本版药典(二部)新增、修订与删除的附录名单

## 一、新增的附录

I J	植入剂	XII P	生长激素生物测定法
VIII R	制药用水中总有机碳测定法	XIX F	药品杂质分析指导原则
IX H	可见异物检查法	XIX G	正电子类放射性药品质量控制指导原则
IX J	质谱法	XIX H	锝 [ $^{99m}\text{Tc}$ ] 放射性药品质量控制指导原则
X J	贴剂黏附力测定法	XIX I	药物引湿性试验指导原则
XI K	过敏反应检查法	XIX K	近红外分光光度法指导原则
XII O	降钙素生物测定法		

## 二、修订的附录

I A	片剂	VI H	pH 值测定法
I B	注射剂	VII H	脂肪与脂肪油测定法
I C	酊剂	VIII L	干燥失重测定法
I D	栓剂	VIII N	炽灼残渣检查法
I E	胶囊剂	VIII P	残留溶剂测定法
I F	软膏剂 乳膏剂 糊剂	VIII Q	热分析法
I G	眼用制剂	IX A	溶液颜色检查法
I H	丸剂	IX C	不溶性微粒检查法
I K	糖浆剂	IX D	结晶性检查法
I L	气雾剂 粉雾剂 喷雾剂	IX E	粒度和粒度分布测定法
I M	膜剂	IX F	X 射线粉末衍射法
I N	颗粒剂	IX G	渗透压摩尔浓度测定法
I O	口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂	X A	崩解时限检查法
I P	散剂	X C	溶出度测定法
I Q	耳用制剂	X D	释放度测定法
I R	鼻用制剂	X E	含量均匀度检查法
I S	洗剂 冲洗剂 灌肠剂	X F	最低装量检查法
I T	搽剂 涂剂 涂膜剂	X G	片剂脆碎度检查法
I U	凝胶剂	X H	吸入气雾剂、吸入粉雾剂、吸入喷雾剂的 雾滴(粒)分布测定法
I V	贴剂	XI A	抗生素微生物检定法
IV A	紫外-可见分光光度法	XI C	异常毒性检查法
IV C	红外分光光度法	XI D	热原检查法
IV D	原子吸收分光光度法	XI E	细菌内毒素检查法
IV E	荧光分析法	XI G	降压物质检查法
IV F	火焰光度法	XI H	无菌检查法
V B	薄层色谱法	XI J	微生物限度检查法
V D	高效液相色谱法	XVI	制药用水
V E	气相色谱法	XVII	灭菌法
V G	毛细管电泳法	XIX A	药品质量标准分析方法验证指导原则
V H	分子排阻色谱法	XIX B	药物制剂人体生物利用度和生物等效性 试验指导原则
VI E	旋光度测定法		
VI G	黏度测定法		

XIX C 原料药与药物制剂稳定性试验指导原则

XIX E 微囊、微球与脂质体制剂指导原则

XIX D 缓释、控释和迟释制剂指导原则

### 三、删除的附录

原Ⅱ生物制品通则（移至本版药典三部附录）

原Ⅳ B 比色法（并入Ⅳ A 紫外-可见分光光度法）

原XIX F 细菌内毒素检查法应用指导原则（并入XI E 细菌内毒素检查法）