附件

2017年版《兽药质量标准》勘误表

化学药品卷

| 序号 | 页码 | 标准名称 | 原内容 | 修正内容 |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 61 | 四环素片 | 【规格】（1）50mg（5单位 ）（2）0.125g（12.5单位 ） | 【规格】（1）50mg（5万单位 ）（2）0.125g（12.5万单位 ） |
| 2 | 68 | 地克珠利颗粒 | 【含量测定 】……（附录32）测定 | ……（附录0512）测定 |
| 3 | 93 | 吡喹酮粉 | 【含量测定】……滤过，精密量取续滤液5ml，置50ml量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，精密量取20μl注入液相色谱仪，记录色谱图；另取吡喹酮对照品50mg，同法测定。按外标法以峰面积计算，即得。 | 【含量测定】……滤过，取续滤液，照吡喹酮含量测定项下的方法，自“精密量取5ml”起，依法测定，即得。 |
| 94 | 吡喹酮预混剂（水产用） |
| 4 | 127 | 乳酸环丙沙星注射液 | 【检查】氯化物 精密量取本品适量（约相当于环丙沙星200mg），…… | 【检查】氯化物 精密量取本品10ml，…… |
| 5 | 178 | 复方磺胺嘧啶混悬液 | 【检查】其他 应符合内服溶液剂项下……。 | 【检查】其他 应符合内服混悬剂项下……。 |
| 6 | 206 | 盐酸大观霉素注射液（犬用） | 【规格】按C22H24N2O7计算……。 | 【规格】按C14H24N2O7计算……。 |
| 7 | 214 | 盐酸多西环素注射液（Ⅳ） | 第4行 ……应为90.0%〜110.0%。 | 第4行 ……应为标示量的90.0%〜110.0%。 |
| 8 | 262 | 酒石酸泰乐菌素磺胺二甲嘧啶可溶性粉 | 【含量测定】色谱条件与系统适用性试验   |  |  |  | | --- | --- | --- | | 时间(分钟） | 流动相A（%） | 流动相B（%） | | ．．． | ．．． | ．．． | | 【含量测定】色谱条件与系统适用性试验   |  |  |  | | --- | --- | --- | | 时间(分钟） | 流动相B（%） | 流动相A（%） | | ．．． | ．．． | ．．． | |
| 9 | 380 | 人工矿泉盐说明书 | 【药理作用】……不易被吸收的SO2-，…… | 【药理作用】……不易被吸收的SO42-，…… |
| 10 | 395 | 土霉素预混剂说明书 | 兽用处方药 | 兽用非处方药 |
| 11 | 444 | 多拉菌素注射液说明书 | 兽用处方药 | 兽用非处方药 |
| 12 | 574 | 盐酸大观霉素注射液（犬用）说明书 | 【规格】按C22H24N2O7计算……。 | 【规格】按C14H24N2O7计算……。 |
| 13 | 577 | 盐酸吖啶黄注射液说明书 | 兽用非处方药 | 兽用处方药 |
| 14 | 578 | 盐酸多西环素子宫注入剂说明书 | 兽用处方药 | 兽用非处方药 |
| 15 | 588、  589 | 盐酸沙拉沙星片 | 【药物相互作用】……②Ca2+、Mg2+、Fe3+和Ab3+等重金属离子可与本品可发生螯合，…… | 【药物相互作用】……②Ca2+、Mg2+、Fe3+和Al3+等重金属离子可与本品可发生螯合，…… |
| 590、  591 | 盐酸沙拉沙星可溶性粉 |
| 592、593 | 盐酸沙拉沙星注射液 |
| 594、  595、596 | 盐酸沙拉沙星溶液 |
| 596、597、598 | 盐酸环丙沙星可溶性粉 |
| 599、600 | 盐酸环丙沙星注射液 |
| 16 | 620、621、622 | 恩诺沙星可溶性粉说明书 | 【药物相互作用】……②Ca2+、Mg2+、Fe3+、Ab3+等重金属离子与本品可发生螯合，…… | 【药物相互作用】……②Ca2+、Mg2+、Fe3+、Al3+等重金属离子与本品可发生螯合，…… |
| 17 | 629 | 氨苄西林钠可溶性粉说明书 | 【药理作用】药效学 氨苄西林属于β-内酰胺类抗菌药，……。 | 【药理作用】药效学 氨苄西林属于β-内酰胺类抗生素，……。 |
| 18 | 629 | 氨苄西林钠可溶性粉说明书 | 【作用与用途】抗生素类药。…… | 【作用与用途】β-内酰胺类抗生素。…… |
| 19 | 658 | 硝氯酚伊维菌素片说明书 | 兽用非处方药 | 兽用处方药 |
| 20 | 683 | 硫酸黏菌素预混剂说明书 | 【用法与用量】……牛、猪、鸡0.75～1kg…… | 【用法与用量】……牛、猪、鸡375～500g…… |

中药卷

| 序号 | 页码 | 标准名称 | 原内容 | 修正内容 |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 75 | 三黄苦参散 | 【规格】 每1ml相当于原生药1.14g。 | 删去 |
| 2 | 166 | 苦参末 | ……总量不得少于120mg。 | ……总量不得少于12.0mg。 |
| 3 | 190 | 金钱草散 | ……或不规格网状…… | ……或不规则网状…… |
| 4 | 255 | 银黄可溶性粉 | 【性状】 本品为棕黄色粉末。 | 【性状】 本品为浅黄色至棕黄色粉末。 |
| 5 | 352 | 驱球止痢合剂说明书 | 【规格】 | 【规格】 每1ml相当于原生药2g。 |

生物制品卷

| 序号 | 页码 | 标准名称 | 原内容 | 修正内容 |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 320 | 猪白细胞干扰素 | **附加说明：**  1．本标准由山东省乐至县世红生物技术有限公司提出。 | **附加说明：**  1．本标准由四川省乐至县世红生物技术有限公司提出。 |
| 2 | 352 | 猪伪狂犬病活疫苗（HB-98株） | 反应体系：  15mol/L MgCl2 1.67μl | 反应体系：  15mmol/L MgCl2 1.67μl |
| 3 | 377 | 猪乙型脑炎活疫苗（SA14-14-2株） | 血凝抑制操作方法 | 血凝抑制操作方法 |
| 4 | 426 | 鸡传染性法氏囊病低毒力活疫苗说明书 | **【主要成分与含量】** 疫苗中含有鸡传染性法氏囊病低毒力A80株，每0.1ml病毒含量应≥105.0ELD50。 | **【主要成分与含量】** 疫苗中含有鸡传染性法氏囊病低毒力A80株，每0.1ml病毒含量应≥106.0ELD50。 |

中国兽医药品监察所办公室 2018年3月23日印发