

## 기능성화장품 기준 및 시험방법

식품의약품안전청 고시 제2001- 44호(2001. 7.27, 제정)  
식품의약품안전청 고시 제2002- 71호(2002.12.18, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2005- 4호(2005. 2.17, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2007- 44호(2007. 6.29, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2008- 59호(2008. 8.26, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2008- 89호(2008.12.31, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2009-127호(2009. 8.24, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2009-165호(2009. 11.5, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2012- 51호(2012. 8.22, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2012- 89호(2012. 8.24, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2013- 28호(2013. 4. 5, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2015- 15호(2015. 3.25, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2017- 43호(2017. 5.23, 개정)  
식품의약품안전청 고시 제2018-111호(2018.12.26, 개정)

제1조(목적) 이 고시는 「화장품법」 제4조제1항 및 같은 법 시행규칙 제9조 제1항, 제10조제1항에 따른 기능성화장품 품질기준에 관한 세부사항(이하 “세부사항”이라 한다)을 정함을 목적으로 한다.

제2조(세부사항의 구분) 세부사항은 다음 각 호와 같이 정한다.

1. 통칙은 별표 1과 같다.
2. 피부의 미백에 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 2와 같다.
3. 피부의 주름개선에 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 3과 같다.
4. 자외선으로부터 피부를 보호하는데 도움을 주는 기능성화장품 각조는

별표4와 같다.

5. 피부의 미백 및 주름개선에 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 5와 같다.
6. 모발의 색상을 변화(탈염(脫染)·탈색(脫色)을 포함한다)시키는 데 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 6과 같다.
7. 체모를 제거하는 데 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 7과 같다.
8. 여드름성 피부를 완화하는 데 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 8과 같다.
9. 탈모 증상의 완화에 도움을 주는 기능성화장품 각조는 별표 9와 같다.
10. 일반시험법은 별표 10과 같다.

제3조(재검토기한) 「훈령·예규 등의 발령 및 관리에 관한 규정」에 따라 2019년 1월 1일을 기준으로 매 3년이 되는 시점(매 3년째의 12월 31일까지를 말한다)마다 그 타당성을 검토하여 개선 등의 조치를 하여야 한다.

부칙<제2012-51호, 2012. 8. 22.>

제1조(시행일) 이 고시는 고시한 날부터 시행한다.

제2조(적용례) 이 고시는 고시 시행 후 최초로 제조업자가 제조하거나 제조판매업자가 수입(선적일을 기준으로 한다)하는 기능성화장품부터 적용한다.

제3조(경과조치) ① 이 고시 시행 당시 이미 식품의약품안전청장에게 접수된 기능성화장품(변경)심사의뢰서는 종전의 고시에 따른다.

② 이 고시 시행 당시 종전 규정에 따라 심사받은 기능성화장품의 별첨규격과 기준 및 시험방법에서 “장원기 일반시험법” 및 “화장품 기준 및 시험방법(식약청 고시)”을 인용하고 있는 경우, 이를 각각 “기능성화장품 기준 및 시험방법(식약청 고시) 일반시험법 VI-1. 원료” 및 “기능성화장품 기준 및 시험방법 (식약청 고시) 일반시험법 VI-2. 제제”를 인용한 것으로 본다.

부칙<제2012-89호, 2012. 8. 24.>

제1조(시행일) 이 고시는 고시한 날부터 시행한다.

부칙<제2013-28호, 2013. 4. 5.>

이 고시는 고시한 날로부터 시행한다.

**부칙<제2015-15호, 2015. 3. 25.>**

제1조(시행일) 이 고시는 고시한 날부터 시행한다.

제2조(적용례) ① 이 고시는 고시 시행 후 최초로 식품의약품안전평가원장에게 제출되는 기능성화장품 심사의뢰서(변경을 포함한다) 또는 보고서부터 적용한다.

② 제1항에도 불구하고 이 고시 시행 당시 종전의 규정에 따라 식품의약품안전평가원장에게 기능성화장품 심사의뢰서(변경을 포함한다) 또는 보고서를 제출한 경우에도 개정 규정을 적용한다.

제3조(경과조치) 이 고시 시행 당시 종전의 규정에 따라 기능성화장품으로 심사받거나 보고서를 제출한 품목은 이 고시에 따라 심사받거나 보고받은 것으로 본다.

**부칙<제2017-43호, 2017. 5. 23.>**

제1조(시행일) 이 고시는 2017년 5월 30일부터 시행한다

제2조(제조·수입에 관한 적용례) 이 고시는 고시 시행 이후 화장품 제조업자 및 제조판매업자가 제조 또는 수입(통관일을 기준으로 한다)하는 화장

품부터 적용한다.

제3조(기능성화장품 심사 등에 관한 적용례) ① 이 고시는 고시 시행 이후 최초로 식품의약품안전평가원장에게 제출되는 기능성화장품 심사의뢰서(변경을 포함한다) 또는 보고서부터 적용한다.

② 제1항에도 불구하고 이 고시 시행 당시 화장품법 시행규칙(총리령 제 1357호) 제2조제6호부터 제9호까지의 개정규정에 따른 품목에 대하여 약사법 제31조제4항에 따라 품목허가를 신청하여 절차가 진행 중인 경우에도 이 고시를 적용한다.

#### 부칙<제2018-111호, 2018. 12. 26.>

제1조(시행일) 이 고시는 고시한 날부터 시행한다.

제2조(제조·수입에 관한 적용례) 이 고시는 고시 시행 이후 화장품 제조업자 및 제조판매업자가 제조 또는 수입(통관일을 기준으로 한다)하는 화장품부터 적용한다.

제3조(기능성화장품 심사 등에 관한 적용례) 이 고시는 고시 시행 이후 최초로 식품의약품안전평가원장에게 제출되는 기능성화장품 심사의뢰서(변경을 포함한다) 또는 보고서부터 적용한다.

제4조(시험법 변경에 따른 경과조치) 별표 2 및 별표 3 각조 중 시험법이 변경된 품목에 대해서는 종전 규정의 시험법을 선택하여 사용할 수 있다.

[별표 1]

I. 통 칙  
(제2조제1호 관련)

## I. 통 칙

1. 이 고시는 「화장품법」 제4조제1항 및 「화장품법 시행규칙」 제9조제1항에 따라 기능성화장품 심사를 받기 위하여 자료를 제출하고자 하는 경우, 기준 및 시험방법에 관한 자료 제출을 면제할 수 있는 범위를 정함을 목적으로 한다.
2. 이 고시의 영문명칭은 「Korean Functional Cosmetics Codex」라 하고, 줄여서 「KFCC」라 할 수 있다.
3. 이 고시에 수재되어 있는 기능성화장품의 적부는 각조의 규정, 통칙 및 일반시험법의 규정에 따라 판정한다.
4. 제제를 만들 경우에는 따로 규정이 없는 한 그 보존 중 성상 및 품질의 기준을 확보하고 그 유용성을 높이기 위하여 부형제, 안정제, 보존제, 완충제 등 적당한 첨가제를 넣을 수 있다. 다만, 첨가제는 해당 제제의 안전성에 영향을 주지 않아야 하며, 또한 기능을 변하게 하거나 시험에 영향을 주어서는 아니된다.
5. 이 고시에서 규정하는 시험방법 외에 정확도와 정밀도가 높고 그 결과를 신뢰할 수 있는 다른 시험방법이 있는 경우에는 그 시험방법을 쓸 수 있다. 다만 그 결과에 대하여 의심이 있을 때에는 규정하는 방법으로 최종의 판정을 실시한다.
6. 화장품 제형의 정의는 다음과 같다.
  - 가. 로션제란 유화제 등을 넣어 유성성분과 수성성분을 균질화하여 점액상으로 만든 것을 말한다.
  - 나. 액제란 화장품에 사용되는 성분을 용제 등에 녹여서 액상으로 만든 것을 말한다.
  - 다. 크림제란 유화제 등을 넣어 유성성분과 수성성분을 균질화하여 반고형상으로 만든 것을 말한다.
  - 라. 침적마스크제란 액제, 로션제, 크림제, 겔제 등을 부직포 등의 지지체에 침적하여 만든 것을 말한다.
  - 마. 겔제란 액체를 침투시킨 분자량이 큰 유기분자로 이루어진 반고형상을 말한다.
  - 바. 에어로졸제란 원액을 같은 용기 또는 다른 용기에 충전한 분사제(액화기체, 압축기체 등)의 압력을 이용하여 안개모양, 포말상 등으로 분출하도록 만든 것을 말한다.
  - 사. 분말제란 균질하게 분말상 또는 미립상으로 만든 것을 말하며, 부형제 등을 사용할 수 있다.

7. 「밀폐용기」라 함은 일상의 취급 또는 보통 보존상태에서 외부로부터 고형의 이물이 들어가는 것을 방지하고 고형의 내용물이 손실되지 않도록 보호할 수 있는 용기를 말한다. 밀폐용기로 규정되어 있는 경우에는 기밀용기도 쓸 수 있다.
8. 「기밀용기」라 함은 일상의 취급 또는 보통 보존상태에서 액상 또는 고형의 이물 또는 수분이 침입하지 않고 내용물을 손실, 풍화, 조해 또는 증발로부터 보호할 수 있는 용기를 말한다. 기밀용기로 규정되어 있는 경우에는 밀봉용기도 쓸 수 있다.
9. 「밀봉용기」라 함은 일상의 취급 또는 보통의 보존상태에서 기체 또는 미생물이 침입할 염려가 없는 용기를 말한다.
10. 「차광용기」라 함은 광선의 투과를 방지하는 용기 또는 투과를 방지하는 포장을 한 용기를 말한다.
11. 물질명 다음에 ( ) 또는 [ ]중에 분자식을 기재한 것은 화학적 순수물질을 뜻한다. 분자량은 국제원자량표에 따라 계산하여 소수점이하 셋째 자리에서 반올림하여 둘째 자리까지 표시한다.
12. 이 기준의 주된 계량의 단위에 대하여는 다음의 기호를 쓴다.

미터	m	데시미터	dm
센티미터	cm	밀리미터	mm
마이크로미터	μm	나노미터	nm
킬로그램	kg	그램	g
밀리그램	mg	마이크로그램	μg
나노그램	ng	리터	L
밀리리터	mL	마이크로리터	μL
평방센티미터	cm <sup>2</sup>	수은주밀리미터	mmHg
센티스톡스	cs	센티포아스	cps
노르말(규정)	N	몰	M 또는 mol.
질량백분율	%	질량대용량백분율	w/v%
용량백분율	vol%	용량대질량백분율	v/w%
질량백만분율	ppm	피에이치	pH
섭씨도	℃		



13. 시험 또는 저장할 때의 온도는 원칙적으로 구체적인 수치를 기재한다. 다만, 표준 온도는 20℃, 상온은 15~25℃, 실온은 1~30℃, 미온은 30~40℃로 한다. 냉소는 따로 규정이 없는 한 1~15℃ 이하의 곳을 말하며, 냉수는 10℃ 이하, 미온탕은 30~40℃, 온탕은 60~70℃, 열탕은 약 100℃의 물을 뜻한다.

가열한 용매 또는 열용매라 함은 그 용매의 비점 부근의 온도로 가열한 것을 뜻하며 가온한 용매 또는 온용매라 함은 보통 60~70℃로 가온한 것을 뜻한다. 수욕상 또는 수욕중에서 가열한다라 함은 따로 규정이 없는 한 끓인 수욕 또는 100℃의 증기욕을 써서 가열하는 것이다. 보통 냉침은 15~25℃, 온침은 35~45℃에서 실시한다.

14. 통칙 및 일반시험법에 쓰이는 시약, 시액, 표준액, 용량분석용표준액, 계량기 및 용기는 따로 규정이 없는 한 일반시험법에서 규정하는 것을 쓴다. 또한 시험에 쓰는 물은 따로 규정이 없는 한 정제수로 한다.

15. 용질명 다음에 용액이라 기재하고, 그 용제를 밝히지 않은 것은 수용액을 말한다.

16. 용액의 농도를 (1→5), (1→10), (1→100) 등으로 기재한 것은 고체물질 1g 또는 액상물질 1mL를 용제에 녹여 전체량을 각각 5mL, 10mL, 100mL등으로 하는 비율을 나타낸 것이다. 또 혼합액을 (1:10) 또는 (5:3:1) 등으로 나타낸 것은 액상물질의 1용량과 10용량과의 혼합액, 5용량과 3용량과 1용량과의 혼합액을 나타낸다.

17. 시험은 따로 규정이 없는 한 상온에서 실시하고 조작 직후 그 결과를 관찰하는 것으로 한다. 다만 온도의 영향이 있는 것의 판정은 표준온도에 있어서의 상태를 기준으로 한다.

18. 따로 규정이 없는 한 일반시험법에 규정되어 있는 시약을 쓰고 시험에 쓰는 물은 「정제수」이다.

19. 액성을 산성, 알칼리성 또는 중성으로 나타낸 것은 따로 규정이 없는 한 리트머스지를 써서 검사한다. 액성을 구체적으로 표시할 때에는 pH값을 쓴다. 또한, 미산성, 약산성, 강산성, 미알칼리성, 약알칼리성, 강알칼리성등으로 기재한 것은 산성 또는 알칼리성의 정도의 개략(概略)을 뜻하는 것으로 pH의 범위는 다음과 같다.

pH의 범위

미산성	약 5~약 6.5	미알칼리성	약 7.5~약 9
약산성	약 3~약 5	약알칼리성	약 9~약 11
강산성	약 3이하	강알칼리성	약 11이상

20. 질량을 「정밀하게 단다.」라 함은 달아야 할 최소 자리수를 고려하여 0.1mg, 0.01mg 또는 0.001mg까지 단다는 것을 말한다. 또 질량을 「정확하게 단다.」라 함은 지시된 수치의 질량을 그 자리수까지 단다는 것을 말한다.
21. 시험할 때 n자리의 수치를 얻으려면 보통 (n+1)자리까지 수치를 구하고 (n+1)자리의 수치를 반올림한다.
22. 시험조작을 할때 「직후」 또는 「곧」이란 보통 앞의 조작이 종료된 다음 30초 이내에 다음 조작을 시작하는 것을 말한다.
23. 시험에서 용질이 「용매에 녹는다 또는 섞인다」라 함은 투명하게 녹거나 임의의 비율로 투명하게 섞이는 것을 말하며 섬유 등을 볼 수 없거나 있더라도 매우 적다.
24. 검체의 채취량에 있어서 「약」이라고 붙인 것은 기재된 양의  $\pm 10\%$ 의 범위를 뜻한다.

[별표 2]

II. 피부의 미백에 도움을 주는  
기능성화장품 각조  
(제2조제2호 관련)

# 나이아신아마이드

## Niacinamide

C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O : 122.13

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 나이아신아마이드(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O) 98.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 백색의 결정 또는 결정성 가루로 냄새는 없다.

**확인시험 1)** 이 원료 5mg에 2,4-디니트로클로로벤젠 10mg을 섞어 5~6초간 가만히 가열하여 용해시키고 식힌 다음 수산화칼륨·에탄올시액 4mL를 넣을 때 액은 적색을 나타낸다.

**2)** 이 원료 1mg에 pH 7.0의 인산염완충액 100mL를 넣어 녹이고 이 액 2mL에 브롬화시안시액 1mL를 넣어 80℃에서 7분간 가열하고 빨리 식힌 다음 수산화나트륨시액 5mL를 넣어 30분간 방치하고 자외선 하에서 관찰할 때 청색의 형광을 나타낸다.

**3)** 이 원료 20mg에 수산화나트륨시액 5mL를 넣어 조심하여 끓일 때 나는 가스는 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시킨다.

**4)** 이 원료 20mg에 물을 넣어 녹이고 1L로 한다. 이 액은 파장 262± 2nm에서 흡수극대를 나타내며 파장 245± 2nm에서 흡수극소를 나타낸다. 여기서 얻은 극대파장에서의 흡광도를 A<sub>1</sub>, 극소파장에서의 흡광도를 A<sub>2</sub>로 할 때 A<sub>2</sub>/A<sub>1</sub>은 0.63~0.67이다

**용 점** 128℃~131℃ (제 1법)

**순도시험 1) 액 성** 이 원료의 수용액(1→10)은 중성이다.

**2) 염화물** 이 원료 0.50g을 달아 시험한다. 비교액에는 0.01N 염산 0.30mL를 넣는다. (0.021% 이하)

**3) 황산염** 이 원료 1.0g을 달아 시험한다. 비교액에는 0.01N 황산 0.40mL를 넣는다. (0.019% 이하)

**4) 중금속** 이 원료 1.0g에 물 20mL를 넣어 녹인 다음 여기에 묽은 초산 2mL 및 물을 넣어 50mL로 하고 이것을 검액으로 하여 제 4법에 따라 시험한다. 비교액에는 납표준액 3.0mL를 넣는다. (30ppm 이하)

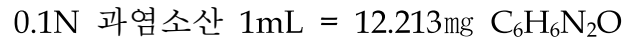
**5) 황산에 대한 정색물** 이 원료 0.20g을 달아 시험한다. 액의 색은 색의 비교액 A보다 진하지 않다.

**건조감량** 0.5% 이하 (1g, 105℃, 4시간)

**강열잔분** 0.1% 이하 (3g, 제1법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.3g을 정밀하게 달아 비수적정용빙초산 20mL를 넣

어 필요하면 가온하여 녹이고 식힌 다음 벤젠 100mL를 넣고 0.1N 과염소산으로 적정한다. (지시약: 크리스탈바이올렛시액 2방울) 다만 적정의 종말점은 액의 자색이 청색을 거쳐 청록색으로 변할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.



## 나이아신아마이드 로션제

### Niacinamide Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0mL/분

## 나이아신아마이드 액제 Niacinamide Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유효성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O:122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0mL/분

## 나이아신아마이드 크림제

### Niacinamide Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 5 mL 메탄올을 넣어 초음파 추출한 후 물을 넣어 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 10 % 메탄올을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0mL/분



## 나이아신아마이드 침적 마스크

### Niacinamide Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유향제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{나이아신아마이드 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0mL/분

# 닥나무추출물

## Broussonetia Extract

이 원료는 닥나무 *Broussonetia kazinoki* 및 동속식물(뽕나무과 *Moraceae*)의 줄기 또는 뿌리를 에탄올 및 에칠 아세테이트로 추출하여 얻은 가루 또는 그 가루의 2w/v% 부틸렌글리콜 용액이다. 이 원료에 대하여 기능성 시험을 할 때 타이로시네이즈 억제율은 48.5~84.1% 이다.

**제 법** 이 원료는 닥나무 및 동속식물의 줄기 또는 뿌리에 약 2배 용량의 에탄올을 넣어 1~ 3주간 침적시키고 여과하여 얻은 여액에 이 액의 약 1%에 해당하는 활성탄을 넣어 잘 섞은 다음 여과한다. 이 여액을 취하여 농축하고 여기에 에칠아세테이트를 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 에칠아세테이트 층을 취하여 감압 건조하여 얻은 가루 또는 이 가루를 부틸렌글리콜에 녹여 2w/v% 용액으로 한 것이다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색~황갈색의 점성이 있는 액 또는 황갈색~암갈색의 결정성 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 액의 경우에는 이 원료 2g에 부틸렌글리콜을 넣어 500mL로 한 액을 검액으로 한다. 가루의 경우에는 이 원료 1g에 부틸렌글리콜을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 취하여 부틸렌글리콜을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 283±2nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**pH** 2.7 ~ 4.7 (1→100)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

**2) 비 소** 이 원료 1.0g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 C를 쓰는 방법에 따라 시험한다(2ppm 이하).

**기능성시험** 이 원료의 가루로서 50mg에 해당하는 양을 달아 에탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 액 10mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 완충액<sup>1)</sup> 500 $\mu$ l에 기질액<sup>2)</sup> 500 $\mu$ l, 물 450 $\mu$ l 및 검액 50 $\mu$ l를 넣어 섞고, 효소액<sup>3)</sup> 50 $\mu$ l를 넣어 흔들어 섞어 37°C에서 10분간 반응시키고 곧 얼음 중에 5분간 방치한 다음, 완충액<sup>1)</sup> 500 $\mu$ l, 물 950 $\mu$ l 및 에탄올 50 $\mu$ l를 넣어 검액과 같은 방법으로 조작하여 얻은 액을 대조액으로 하여 파장 475nm에서 흡광도 B를 측정한다. 따로 검액 대신 에탄올 50 $\mu$ l을 가지고 검액과 같은 방법으로 조작하여 얻은 액을 공시험액으로 하여 그 흡광도 A를 측정하며, 효소액 대신 물 50 $\mu$ l를 넣어 검액과 같은 방법으로 조작하여 얻은 액을

색보정액으로 하여 그 흡광도 C를 측정하고 다음 식에 따라 타이로시네이즈 억제율 (%)을 구한다.

$$\text{타이로시네이즈억제율(\%)} = \frac{A - (B - C)}{A} \times 100$$

A : 공시험액에서 얻은 흡광도

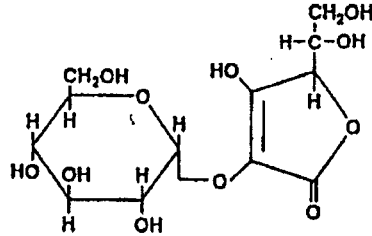
B : 검액에서 얻은 흡광도

C : 색보정액에서 얻은 흡광도

- 1) 완충액 : 0.1M 인산이수소칼륨액을 pH 6.8이 되도록 2M 수산화나트륨액으로 조정한다.
- 2) 기질액 : 타이로신 표준품 3mg에 물을 넣어 녹여 10mL로 한다.
- 3) 효소액 : 머쉬룸타이로시네이즈(Mushroom Tyrosinase, 표준품)를 완충액에 녹여 2 units/ $\mu$ l 가 되도록 만든다.

# 아스코빌글루코사이드

## Ascobyl Glucoside



아스코빅애씨드 2-글루코사이드

(Ascorbic Acid 2-Glucoside)

$C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27

이 원료는 정량할 때 아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27) 98.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색 ~ 미황색의 가루 또는 결정성 가루이다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1→50) 5 mL에 과망간산칼륨시액 1 방울을 떨어뜨릴 때 또는 2,6-디클로로페놀인도페놀나트륨시액 1~2 방울을 떨어뜨릴 때 각 시액의 색은 곧 없어진다.

**2)** 이 원료의 수용액(5→40) 2~3 방울을 끓는 페링시액 5 mL에 넣어 약 5분간 가열했을 때, 적색의 침전이 생긴다.

**3)** 이 원료를 건조하여 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때  $3,300\text{ cm}^{-1}$ ,  $1,700\text{ cm}^{-1}$ ,  $1,110\text{ cm}^{-1}$ ,  $1,060\text{ cm}^{-1}$  부근에서 특성흡수를 나타낸다.

**용점** 158 ~ 163 °C(제 1 법)

**비선광도**  $[\alpha]_D^{25}$  : +186.0 ~ +188.0 °(건조 후 5 g, 물 100 mL, 100 mm)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 1.0 g을 물 50 mL에 녹일 때 액은 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0 mL를 넣는다.(20 ppm 이하)

**3) 비소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 검액을 만들어 장치B를 이용하는 방법으로 시험한다(2 ppm이하).

**4) 유리 아스코빅애씨드 및 유리 포도당** 이 원료 0.5 g을 정밀하게 달아 이동상에 넣어 녹여 정확하게 25 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 아스코빅애씨드 표준품 20 mg을 정밀하게 취하여 이동상을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 한 액을 아스코빅애씨드 표준원액으로 한다. 포도당 표준품 20 mg을 정밀하게 취하여 이동상을

넣어 녹여 정확하게 100 mL로 한 액을 포도당 표준원액으로 한다. 아스코빅애시드 및 포도당 표준원액 각각 10 mL씩을 취하여 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체 크로마토그래피법에 따라 시험한다. 검액의 아스코빅애시드 및 포도당 각각의 피크 면적은 표준액의 아스코빅애시드 및 포도당 각각의 피크면적보다 크지 않다. (유리 아스코빅애시드 0.1 %이하, 유리 포도당 0.1 %이하)

### 조작조건

검출기 : 시차굴절계

칼 럼 : 안지름 4.6 mm, 길이 25 cm 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래피용 디메칠아미노프로필실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼 온도 : 40  $^{\circ}$ C

이동상 : 아세토니트릴 및 0.5 % 인산용액 735 mL에 인산이수소칼륨 4 g을 넣은 혼합액(60:40)

유 량 : 0.7 mL/분

건조감량 1.0 % 이하 (1 g, 105  $^{\circ}$ C, 2시간)

강열잔분 0.2 % 이하 (1 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 물 30 mL에 넣어 녹이고 0.2 N 수산화나트륨액으로 적정한다(지시약 : 페놀프탈레인시액 2 방울).

$$0.2 \text{ N 수산화나트륨액 } 1 \text{ mL} = 67.654 \text{ mg C}_{12}\text{H}_{18}\text{O}_{11}$$

## 아스코빌글루코사이드 로션제

### Ascorbyl Glucoside Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$ : 338.27)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌글루코사이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유효성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌글루코사이드로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 충분히 분산시킨 다음 100mL로 하고, 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌글루코사이드 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌글루코사이드의 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 245nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 150mm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 삼불화초산용액(2→1000)

유 량 : 0.8mL/분

## 아스코빌글루코사이드 액제 Ascorbyl Glucoside Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$ : 338.27)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌글루코사이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌글루코사이드로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 충분히 분산시킨 다음 100mL로 하고, 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌글루코사이드 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌글루코사이드의 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 245nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 150mm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 삼불화초산용액(2→1000)

유 량 : 0.8mL/분

## 아스코빌글루코사이드 크림제

### Ascorbyl Glucoside Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌글루코사이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌글루코사이드로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 충분히 분산시킨 다음 100mL로 하고, 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌글루코사이드 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌글루코사이드의 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 245nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 150mm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 삼불화초산용액(2→1000)

유 량 : 0.8mL/분



## 아스코빌글루코사이드 침적 마스크 Ascorbyl Glucoside Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$ : 338.27)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌글루코사이드를 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 아스코빌글루코사이드로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 충분히 분산시킨 다음 100mL로 하고, 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌글루코사이드 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확히 취하여 이동상을 넣어 20mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$  : 338.27)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌글루코사이드의 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 245nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 150mm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 삼불화초산용액(2 $\rightarrow$ 1000)

유 량 : 0.8mL/분

## 아스코빌테트라이소팔미테이트

### Ascorbyl Tetraisopalmitate

테트라이소팔미틴산아스코빌

2,3,5,6-O-tetra-2-hexyldecanonyl-L-ascorbyl acid  $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78

이 원료는 주로 아스코빅애씨드와 이소팔미틱애씨드의 테트라에스테르로 되어 있다. 이 원료는 정량할 때 아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78) 95.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 무색 ~ 옅은 황색의 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**비 중**  $d_{20}^{20}$  : 0.930 ~ 0.943

**굴 절 률**  $n_D^{25}$  : 1.459 ~ 1.465

**확인시험** 1) 이 원료 0.2g을 달아 에탄올 5mL에 용해하여 과망간산칼륨시액 1방울을 가할 때 액은 옅은 갈색을 나타낸다.

2) 이 원료 0.2g을 에탄올 5mL에 넣어 환류냉각기를 달아 110°C에서 30분간 가열하고 냉각한 다음 과망간산칼륨시액 1방울을 넣을 때 시액은 즉시 사라진다.

3) 이 원료 2.0g을 달아 0.5N 수산화칼륨·에탄올액 50mL를 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 1시간 끓인 후 에탄올을 충분히 날려 보낸다. 식힌 다음 황산을 넣어 산성으로 하고 n-헥산 30mL를 가해 세계 흔들어 섞는다. n-헥산층을 취하여 물로 씻은 액이 중성이 될 때까지 씻은 후 수욕상에서 n-헥산을 제거하고 잔류물 0.1g을 취해 메탄올·황산액<sup>(주)</sup> 20mL를 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 1시간 가열한다. 식힌 다음 분액깔때기에 옮겨 물 50mL를 넣은 다음 n-헥산 30mL씩 2회 추출하고 n-헥산층을 물로 씻은 액이 메틸오렌지 5방울로 적색을 나타내지 않을 때까지 씻는다. 여기에 무수황산나트륨 5g을 넣어 20분간 방치한 다음 이것을 검액으로 한다. 검액 1 $\mu$ L를 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 피크 유지 시간 약 18분에 이소팔미틴산메칠의 피크를 나타낸다.

(주) 메탄올·황산액 : 메탄올 50mL에 진한 황산 5g을 조심스럽게 넣어 섞고 나머지를 메탄올로 채워 100mL로 한다.

#### 조작조건

검출기 : 수소염이온화검출기

칼 럼 : 안지름 34mm, 길이 3m의 관에 기체크로마토그래프용 시아노프로필실리콘을 177~250 $\mu$ m의 실란 처리한 기체크로마토그래프용 규조토에 10%의 비율로 입힌 것을 충전한다.

칼럼온도 : 초기 80℃에서 매분 8℃씩 240℃까지 승온한다.

이동상 및 유량 : 질소, 매분 30~40mL의 일정량

4) 이 원료를 가지고 적외부스펙트럼측정법의 4)액막법에 따라 측정할 때 2930cm<sup>-1</sup>, 1780cm<sup>-1</sup>, 1460cm<sup>-1</sup>, 1100cm<sup>-1</sup> 부근에서 측정흡수를 나타낸다.

순도시험 1) 중금속 이 원료 1.0g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0mL를 넣는다. (20ppm 이하)

2) 비 소 이 원료 1.0g을 달아 제 3법에 따라 검액을 만들어 장치 B를 쓰는 방법에 따라 시험한다. (2ppm 이하)

3) 유연물질 이 원료 0.1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 2.0mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액 20μL를 가지고 다음의 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 전체 피크면적 (A) 및 아스코빌테트라이소팔미테이트 이외의 총 피크면적 B를 구할 때 유연물질의 피크면적의 합은 4% 이하이다.

$$\text{총 유연물질의 양(\%)} = \frac{B}{A} \times 100$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정과장 : 236nm)

컬럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5μm의 액체 크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴 · 테트라히드로퓨란 · 메탄올 혼합액 (5:4:1)

유량 : 1.0mL/분

측정시간 : 테트라-2-헥실데칸산-L-아스코빌의 피크 유지시간의 2배로 한다.

건조감량 0.5% 이하 (2g, 감압, 실리카겔, 4시간)

정량법 이 원료 약 30mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 여과하여 여액을 검액으로 한다. 따로 아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품 30mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 여과하여 여액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20μL씩을 가지고 다음의 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아스코빌테트라이소팔미테이트의 피크면적 A<sub>T</sub> 및 A<sub>S</sub>를 측정한다.

아스코빌테트라이소팔미테이트(C<sub>70</sub>H<sub>128</sub>O<sub>10</sub> : 1129.78)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정과장 236nm)

칼럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5~10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 25 $^{\circ}$ C

이동상 : 아세토니트릴 · 테트라히드로퓨란 · 메탄올의 혼합액 (5:4:1)

유량 : 1.0mL/분

## 아스코빌테트라이소팔미테이트 로션제

### Ascorbyl Tetraisopalmitate Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌테트라이소팔미테이트를 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌테트라이소팔미테이트로서 약 20mg 에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 236 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴· 테트라하이드로퓨란· 메탄올 혼합액 (5:4:1)

유 량 : 1.0mL/분

## 아스코빌테트라이소팔미테이트 액제 Ascorbyl Tetraisopalmitate Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌테트라이소팔미테이트를 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌테트라이소팔미테이트로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 236nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴·테트라하이드로퓨란·메탄올 혼합액 (5:4:1)

유 량 : 1.0mL/분

## 아스코빌테트라이소팔미테이트 크림제

### Ascorbyl Tetraisopalmitate Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌테트라이소팔미테이트를 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유흥제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌테트라이소팔미테이트로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 236 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴·테트라하이드로퓨란·메탄올 혼합액 (5:4:1)

유 량 : 1.0mL/분

## 아스코빌테트라이소팔미테이트 침적 마스크

### Ascorbyl Tetraisopalmitate Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌테트라이소팔미테이트를 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 아스코빌테트라이소팔미테이트로서 약 20mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체 크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

아스코빌테트라이소팔미테이트( $C_{70}H_{128}O_{10}$  : 1129.78)의 양(mg) =

$$\text{아스코빌테트라이소팔미테이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 236nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

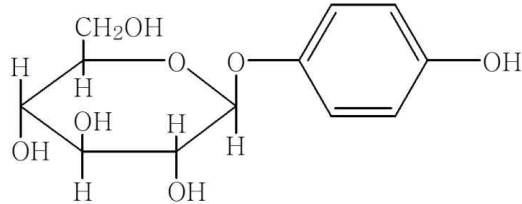
이동상 : 아세토니트릴·테트라하이드로퓨란·메탄올 혼합액 (5:4:1)

유 량 : 1.0mL/분



## 알부틴

### Arbutin



4-하이드록시페닐-β-D-글루코피라노사이드

4-hydroxyphenyl-β-D-glucopyranoside

$C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25

이 원료를 정량할 때 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25) 98.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색~미황색의 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1→1000) 1 mL에 안트론시액 2 mL를 물로 식히면서 넣을 때 청록색을 띤다.

2) 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1) 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $3,384\text{ cm}^{-1}$ ,  $3,290\text{ cm}^{-1}$ ,  $1,514\text{ cm}^{-1}$ ,  $1,222\text{ cm}^{-1}$  및  $1,080\text{ cm}^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1→10,000)을 가지고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $283 \pm 2\text{ nm}$ 에서 흡수극대를 나타낸다.

**용점**  $198 \sim 201\text{ }^\circ\text{C}$  (제1법)

**비선광도**  $[\alpha]_D^{25}$  :  $-63.5 \sim -65.5$  (3.0 g, 물, 100 mL, 100 mm)

**순도시험** 1) **중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

2) **비소** 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2 ppm 이하).

**수분** 0.5 % 이하 (0.3 g)

**강열잔분** 0.5 % 이하 (1.0 g, 제1법)

**정량법** 이 원료 약 40 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 10 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품을 데시케이터(감압, 실리카 겔)에서 12시간 건조한 다음 약 40 mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액

으로 한다. 검액 및 표준액 20  $\mu\text{l}$ 를 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 알부틴 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알부틴}(C_{12}H_{16}O_7)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{알부틴 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 280 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu\text{m}$ 의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 알부틴 로션제

### Arbutin Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20mg 해당량을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품을 데시케이터(감압, 실리카 겔)에서 12시간 건조한 다음 약 20mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 알부틴 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알부틴}(C_{12}H_{16}O_7)\text{의 양(mg)} = \text{알부틴 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정파장 280 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체 크로마토 그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 알부틴 액제

### Arbutin Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔 을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20 mg 해당량을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품을 데시케이터(감압, 실리카 겔)에서 12 시간 건조한 다음 약 20 mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 알부틴 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알부틴}(C_{12}H_{16}O_7)\text{의 양(mg)} = \text{알부틴 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정파장 280 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체 크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 알부틴 크림제

### Arbutin Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0%이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20 mg 해당량을 정밀하게 달아 메탄올 5 mL를 넣어 초음파 추출한 후 물을 넣어 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품을 데시케이터(감압, 실리카 겔)에서 12 시간 건조한 다음 약 20 mg을 정밀하게 달아 10 % 메탄올을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 알부틴 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알부틴}(C_{12}H_{16}O_7)\text{의 양(mg)} = \text{알부틴 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 280nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분



# 알부틴 침적 마스크

## Arbutin Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 알부틴으로서 약 20mg 해당량을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품을 데시케이터(감압, 실리카겔)에서 12시간 건조한 다음 약 20mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 알부틴 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알부틴(C}_{12}\text{H}_{16}\text{O}_7\text{)의 양(mg)} = \text{알부틴 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광도계 (측정과장 280nm)

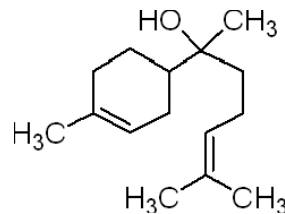
칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

## 알파-비사보롤

### (-)-alpha-bisabolol



(-)-6-메틸-2-(4-메틸-3-싸이클로헥센-1-일)-5-헵텐-2-올

(-)-6-Methyl-2-(4-methyl-3-cyclohexen-1-yl)-5-hepten-2-ol      C<sub>15</sub>H<sub>26</sub>O : 222.37

이 원료는 칸테이아 나무 *Vanillosmopsis erythropoppa* Schult. Bip의 가지와 잎을 분별 증류하여 얻은 에센셜 오일이다. 이 원료는 정량할 때 알파-비사보롤(C<sub>15</sub>H<sub>26</sub>O : 222.37) 97.0 % 이상을 함유한다.

**제 법** 칸테이아 나무 가지와 잎 100 kg을 감압하에서(0.4 mmHg, 100 °C) 18시간 동안 증류하여 얻은 칸테이아 오일(Candeia oil) 1.1kg을 다시 감압하에서(0.1 mmHg) 온도별로 분별 증류하여 이 원료 825g을 얻는다.

**성 상** 이 원료는 무색의 오일 상으로 냄새는 없거나 특이한 냄새가 있다.

**굴 절 률**  $n_D^{20}$  : 1.480 ~ 1.500

**비 중**  $d_{25}^{25}$  : 0.900 ~ 0.950

**비선광도**  $[\alpha]_D^{20}$  : -53° ~ -63(메탄올)

**확인시험 1)** 이 원료 10mg을 달아 메탄올 1mL에 녹인 액을 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 10mg을 달아 메탄올 1mL에 녹인 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10μL씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판(실리카겔 GF<sub>254</sub>)에 점적한다. 다음에 헥산·에칠아세테이트 혼합액 (85 : 15)을 전개용매로 하여 전개시키고 실온에서 박층판을 말린 다음 황산·에탄올·아니스알데하이드 혼합액 (10:90:10)에 넣은 다음 가열할 때 검액은 표준액과 같은 Rf값에서 같은 색상의 반점을 나타낸다.

**2)** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**강열잔분** 0.1 % 이하 (1.0 g, 제 1법)

**건조감량** 0.1 % 이하 (1.0 g, 감압, 오산화인, 24시간)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 조작하여 시험한다. 다만, 비

교액에는 납 표준액 1.0mL를 넣는다. (10ppm 이하)

2) 비소 이 원료 0.5g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 A를 쓰는 방법에 따라 시험한다.(4ppm 이하).

3) 기타 유연물질 이 원료 약 200mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로, 검액 2.8mL을 정확하게 취해 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ L씩을 가지고 정량법 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액 중 용매 피크와 주 피크를 제외한 개별 유연물질의 피크 면적합은 표준액의 피크면적보다 크지 않다. (2.8 % 이하) 다만, 측정범위는 20분으로 한다.

**정 량 법** 이 원료 약 50mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로, 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래피법에 따라 시험하여 알파-비사보롤의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{알파-비사보롤 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 4.6mm, 길이 25cm인 스테인레스관에 약 10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 실온

이 동 상 : 희석시킨 초산(1 $\rightarrow$ 1,000) · 아세토니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

**미생물 한도** 세균 및 진균시험을 할 때 세균수 및 진균수는 각각 100개/g 이하이어야 한다.

## 알파-비사보롤 로션제

### Alpha-Bisabolol Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하다면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양(mg)} = \text{알파-비사보롤 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 210nm)

칼 립 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1 $\rightarrow$ 1,000) · 아세트니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

## 알파-비사보롤 액제

### Alpha-Bisabolol Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 알파-비사보롤 ( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{알파-비사보롤 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1→1,000) · 아세토니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

## 알파-비사보롤 크림제

### Alpha-Bisabolol Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{알파-비사보롤 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1→1,000) · 아세토니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

## 알파-비사보롤 침적 마스크 Alpha-Bisabolol Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유향제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양(mg)} = \text{알파-비사보롤 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

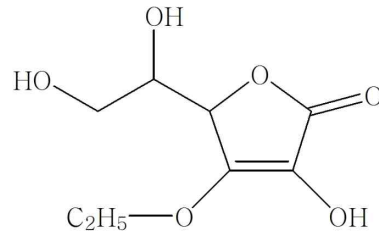
이 동 상 : 희석시킨 초산((1 $\rightarrow$ 1,000) · 아세트니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분



## 에칠아스코빌에텔

### Ethyl Ascorbyl Ether



3-O -에칠아스코베이트

3-O -Ethyl Ascorbate

$C_8H_{12}O_6$  : 204.18

이 원료를 건조한 것은 정량 할 때 에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$ :204.18) 95.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 백색~엷은 황색의 결정 또는 결정성 가루로 약간의 특이한 냄새가 있고 맛은 쓰다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1→50) 5mL에 과망간산칼륨시액 1방울을 넣을 때 시액의 홍색은 곧 없어진다.

2) 이 원료 0.1g에 메타인산용액(1→50) 100mL를 넣어 녹인 액 5mL를 취하여 액이 엷은 홍색을 나타낼 때까지 요오드시액을 넣고 황산동용액(1→1000) 1방울 및 피롤 1방울을 넣고 50℃에서 5분간 가온할 때 액은 청색을 나타낸다.

3) 이 원료를 건조하여 적외부흡수스펙트럼측정법의 1) 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $3350cm^{-1}$ ,  $1744cm^{-1}$ ,  $1694cm^{-1}$  및  $1680cm^{-1}$  부근에서 특성흡수를 나타낸다.

**용 점** 111~116℃ (제1법)

**pH** 이 원료 3.0g에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 100mL로 한 액의 pH는 3.0~4.5이다.

**순도시험** 1) 용해상태 이 원료 3.0g에 물 100mL를 넣어 녹일 때 액은 무색~엷은 황색이며 맑다.

2) 중금속 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

3) 비 소 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2ppm 이하).

4) **유연물질** 이 원료 50mg을 달아 메탄올 20mL에 녹여 검액으로 한다. 검액 1.0mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 정확하게 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ l를 가지고 다음의 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험한다. 각 액의 피크면적을 자동적분법에 따라 측정할 때 검액의 에칠아스코빌에텔 이외의 총피크면적은 표준액의 에칠아스코빌에텔의 피크면적의 2배보다 크지 않다.

#### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 245nm)

칼 럼 : 안지름 약 4mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 실온

이 동 상 : 아세토니트릴 · 0.02M 인산이수소나트륨 혼합액(3: 97)

유 량 : 에칠아스코빌에텔의 유지시간이 약 10분이 되도록 조정한다.

칼럼의선정 : 표준액 10 $\mu$ l를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 내부표준물질, 에칠아스코빌에텔의 순서로 용출하고, 그 분리도가 6.5이상인 것을 쓴다.

검출감도 : 표준액 10 $\mu$ l에서 얻은 에칠아스코빌에텔의 피크높이가 기록계의 폴스케일의 1/10 이상이 되도록 조정한다.

면적측정범위 : 에칠아스코빌에텔 유지시간의 약 2배 범위

건조감량 2.0 % 이하 (1.0g, 감압, 오산화인, 24시간)

**정 량 법** 이 약을 건조하여 그 약 50mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 정확하게 10mL로 한다. 이 액 5mL를 정확하게 취하여 내부표준액 10mL를 넣은 다음 메탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 에칠아스코빌에텔 표준품을 건조하여 그 약 50mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ l를 가지고 다음의 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 내부표준물질의 피크면적에 대한 에칠아스코빌에텔의 피크면적비  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{에칠아스코빌에텔 (C}_8\text{H}_{12}\text{O}_6\text{) 양(mg)} = \text{에칠아스코빌에텔 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

내부표준액 : 티민의 메탄올용액(1→400)

## 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 245nm)

칼 럼 : 안지름 약 4mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 실 온

이 동 상 : 아세토니트릴 · 0.02M 인산이수소나트륨 혼합액(3: 97)

유 량 : 에칠아스코빌에텔의 유지시간이 약 10분이 되도록 조정한다.

칼럼의선정 : 표준액 10 $\mu$ l를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 내부표준물질, 에칠아스코빌에텔의 순서로 용출하고, 그 분리도가 6.5이상인 것을 쓴다.

## 에칠아스코빌에텔 로션제

### Ethyl Ascorbyl Ether Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 에칠아스코빌에텔을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 에칠아스코빌에텔로서 약 10 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 에칠아스코빌에텔 표준품 약 10 mg을 정밀하게 달아 이동상에 녹여 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)의 양(mg) = 에칠아스코빌에텔의 표준품의 양(mg)  
 $\times \frac{A_T}{A_S}$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 245 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 20 mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92 : 8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 에칠아스코빌에텔 액제

### Ethyl Ascorbyl Ether Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 에칠아스코빌에텔을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 에칠아스코빌에텔로서 약 10 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 에칠아스코빌에텔 표준품 약 10 mg을 정밀하게 달아 이동상에 녹여 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)의 양(mg) = 에칠아스코빌에텔의 표준품의 양(mg)  
 $\times \frac{A_T}{A_S}$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 245 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 20 mM 인산이수소칼륨액 · 아세트니트릴 혼합액 (92 : 8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 에칠아스코빌에텔 크림제

### Ethyl Ascorbyl Ether Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 에칠아스코빌에텔 ( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 에칠아스코빌에텔을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 에칠아스코빌에텔로서 약 10 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 에칠아스코빌에텔 표준품 약 10 mg을 정밀하게 달아 이동상에 녹여 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)의 양(mg) = 에칠아스코빌에텔의 표준품의 양(mg)  
 $\times \frac{A_T}{A_S}$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광도계 (측정파장 245 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 20 mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92 : 8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 에칠아스코빌에텔 침적마스크

### Ethyl Ascorbyl Ether Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 에칠아스코빌에텔 ( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 에칠아스코빌에텔을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유효성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 에칠아스코빌에텔로서 약 10 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 에칠아스코빌에텔 표준품 약 10 mg을 정밀하게 달아 이동상에 녹여 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

에칠아스코빌에텔( $C_8H_{12}O_6$  : 204.18)의 양(mg) = 에칠아스코빌에텔의 표준품의 양(mg)  $\times \frac{A_T}{A_S}$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 245 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 20 mM 인산이수소칼륨액 · 아세트니트릴 혼합액 (92 : 8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 유용성감초추출물

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract

이 원료는 감초 *Glycyrrhiza glabra* L. var. *glandulifera* Regel et Herder, *Glycyrrhiza uralensis* Fisher 또는 그 밖의 근연식물(*Leguminosae*)의 뿌리를 무수 에탄올로 추출하여 얻은 추출물을 다시 에칠 아세테이트로 추출한 다음 추출액을 감압농축하여 건조한 유용성 추출물을 가루로 한 것이다. 이 원료는 정량할 때 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38) 35.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 황갈색~적갈색의 가루로 감초 특유의 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.2g에 에탄올 20mL를 넣어 녹이고 리본상마그네슘 0.1g 및 염산 0.5mL를 넣어 방치할 때 액은 자색을 띠는 등적색을 나타낸다.

**2)** 이 원료 10mg에 에탄올 1mL 및 1N 수산화나트륨시액 2mL를 넣어 녹인 액을 가지고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 344nm 부근에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 1.0g을 피마자유 100mL에 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

**3) 비소** 이 원료 1.0g을 달아 제 3 법에 따라 검액을 만들어 장치 B를 쓰는 방법에 따라 시험한다(2ppm 이하)

**건조감량** 5.0% 이하(1.0g, 105°C, 1시간)

**강열잔분** 0.5% 이하(1.0g, 제 2 법)

**에탄올가용분** 95.0% 이상 이 원료 약 1.0g을 정밀하게 달아 50mL 삼각플라스크에 넣고 에탄올 35mL를 넣어 가끔 흔들어 섞으면서 실온에서 5시간 침출한 다음 여과지로 여과한다. 플라스크 및 잔류물을 에탄올 15mL로 씻어주고 여액 및 씻은 액을 합하여 수욕상에서 증발 건조하고 105°C에서 4시간 건조한 다음 무게를 정밀하게 단다. 다음 시산식으로 에탄올 가용분을 구한다.

$$\text{에탄올 가용분(\%)} = \frac{\text{에탄올 가용분의 중량(mg)}}{\text{이 원료의 채취량(mg)} \times \left(1 - \frac{\text{건조감량(\%)}}{100}\right)} \times 100$$



**정 량 법** 이 원료 약 25mg을 정밀하게 달아 에탄올을 넣어 녹여 50mL로 하고 이 액 10mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 50mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 10mg을 정밀하게 달아 에탄올을 넣어 녹여 50mL로 하고 이 액 10mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 50mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 $\mu$ l를 가지고 다음의 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 글라브리딘의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 측정한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4)\text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정파장 282nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5~10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 희석시킨 초산(1 $\rightarrow$ 50) · 아세토니트릴 혼합액(1:1)

유 량 : 글라브리딘 피크의 유지시간이 약 14분이 되도록 조정한다.

## 유용성감초추출물 로션제

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 100mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 1.0mL를 정확히 취하여 메탄올을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4)\text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 282nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 초산 희석액 (1→50) · 아세토니트릴 혼합액 (1:1)

유 량 : 1.0mL/분

## 유용성감초추출물 액제

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$ : 324.38)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 100mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 1.0mL를 정확히 취하여 메탄올을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4)\text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 282nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 초산 희석액 (1→50) · 아세토니트릴 혼합액 (1:1)

유 량 : 1.0mL/분

## 유용성감초추출물 크림제

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 100mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 1.0mL를 정확히 취하여 메탄올을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4)\text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 282nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 초산 희석액 (1→50) · 아세토니트릴 혼합액 (1:1)

유 량 : 1.0mL/분

## 유용성감초추출물 침적 마스크

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35mg 에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 100mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 1.0mL를 정확히 취하여 메탄올을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4)\text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 282nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40 $^{\circ}$ C

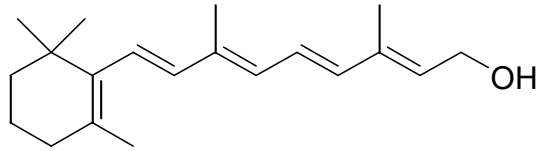
이 동 상 : 초산 희석액 (1 $\rightarrow$ 50) · 아세토니트릴 혼합액(1:1)

유 량 : 1.0mL/분

[별표 3]

III. 피부의 주름개선에 도움을 주는  
기능성화장품 각조  
(제2조제3호 관련)

## 레티놀 Retinol



비타민 A 유, 코드리버 오일

Vitamin A oil, Cod Liver Oil

$C_{20}H_{30}O$  : 286.46

이 원료는 레티놀 또는 레티놀을 각종 유지에 녹이거나 다당류, 단백질 등을 포함하는 각종 고분자물질로 안정화시킨 것 또는 이들의 혼합물에 안정도, 제조용이성 등을 향상시키기 위해 희석제, 안정제, 점증제 등 기타 원료를 첨가하여 얻은 것이다. 이 원료는 정량할 때 표시된 레티놀( $C_{20}H_{30}O$  : 286.46) 함량(IU 또는 %)의 90.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색~옅은 주황색의 가루 또는 점성이 있는 액 또는 겔상의 물질로 냄새는 없거나 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료를 클로로포름에 녹여 표시단위에 따라 1 mL중 30 비타민A 단위를 함유하는 액을 만들고 이 액 1 mL를 취하여 삼염화안티몬시액 3 mL를 넣을 때 액은 곧 청색이 되나 이 색은 빨리 탈색된다.

**순도시험 1) 유연물질** 이 원료는 비타민A 정량법의 제1법으로 측정할 수 있는 조건에 적합하거나 또는 제2법으로 정량할 때 F의 값이 0.85이상이다.

**2) 산** 이 원료 1.2 g에 중화 에탄올·에틸 혼합액(1:1) 30 mL를 넣고 환류 냉각기를 달아 10 분간 가만히 끓여 녹이고 식힌 다음 페놀프탈레인시액 5 방울 및 0.1 N 수산화나트륨액 0.60mL를 넣을 때 액은 적색이다.

**3) 변패성물질** 이 원료를 가온할 때 패유성의 냄새가 나지 않는다.

**정 량 법** 이 원료의 표시량에 따라 레티놀 25,000 IU에 해당하는 양을 달아 메탄올 80 mL를 넣어 잘 섞은 다음 메탄올을 넣어 100 mL로 한 액 10 mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 100 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 다만, 수용성 물질에 포집된 레티놀의 경우에는 이 원료의 표시량에 따라 레티놀 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 20 mL를 넣어 흔들어 섞고 35 °C에서 30 분간 초음파로 분산시킨 다음 흔들어 섞으면서 메탄올을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 다시 20 분간 교반하고 10 분간 초음파로 분산시킨 다음 필요하면 여과하여 검액으로

한다. 따로 레티놀 표준품 약 25,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올에 넣어 녹여 100 mL로 한 액 10 mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ l씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체 크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 레티놀 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{레티놀(C}_{20}\text{H}_{30}\text{O)의 양(IU)} = \text{레티놀 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 약 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 90 % 메탄올

유 량 : 1.0 mL/분



## 레티놀 로션제 Retinol Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 레티놀 ( $C_{20}H_{30}O$  : 286.46)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 레티놀을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2→30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이어야 한다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 레티놀로서 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50 mL로 하고 여과한 액을 가지고 검액으로 한다. 다만, 수용성물질에 포집된 레티놀을 사용한 제품의 경우에는, 제품의 표시량에 따라 레티놀 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 15 mL를 넣어 흔들어 섞고 35 °C에서 30 분간 초음파로 분산시킨 다음 흔들어 섞으면서 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 50 mL로 한다. 이 액을 다시 20 분간 교반하고 10 분간 초음파로 분산시킨 다음 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티놀 표준품 약 50,000 IU 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 녹여 50 mL로 하고 이 액 5 mL를 정확하게 취해 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{레티놀}(C_{20}H_{30}O)\text{의 양(IU)} = \text{레티놀 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{20}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 약 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 90 % 메탄올

유 량 : 1.0 mL/분

## 레티놀 크림제 Retinol Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 레티놀 ( $C_{20}H_{30}O$  : 286.46)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 레티놀을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2→30) (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 레티놀로서 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50 mL로 하고 여과한 액을 가지고 검액으로 한다. 다만, 수용성물질에 포집된 레티놀을 사용한 제품의 경우에는, 제품의 표시량에 따라 레티놀 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 15 mL를 넣어 흔들어 섞고 35 °C에서 30분간 초음파로 분산시킨 다음 흔들어 섞으면서 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 50 mL로 한다. 이 액을 다시 20 분간 교반하고 10분간 초음파로 분산시킨 다음 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티놀 표준품 약 50,000 IU 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 녹여 50 mL로 하고 이 액 5 mL를 정확하게 취해 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{레티놀}(C_{20}H_{30}O)\text{의 양(IU)} = \text{레티놀 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{20}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 약 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 90 % 메탄올

유 량 : 1.0 mL/분

## 레티놀 침적 마스크 Retinol Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 레티놀 ( $C_{20}H_{30}O$  : 286.46)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 레티놀을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 레티놀로서 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50mL로 하고 여과한 액을 가지고 검액으로 한다. 다만, 수용성 물질에 포집된 레티놀을 사용한 제품의 경우에는, 제품의 표시량에 따라 레티놀 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 15mL를 넣어 흔들어 섞고 35 °C에서 30분간 초음파로 분산시킨 다음 흔들어 섞으면서 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 50mL로 한다. 이 액을 다시 20 분간 교반하고 10분간 초음파로 분산시킨 다음 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티놀 표준품 약 50,000 IU 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 녹여 50mL로 하고 이 액 5mL를 정확하게 취해 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{레티놀}(C_{20}H_{30}O : 286.46)\text{의 양(IU)} = \text{레티놀 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{20}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 325 nm)

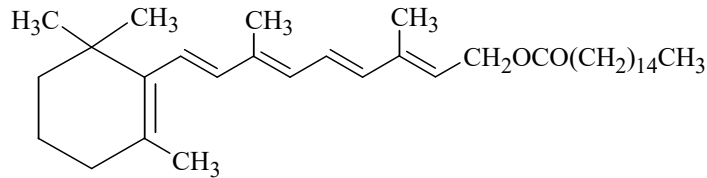
칼 럼 : 안지름 약 3.9mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 90 % 메탄올

유 량 : 1.0mL/분

## 레티닐팔미테이트

### Retinyl Palmitate



팔미틴산레티놀, 비타민 A 팔미틴산 에스테르

Retinol Palmitate

$C_{36}H_{60}O_2$  : 524.87

이 원료는 레티닐팔미테이트 또는 레티닐팔미테이트를 각종 유지에 녹이거나 다당류, 단백질 등을 포함하는 각종 고분자물질로 안정화시킨 것 또는 이들의 혼합물에 안정도, 제조용이성 등을 향상시키기 위해 희석제, 안정제, 점증제 등 기타 원료를 첨가하여 얻은 것이다. 이 원료는 정량할 때 표시된 레티닐팔미테이트( $C_{36}H_{60}O_2$  : 524.87) 함량(IU 또는 %)의 90.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황색~황적색의 고체 또는 유상의 물질로 약간의 특이한 냄새가 있다. 이 원료는 냉소에 보관할 때 일부는 결정화된다.

**확인시험 1)** 이 원료를 클로로포름에 녹여 표시단위에 따라 1 mL중 30 비타민 A 단위를 만들고, 이 액 1 mL를 취하여 삼염화안티몬시액 3 mL를 넣을 때 액은 곧 청색이 되나 이 색은 빨리 탈색된다.

**2)** 이 원료를 가지고 비타민A정량법의 확인시험에 따라 시험할 때 이 원료 및 박층크로마토그래프용레티닐팔미테이트표준품의 청색으로 나타나는 주된 반점의  $R_f$ 값은 같다. 또한 이 원료는 박층크로마토그래프용레티닐아세테이트표준품의 청색으로 나타나는 주된 반점과 같은  $R_f$ 의 위치에 반점이 생기지 않는다.

**순도시험 유연물질** 이 원료는 비타민A 정량법의 제 1 법으로 측정할 수 있는 조건에 적합하다.

**산가** 2.0 이하 (20 g, 제1법)

**과산화물가** 이 원료 약 3 g을 정밀하게 달아 초산·클로로포름혼합액(3:2) 25 mL를 넣어 필요하면 가온하면서 녹인다. 이 액에 쓸 때 만든 포화요오드화칼륨용액 1 mL를 넣어 가볍게 흔들어 섞은 다음 어두운 곳에서 10분간 방치하고 물 30 mL를 넣어 세게 흔들어 섞은 다음 0.01 N 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1 mL). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다(16 meq/kg 이하).

$$\text{과산화물가(meq/kg)} = \frac{a - b}{\text{검체의 양(g)}} \times 10$$

a : 시료의 적정에 소비된 0.01N 치오황산나트륨액의 양(mL)

b : 공시험에 소비된 0.01N 치오황산나트륨액의 양(mL)

**정 량 법** 이 원료의 표시량에 따라 레티닐팔미테이트 약 50,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1) 80 mL를 넣어 잘 섞은 다음 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 100 mL로 한 액 10 mL를 정확하게 취하여 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 100 mL로 하고 필요하면 여과하여 여액을 검액으로 한다. 따로 레티닐팔미테이트 표준품 약 50,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 검액과 같이 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ l씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 레티닐팔미테이트 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{레티닐팔미테이트(C}_{36}\text{H}_{60}\text{O}_2\text{)의 양(IU)} = \text{레티닐팔미테이트 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

#### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 326 nm)

칼 럼 : 안지름 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 약 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 메탄올

유 량 : 1.0mL/분

## 레티닐팔미테이트 로션제

### Retinyl Palmitate Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 레티닐팔미테이트 ( $C_{36}H_{60}O_2$  : 524.87)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 레티닐팔미테이트를 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2→30) (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 레티닐팔미테이트로서 약 10,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티닐팔미테이트 표준품 약 100,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 녹여 50 mL로 하고 이 액 10 mL를 정확하게 취해 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

레티닐팔미테이트( $C_{36}H_{60}O_2$ )의 양(IU) =

$$\text{레티닐팔미테이트 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 약 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올

유 량 : 1.0 mL/분

## 레티닐팔미테이트 크림제

### Retinyl Palmitate Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 레티닐팔미테이트 ( $C_{36}H_{60}O_2$  : 524.87)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 레티닐팔미테이트를 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2→30) (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 레티닐팔미테이트로서 약 10,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티닐팔미테이트 표준품 약 100,000IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 녹여 50 mL로 하고 이 액 10 mL를 정확하게 취해 에탄올·이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크 면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

레티닐팔미테이트( $C_{36}H_{60}O_2$ )의 양(IU)

$$= \text{레티닐팔미테이트 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

#### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 약 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 메탄올

유 량 : 1.0 mL/분

## 레티닐팔미테이트 침적 마스크 Retinyl Palmitate Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 레티닐팔미테이트( $C_{36}H_{60}O_2$  : 524.87)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 레티놀을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 레티닐팔미테이트로서 약 10,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티닐팔미테이트 표준품 약 100,000 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 녹여 50mL로 하고 이 액 10mL를 정확하게 취해 에탄올·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

레티닐팔미테이트( $C_{36}H_{60}O_2$  : 524.87)의 양(IU) =

$$\text{레티닐팔미테이트 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 약 3.9mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

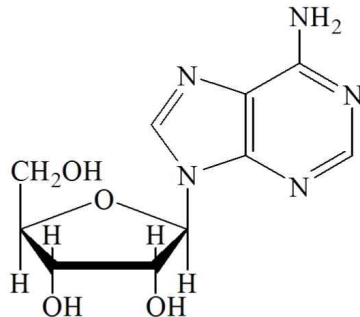
이동상 : 메탄올

유 량 : 1.0mL/분



# 아데노신

## Adenosine



아데닌 리보사이드

Adenine Riboside

$C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24

이 원료를 정량할 때 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$ : 267.24) 99.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 무색 결정 또는 결정성 가루로 냄새는 없다.

**확인시험 1)** 이 원료를 인산염완충액(pH 7.0)으로 용해하여 최종 농도를  $10\mu\text{g}/\text{mL}$ 로 하고 파장 250nm, 260nm 및 280nm에서 흡광도를 측정하여 각각  $A_1$ ,  $A_2$  및  $A_3$ 로 할 때  $A_1/A_2$ 는  $0.79\pm 0.02$ ,  $A_3/A_2$ 는  $0.15\pm 0.01$ 이다.

**2)** 여지크로마토그래프법에 따라 이소부틸산·암모니아수·물(66:1:33)을 전개용매로 하여  $20^\circ\text{C}$ 에서 24시간 하강시킬 때  $R_f$  값은 약 0.76이다.

**3)** 박층크로마토그래프법에 따라 실리카겔 GF<sub>254</sub>를 사용하여 박층판을 만들고 이소프로판올·클로로포름·10% 피페라진액 혼합액(60: 20: 20)을 전개용매로 하여 전개시키고 실온에서 건조시킨 다음 자외선을 쬐어 아데노신 표준액의 반점과 비교 확인한다.

**4)** 이 원료의 수용액(1→1000) 5mL에 염화제이철용액과 0.1% 오르시놀을 함유하는 염산용액 5mL를 넣어 수욕 상에서 가온하면 곧 녹색이 나타나고 서서히 청색으로 변한다.

**용점**  $234\sim 235^\circ\text{C}$  (제1법)

**비선광도**  $[\alpha]_D^{20}$  :  $-58 \sim -62^\circ$ (0.706g, 물, 100mL, 100mm)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0g에 묽은초산 2mL 및 물을 넣어 50mL로 한 액을 가지고 시험한다. 비교액에는 납표준액 1.0mL를 넣는다(10ppm 이하).

**2) 아데닌** 이 원료 0.1g을 물 5mL로 녹인 액을 검액으로 한다. 따로 아데닌 표준품

0.1g을 물 5mL에 녹인 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 $\mu$ l를 박층크로마토그래프용 셀룰로오스 GF<sub>254</sub> 또는 실리카 겔 GF<sub>254</sub>을 써서 만든 박층판에 점적하고 1M 탄산수소나트륨액을 전개용매로 하여 전개한 다음 박층판에 자외선을 쬐일 때 검액에서 아데닌의 반점이 나타나지 않는다.

**건조감량** 1.0% 이하 (1g, 105 $^{\circ}$ C, 항량)

**강열잔분** 0.1% 이하 (0.1g)

**정 량 법** 이 원료를 건조하여 그 약 0.1g을 정밀하게 달아 인산염완충액(pH 7.0)으로 녹여 정확하게 100mL로 한다. 이 액 1mL에 인산염완충액(pH 7.0)을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 0.1g을 정밀하게 달아 인산염완충액(pH 7.0)을 넣어 정확하게 100mL로 한다. 이 액 1mL에 인산염완충액(pH 7.0)을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 인산염완충액(pH 7.0)을 대조로 하여 파장 260nm 부근에서 흡광도 A<sub>T</sub> 및 A<sub>S</sub>를 측정한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{아데노신의 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$

## 아데노신액(2%) Adenosine Solution(2%)

이 원료는 아데노신(기능성화장품 기준 및 시험방법)을 대두에서 얻은 레시친과 부틸렌글라이콜 등과 혼합하여 고압에서 유화시켜 균질하게 만든 원료이다. 이 원료는 정량할 때 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.2) 1.90 ~ 2.10 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 백색의 유액으로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액은 표준액과 같은 피크유지시간을 나타낸다.

**pH** 이 원료를 가지고 일반시험법 VI-2. 제제 pH 항에 따라 시험할 때 pH는 3.5 ~ 5.5이다.

**비 중**  $d_{20}^{20}$  0.95 ~ 1.05 (제1법)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제 1법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 1.0 mL를 넣는다.(10 ppm 이하)

**2) 비소** 이 원료 1.0 g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 A를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다.(4 ppm 이하)

**정 럩 법** 이 원료 약 1.0 g을 정밀하게 달아 이동상 50 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴 · 10 mM 인산이수소칼륨 혼합액(5:94)

유 럩 : 0.8 mL/분

## 아데노신 로션제 Adenosine Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 아데노신 ( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 아데노신 액제 Adenosine Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 아데노신 ( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 아데노신 크림제 Adenosine Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 %이상에 해당하는 아데노신 ( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2  $\rightarrow$  30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올 5 mL를 넣어 초음파 추출한 후 물을 넣어 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 10 % 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 10 % 메탄올을 넣어 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{아데노신 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 아데노신 침적 마스크 Adenosine Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 아데노신으로 약 0.4mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한다. 이 액 4mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 260 nm)

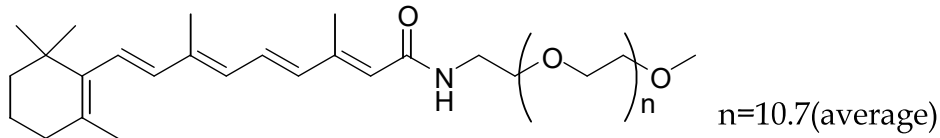
칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 폴리에톡실레이티드레틴아마이드

### Polyethoxylated Retinamide



N- $\omega$ -메틸폴리에틸렌글라이콜릴 레틴아마이드

N- $\omega$ -methylpolyethyleneglycolyl retinamide ( $C_{23+2n}H_{35+4n}O_{2+n}N$ )<sub>n</sub> : 평균분자량 831

이 원료는 정량할 때 폴리에톡실레이티드레틴아마이드( $(C_{23+2n}H_{35+4n}O_{2+n}N)_n$  : 평균분자량 831) 95.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 황색~황갈색의 맑거나 약간 혼탁한 유액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 메탄올용액(1→10,000)을 가지고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $350\pm 2\text{nm}$ 에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $2925\text{cm}^{-1}$ ,  $2867\text{cm}^{-1}$ ,  $1654\text{cm}^{-1}$ ,  $1351\text{cm}^{-1}$ ,  $1276\text{cm}^{-1}$ ,  $1260\text{cm}^{-1}$ ,  $1110\text{cm}^{-1}$ ,  $969\text{cm}^{-1}$ ,  $847\text{cm}^{-1}$ ,  $764\text{cm}^{-1}$  및  $750\text{cm}^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

**용점** 6~10°C(제 1 법)

**pH** 4.6 ~ 6.6 (3 → 30)

**비중**  $d_{20}^{20}$  : 1.027 ~ 1.127 (제 1 법)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 1.0mL를 넣는다(10ppm 이하)

**2) 비소** 이 원료 1.0g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 A를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2ppm 이하)

**정량법** 이 원료 약 130mg을 정밀하게 달아 아세트니트릴을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 하여 검액으로 한다. 따로 폴리에톡실레이티드레틴아마이드 표준품 약 130mg을 정밀하게 달아 아세트니트릴에 녹여 정확하게 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ l를 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 폴리에톡실레이티드레틴아마이드의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.



$$\begin{aligned} & \text{폴리에톡실레이티드레틴아마이드 } [(C_{23+2n}H_{35+4n}O_{2+n}N)_n] \text{의 양(mg)} \\ & = \text{폴리에톡실레이티드레틴아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \end{aligned}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계(측정파장 : 350nm)

컬럼 : 안지름 4.6mm, 길이 25cm의 스테인레스관에 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 25℃

이동상 : 아세토니트릴·물 혼합액(50: 50)으로 1분간 용리한 다음 19분에 걸쳐 아세토니트릴·물 혼합액(90: 50)으로 기울기 용리한다.

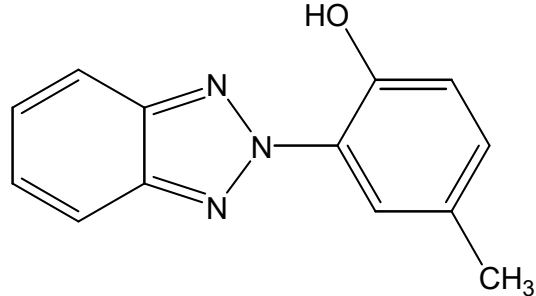
유량 : 1.2mL/분

[별표 4]

IV. 자외선으로부터 피부를 보호하는 데  
도움을 주는 기능성화장품 각조  
(제2조제4호 관련)

## 드로메트리졸

### Drometrizole



2-(2'-히드록시-5'-메틸페닐)벤조트리아졸

2-(2'-Hydroxy-5'-methylphenyl)benzotriazole

C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub>O : 225.25

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 드로메트리졸(C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub>O : 225.25) 95.0~104.0%를 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황백색의 가루로 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 이 원료 10mg을 에탄올에 녹여 100mL로 하고 이 액 5mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 243±2nm, 298±2nm 및 340±2nm에서 흡수극대를, 또 파장 259±2nm 및 314±2nm에서 흡수극소를 나타낸다.

**용점** 126~134℃(제 1 법)

**순도시험 용해상태** 이 원료 0.1 g에 아세톤 10mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

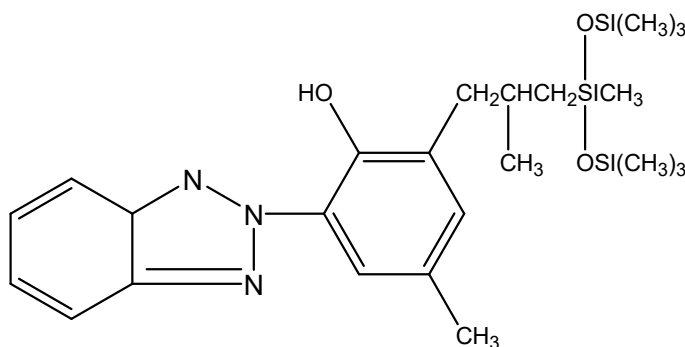
**건조감량** 0.5% 이하(1 g, 황산, 24시간)

**강열잔분** 0.1% 이하(3 g, 제 2 법)

**정량법** 이 원료 약 10mg을 정밀하게 달아 에탄올에 녹여 100mL로 하고 이 액 5mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 층장 10mm, 파장 298nm 부근의 흡수극대파장에서 흡광도 A를 측정한다.

$$\text{드로메트리졸(C}_{13}\text{H}_{11}\text{N}_3\text{O)의 양(mg)} = \frac{A}{640} \times 20000$$

## 드로메트리졸트리실록산 Drometrizole Trisiloxane



$C_{24}H_{39}N_3O_3Si_3$  : 501.84

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 드로메트리졸트리실록산 ( $C_{24}H_{39}N_3O_3Si_3$  : 501.84) 98.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색의 결정성 가루이다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.25 g에 에탄올 100 mL를 넣어 녹인다. 이 액 1 mL를 취하여 에탄올을 넣어 100 mL로 한 액을 가지고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $245 \pm 2$  nm,  $304 \pm 2$  nm 및  $342 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $3,422$   $cm^{-1}$ ,  $3,060$   $cm^{-1}$ ,  $2,957$   $cm^{-1}$ ,  $2,918$   $cm^{-1}$ ,  $2,867$   $cm^{-1}$ ,  $1,607$   $cm^{-1}$ ,  $1,569$   $cm^{-1}$ ,  $1,510$   $cm^{-1}$ ,  $1,257$   $cm^{-1}$ ,  $1,216$   $cm^{-1}$ ,  $1,084$   $cm^{-1}$ ,  $1,049$   $cm^{-1}$ ,  $842$   $cm^{-1}$ ,  $789$   $cm^{-1}$ ,  $754$   $cm^{-1}$ ,  $741$   $cm^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

**용 점**  $46 \sim 49$  °C (제2법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g에 에탄올 10 mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 2.0 g을 달아 천천히 가열한다. 이 때 황산 2~3 mL를 넣어 무색~옅은 황색을 띠 때까지 가열을 계속한다. 식힌 후, 포화수산화암모늄용액 15 mL를 가하여 백색의 연기가 날 때까지 가열하여 농축한다. 이를 다시 식힌 후, 주의하여 물을 가해 25 mL로 하여 이를 검액으로 한다. 이 용액 10 mL를 가지고 시험할 때, 그 한도는 20 ppm 이하이다. 비교액에는 납표준액 1.6 mL를 넣는다.

**3) 비 소** 이 원료 2.0 g을 달아 천천히 가열한다. 이 때 황산 2~3 mL를 넣어 무색~옅은 황색을 띠 때까지 가열을 계속한다. 식힌 후, 포화수산화암모늄용액 15 mL를 가하여 백색의 연기가 날 때까지 가열하여 농축한다. 이를 다시 식힌 후, 주의하여

물을 가해 25 mL로 하고, 이를 검액으로 한다. 이 용액 10 mL를 가지고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험할 때 그 한도는 2 ppm 이하이다. 비교액에는 비소 표준액 1.6 mL를 넣는다.

**4) 유연물질** 건조한 이 원료 0.2 g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 유연물질A<sup>궀1</sup> 50 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 100 mL로 한다(용액A). 유연물질B<sup>궀2</sup> 50 mg을 정밀하게 달아 메탄올에 녹여 100 mL로 한다(용액B). 유연물질C<sup>궀3</sup> 50 mg을 정밀하게 달아 메탄올에 녹여 100 mL로 한다(용액C). 용액A 1.2 mL, 용액B 2 mL 및 용액C 3.2 mL를 각각 정확하게 취하여 섞고 메탄올을 넣어 섞어 정확하게 100 mL로 하고 이를 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ l씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액 중 유연물질 각각의 피크면적은 표준액중의 유연물질 각각의 피크면적보다 작고, 그 한도는 유연물질 A는 0.3 %이하, 유연물질 B는 0.5 %이하, 유연물질 C는 0.8 % 이하이다.

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 : 305 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m 의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40  $^{\circ}$ C

이 동 상 : 메탄올

유 량 : 유연물질 A의 유지시간이 약 10 분, 유연물질 B의 유지시간이 약 2분, 유연물질 C의 유지시간이 약 16 분이 되도록 조절한다.

칼럼의 선정 : 이 시험을 할 때, 유지시간 약 10 분, 약 12 분 및 약 16 분에서 나타나는 피크의 분리도는 각각 1.5 이상이다.

피크면적측정시간 : 검액 주입 후 20분간

**정 량 법** 이 원료를 건조하여(오산화인, 4 시간, 감압건조) 약 0.1 g을 정밀히 달아 메탄올을 넣어 100 mL로 한다. 이 액 5 mL를 정확하게 취해 메탄올을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 드로메트리졸트리실록산 표준품 약 0.1 g을 정밀히 달아 메탄올을 넣어 100 mL로 한다. 이 액 5 mL를 각각 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 각각 50 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ l씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프에 따라 시험하여 드로메트리졸트리실록산의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

드로메트리졸트리실록산 (C<sub>24</sub>H<sub>39</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>Si<sub>3</sub>)의 양 (mg)

$$= \text{드로메트리졸트리실록산 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정파장 : 305 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5 μm의 액체크로  
마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40 °C 근처의 일정한 온도

이 동 상 : 메탄올

유 량 : 이 원료의 유지시간이 약 5분이 되도록 조절한다.

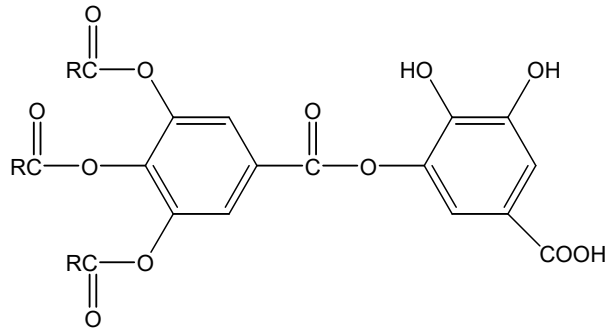
주1 유연물질A : 2-(2H-벤조트리아졸-2-일)-6-(2-메칠프로페닐)-p-크레솔

주2 유연물질B : 2-(2H-벤조트리아졸-2-일)-4-메칠-6-(2-메칠프로필) 페닐

주3 유연물질C : 2-[5-메칠-3-[1,3,3,3-테트라메칠-1-[(트리메칠실릴)옥시]디시록사놀]프로  
필]-2-[1,3,3,3-테트라메칠-1-[(트리메칠실릴)옥시]디시록사놀]옥시]페닐 2H-페닐트리아졸,

## 디갈로일트리올리에이트

### Digalloyl Trioleate



갈릭에씨드 3-갈레이트 트리올레이트

Gallic Acid 3-Gallate Trioleate

$\text{C}_{68}\text{H}_{106}\text{O}_{12}$  : 1115.58

이 원료를 정량할 때 디갈로일트리올리에이트( $\text{C}_{68}\text{H}_{106}\text{O}_{12}$  : 1115.58) 98.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 짙은 갈색의 점성이 있는 맑은 액으로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 4) 액막법에 따라 측정할 때 표준품과 같은 스펙트럼을 나타낸다.

**굴절률**  $n_D^{25}$  : 1.5107~1.5208

**비중**  $d_{25}^{25}$  : 1.033~1.048

**정량법** 이 원료 0.1g을 정밀하게 달아 피리딘을 넣고 열을 가하여 녹이고 냉각한 후에 50mL로 하고 이 액 0.6mL에 1.4mL의 피리딘을 넣은 액을 검액으로 한다. 따로 디갈로일트리올리에이트 표준품 약 0.1g을 정밀하게 달아 피리딘을 넣고 열을 가하여 녹이고 냉각한 후에 50mL로 하고 이 액 0.6mL에 1.4mL의 피리딘을 넣은 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각각 2mL에 0.4mL 헥사메틸디실록산을 넣어 흔들고 0.3mL 트리메틸실록산을 넣은 후 5분간 원심분리 한 후, 각각 2.0 $\mu$ l를 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법으로 시험하여 검액 및 표준액의 디갈로일트리올리에이트 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

디갈로일트리올리에이트( $\text{C}_{68}\text{H}_{106}\text{O}_{12}$ )의 양(g)

$$= \text{디갈로일트리올리에이트 표준품의 양(g)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 수소염이온화검출기

칼럼 : 안지름 0.32mm, 길이 약 30m인 스테인레스관에 기체크로마토그래프 용 10% 메칠실록산·규조토를 충전한 것을 사용한다.

칼럼온도 : 초기 160℃에서 매분 8℃씩 300℃까지 승온한다.

검출기 온도 : 300℃

주입구 온도 : 290℃

캐리어가스 : 헬륨



# 디메치코디에칠벤잘말로네이트

## Dimethicodiethylbenzal malonate

폴리실리콘-15

Polysilicone-15

평균분자식 $C_{196}H_{490}O_{84}Si_{65}$  : 평균분자량16741

이 원료는 디메치코디에칠벤잘말로네이트로서 고분자성 실리콘사슬에 신나메이트가 결합되어진 고분자 물질로서 n은 약 60이며, R그룹의 비율 A:B:C는 약 92:6:1.5이다. 이 원료는 정량할 때 디메치코디에칠벤잘말로네이트( $C_{196}H_{490}O_{84}Si_{65}$  : 16741)로서 94.0~104.0%를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 무색 ~ 미황색의 점성을 나타내는 액이다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.1 g에 에탄올을 넣어 100 mL로 하고 이 액 1 mL를 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도 측정법에 따라 측정할 때  $312 \pm 2$  nm에서 흡수 극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 4) 액막법에 따라 측정할 때 파수  $2962\text{ cm}^{-1}$ ,  $1720\text{ cm}^{-1}$ ,  $1603\text{ cm}^{-1}$ ,  $1501\text{ cm}^{-1}$ ,  $1411\text{ cm}^{-1}$ ,  $1260\text{ cm}^{-1}$ , 및  $1097\text{ cm}^{-1}$  부근에서 특성 흡수를 나타낸다.

**3)** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

굴 절 륵  $n_D^{20}$  : 1.440 ~ 1.445

비 흡 광 도  $E_{1cm}^{1\%}(312nm)$  : 160 ~ 190

점 도 이 원료를 가지고 25 °C에서 제2법에 따라 시험할 때 그 점도는 600~900 cps (5호, 30rpm, 3분)이다.

순도시험 1) 잔류용매 이 원료 1.0 g을 검액으로 하고, 따로 자일렌 표준원액(2,000  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , o-, m-, p-자일렌의 혼합 표준액)을 메탄올로 희석하여 각각 1, 5, 10, 20, 30  $\mu\text{g}/\text{mL}$  농도로 한 액을 검량선용 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 헤드스페이스 검체유입장치를 사용하여 다음 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험하여 자일렌 피크면적을 구한다. 검액 중 자일렌 함량은 표준액의 검량선을 이용하여 구하였을 때 0.21 % 이하이다.

### 조작조건

검 출 기 : 질량분석계검출기 또는 수소염이온화검출기

칼 럼 : 안지름 0.32 mm, 길이 30 m인 스테인레스관에 기체크로마토그래피용 폴리(6% 시아노프로필페닐·디메칠실록산)을 충전한다.

칼럼온도 : 초기 2분간 35°C를 유지한 다음 매분 8°C씩 130°C까지 승온한 후 매분 30°C씩 190 °C까지 승온하여 3분간 유지한다.

헤드스페이스 검체유입장치 : 100°C에서 20분간 가열한 후 검체를 유입시킨다.

검출기 온도 : 300°C

주입구 온도 : 140°C

캐리어 가스 : 질소

2) 유리 디에틸 4-프로피닐옥시벤잘말로네이트 이 원료 25 mg을 정밀하게 달아 이동상에 넣어 녹여 정확하게 50 mL로 한 액을 검액으로 한다. 디에틸 4-프로피닐옥시벤잘말로네이트 표준품 25 mg을 정밀하게 달아 이동상에 넣어 녹여 정확하게 250 mL로 한 것을 표준원액으로 한다. 이 표준원액을 가지고 이동상으로 단계적으로 희석하여 디에틸 4-프로피닐옥시벤잘말로네이트의 농도가 각각 0.5, 1, 5, 10  $\mu\text{g}/\text{mL}$ 의 농도로 한 액을 검량선용 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu\text{L}$ 씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 디에틸 4-프로피닐옥시벤잘말로네이트의 피크면적을 구한다. 검액의 디에틸 4-프로피닐옥시벤잘말로네이트의 함량은 표준액의 검량선을 이용하여 계산하였을 때 0.31 % 이하이다.

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 307 nm)

칼 럼 : 안지름 7.5 mm, 길이 30 cm인 PLGel Mixed-D 칼럼 또는 이와 동등한 칼럼

이동상 : 테트라히드로푸란

유 량 : 1.0 mL/분

주) 디에틸4-프로피닐옥시벤잘말로네이트(Diethyl 4-propynyloxybenzalmalonate) : 화학명 propanedionic acid {[4-(2-propynyloxy)phenyl]methylene}-diehtylester(C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>O<sub>5</sub> : 304.4)

**건조감량** 1.0 % 이하 (1 g, 105 °C, 2시간)

**정 량 법** 이 원료 50 mg을 정밀하게 달아 테트라하이드로푸란을 넣어 녹인 후 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 디메치코디에칠벤잘말로네이트 표준품 25, 50, 100mg을 정밀하게 달아 각각 테트라하이드로푸란을 넣어 녹인 후 각각 정확하게 100mL로 한 액을 검량선용 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 디메치코디에칠벤잘말로네이트의 피크면적을 구한다. 검액의 디메치코디에칠벤잘말로네이트의 함량은 표준액의 검량선을 이용하여 계산한다.

### 조작조건

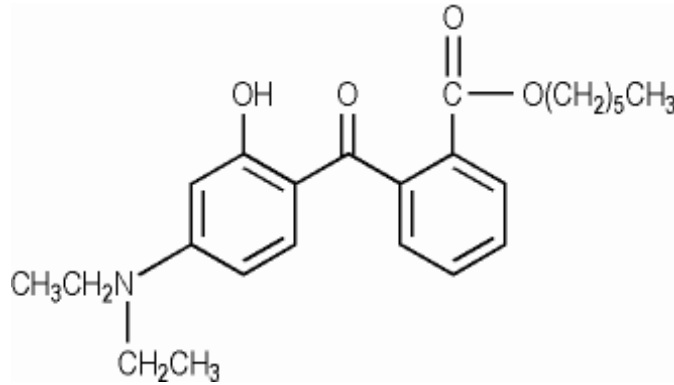
검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 307 nm)

칼 럼 : 안지름 7.5mm, 길이 30cm인 5 $\mu$ m PLGel Mixed-D 칼럼 또는 이와 동등한 칼럼

이동상 : 테트라히드로푸란

유 량 : 1.0 mL/분

디에칠아미노하이드록시벤조일헥실 벤조에이트  
 Diethylamino Hydroxybenzoyl Hexyl Benzoate



벤조익애씨드, 2-[4-(디에칠아미노)-2-하이드록시벤조일]-,헥실 에스터 C<sub>24</sub>H<sub>31</sub>NO<sub>4</sub> : 397.52

이 원료는 정량할 때 디에칠아미노하이드록시벤조일헥실 벤조에이트(C<sub>24</sub>H<sub>31</sub>NO<sub>4</sub> : 397.52) 99.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색 ~ 옅은 황색의 과립상 가루로 가온하면 황색의 액이 되며, 약간의 특이한 냄새가 있다. 이 원료는 에탄올에 녹고 물에 거의 녹지 않는다.

**확인시험** 이 원료 약 30mg을 정밀하게 달아 에탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 다음 이 액 2mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 에탄올을 대조로 하여 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 354 ± 2nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**비흡광도** 확인시험에서 얻은 검액을 가지고 에탄올을 대조로 하여 파장 354nm에서 흡광도측정법에 따라 시험할 때 비흡광도( $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ )는 910 ~ 940이다.

**순도시험 1) 톨루엔 및 n-헥산올** 이 원료 2.0g을 정확하게 달아 아세톤을 넣어 녹여 정확하게 20mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 톨루엔(C<sub>7</sub>H<sub>8</sub> : 92.14) 표준품 약 1.000g 및 n-헥산올(C<sub>6</sub>H<sub>14</sub>O : 102.18) 표준품 2.000g을 정확하게 달아 각각에 아세톤을 넣어 정확하게 100mL로 한 액 0.1mL를 정확하게 취하여 아세톤을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 각각의 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1μL씩을 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액에서의 톨루엔 및 n-헥산올의 피크면적은 표준액에서의 각각의 피크면적보다 크지 않다(톨루엔 100ppm 이하, n-헥산올 200ppm 이하)

## 조작조건

검출기 : 수소염이온화검출기

컬럼 : 안지름 0.32mm, 길이 15m인 용융실리카 내벽에 기체크로마토그래프용 폴리디메틸실록산을 1.0 $\mu$ m의 두께로 고정시킨 모세관 컬럼

컬럼온도 : 초기 40 $^{\circ}$ C에서 1 분간 유지하고 매분 5 $^{\circ}$ C씩 70 $^{\circ}$ C까지 승온하여 10분간 유지한 다음 매분 70 $^{\circ}$ C씩 320 $^{\circ}$ C까지 승온하여 7분간 유지하고 매분 70 $^{\circ}$ C씩 40 $^{\circ}$ C까지 식혀 2분간 유지한다.

검출기온도 : 250 $^{\circ}$ C

주입구온도 : 250 $^{\circ}$ C

캐리어가스 및 유량 : 질소, 매분 1mL 부근의 일정량

2) 무수프탈산, 3-디에칠아미노페놀 및 디헥실프탈레이트 이 원료 2.0g을 정확하게 달아 아세톤을 넣어 녹여 정확하게 20mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 무수프탈산( $C_8H_4O_3$  : 148.12) 표준품, 3-디에칠아미노페놀( $C_{10}H_{15}NO$  : 165.24) 표준품 및 디헥실프탈레이트( $C_{20}H_{30}O_4$  : 334.46) 표준품 각각 0.50g 씩을 정확하게 달아 아세톤을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 한 액 1.0mL씩을 정확하게 취하여 아세톤을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 각각의 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1 $\mu$ L씩을 가지고 정량법의 조작조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액에서의 무수프탈산, 3-디에칠아미노페놀 및 디헥실프탈레이트의 피크면적은 표준액에서의 각각의 피크면적보다 크지 않다. (무수프탈산, 3-디에칠아미노페놀 및 디헥실프탈레이트 각각 0.05 % 이하)

3) 기타유연물질 정량법에 따라 시험하여 얻은 크로마토그램에서 용매피크를 제외한 피크면적을 100으로 하여, 검체 중의 무수프탈산, 3-디에칠아미노페놀, 디헥실프탈레이트 및 디에칠아미노하이드록시벤조일헥실 벤조에이트 피크 이외의 피크 합계면적(%)을 구한다. (0.3 % 이하).

4) 중금속 이 원료 2.0g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0mL를 넣는다(10ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하 (1 g, 105  $^{\circ}$ C, 3 시간)

강열잔분 0.1 % 이하 (5 g, 500  $^{\circ}$ C, 3 시간)

정량법 이 원료 약 2g을 정밀하게 달아 아세톤을 넣어 녹여 20 mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액 1 $\mu$ L를 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법의 면적백분율법에 따라 시험하여 용매 피크를 제외한 피크 면적을 100으로 하고 이에 대한 디에칠아미노하이드록시벤조일헥실 벤조에이트( $C_{24}H_{31}NO_4$  : 397.52)의 피크면적비로부터 함량(%)을 구한다.

## 조작조건

검출기 : 수소염이온화검출기

컬럼 : 안지름 0.32mm, 길이 15m인 용융실리카 내벽에 기체크로마토그래프용 폴리디메틸실록산을 1.0 $\mu$ m의 두께로 고정시킨 모세관 컬럼

컬럼온도 : 초기 150 $^{\circ}$ C에서 매분 25 $^{\circ}$ C씩 300 $^{\circ}$ C까지 승온하여 12분간 유지하고 매분 70 $^{\circ}$ C씩 150 $^{\circ}$ C까지 식혀 3분간 유지한다.

검출기온도 : 250 $^{\circ}$ C

주입구온도 : 250 $^{\circ}$ C

캐리어가스 및 유량 : 질소, 매분 1mL 부근의 일정량

검출감도 : 검액을 용매로 2,000배 희석한 액을 가지고 조작조건에 따라 시험할 때 디에칠아미노하이드록시벤조일헥실 벤조에이트의 피크는 검출되어야 한다. (50 $\mu$ g/mL)

## 디에칠헥실부타미도트리아존 Diethylhexyl Butamido Triazone

이 원료는 정량할 때 디에칠헥실부타미도트리아존( $C_{44}H_{59}N_7O_5$  : 766.0) 97.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 백색 ~ 미황색의 가루로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 약 0.1g을 정밀하게 달아 메탄올 200mL에 넣어 녹인 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도 측정법에 따라 측정할 때  $322 \pm 2$  nm에서 흡수 극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1) 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $3316\text{ cm}^{-1}$ ,  $2959\text{ cm}^{-1}$ ,  $1697\text{ cm}^{-1}$ ,  $1487\text{ cm}^{-1}$ ,  $1411\text{ cm}^{-1}$ ,  $1273\text{ cm}^{-1}$ ,  $1174\text{ cm}^{-1}$ ,  $1110\text{ cm}^{-1}$ , 및  $768\text{ cm}^{-1}$  부근에서 특성 흡수를 나타낸다.

**용 점**  $90^\circ\text{C}$  이상

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 1.0ml를 넣는다.(10 ppm 이하)

**2) 비소** 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 검액을 만들고 장치 A를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다.(2ppm 이하)

**정 량 법** 이 원료 약 30mg을 정밀하게 달아 메탄올에 넣어 녹여 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 디에칠헥실부타미도트리아존 표준품 약 30mg을 정밀하게 달아 메탄올에 넣어 녹여 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 디에칠헥실부타미도트리아존의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

디에칠헥실부타미도트리아존( $C_{44}H_{59}N_7O_5$ )의 양(mg)

$$= \text{디에칠헥실부타미도트리아존 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

**검 출 기** : 자외부흡광광도계 (측정파장 300 nm)

**칼 럼** : 안지름 약 4mm, 길이 약 250mm인 스테인레스관에 7 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

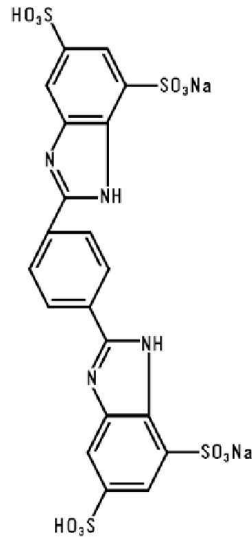
이동상 : 물과 메탄올을 다음 표의 비로 혼합하여 용매구배조건으로 사용한다.

시간(분)	물(%)	메탄올(%)
0	40	60
30	5	95
40	5	95
41	40	60
45	40	60

유 량 : 1.0 mL/분



디소듐페닐디벤즈이미다졸테트라설포네이트  
 Disodium phenyl dibenzimidazole tetrasulfonate



$C_{20}H_{12}N_4O_{12}S_4 \cdot 2Na$  : 674.55

2,2'-(1,4-페닐렌)비스-(1H-벤즈이미다졸-4,6-디설포닉 애씨드, 디소듐염)

2,2'-(1,4-phenylene)bis-(1H-benzimidazole-4,6-disulfonic acid, disodium salt)

이 원료를 정량할 때 디소듐페닐디벤즈이미다졸테트라설포네이트( $C_{20}H_{12}N_4O_{12}S_4 \cdot 2Na$ : 674.55) 96.0 %이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 옅은 황색의 가루이다.

**확인시험 1)** 이 원료 100mg을 정밀하게 달아 1 N 수산화나트륨액 4mL를 넣어 녹인 후 정제수를 넣어 정확하게 100mL로 한다. 이 액 1mL를 정확하게 취하여 정제수를 넣어 200mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도 측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $335 \pm 1nm$  에서 흡수극대를 나타낸다.

2) 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

용 점  $360 \text{ }^\circ C$  이상 (제1법)

건조감량 5 %이하(2 g,  $105 \text{ }^\circ C$ , 4 시간)

순도시험 1) 중금속 이 원료 1.0g을 달아 제1법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 1.0mL를 넣는다. (10 ppm이하)

2) 비소 이 원료 0.4 g을 달아 제1법에 따라 검액을 만들어 장치 A를 쓰는 방법에 따라 시험한다.(5 ppm 이하)

정량법 이 원료 15mg을 정밀하게 달아 물에 녹여 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 디소들펜닐디벤즈이미다졸테트라설포네이트 표준품 약 15mg을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 디소들펜닐디벤즈이미다졸테트라설포네이트의 피크면적  $A_t$  및  $A_s$ 를 구한다.

디소들펜닐디벤즈이미다졸테트라설포네이트( $C_{20}H_{12}N_4O_{12}S_4 \cdot 2Na$ )의 양(mg)

$$= \text{디소들펜닐디벤즈이미다졸테트라설포네이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_t}{A_s}$$

#### 조작조건

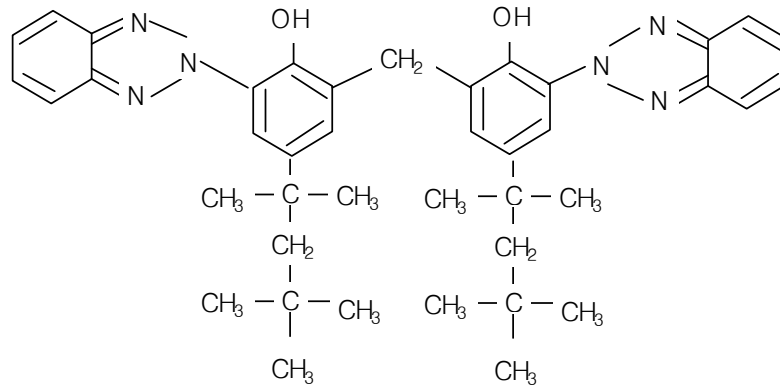
검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 : 335nm)

칼럼 : 안지름 4.6mm, 길이 15cm의 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 5mM 테트라부틸암모늄클로라이드 · 아세토니트릴 혼합액 (52:48)

유량 : 1.5 mL/분

**메칠렌비스-벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀**  
**Methylene Bis-Benzotriazolyl Tetramethylbutylphenol**



C<sub>41</sub>H<sub>50</sub>N<sub>6</sub>O<sub>2</sub> : 658.86

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀 (C<sub>41</sub>H<sub>50</sub>N<sub>6</sub>O<sub>2</sub> : 658.86) 98.5% 이상 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색의 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 표준품과 같은 스펙트럼을 나타낸다.

**2)** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**순도시험 1) 납** 이 원료 1.0g을 정밀하게 달아 300mL 플라스크에 넣고 황산 5mL 및 질산 10mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때 가열한다. 식힌 다음 질산 5mL씩을 추가하고 흰 연기가 발생할 때까지 가열하여 내용물이 무색~옅은 황색이 될 때까지 이 조작을 반복한다. 분해가 끝나면 포화수산화암모늄용액 5mL를 넣고 다시 가열하여 질산을 제거한다. 분해물을 50mL 용량플라스크에 옮기고 물 적당량으로 분해플라스크를 씻어 넣고 물을 넣어 전체량을 50mL로 한다. 이것을 검액으로 한다. 비교액에는 납표준액 1.0mL를 넣는다.(10 ppm 이하)

**2) 비 소** 이 원료 1.0g을 취하여 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다. (2ppm 이하)

**건조감량** 0.1% 이하 (3.0 g, 105 °C, 2시간)

**산불용성회분** 이 원료 약 2.5g을 정밀하게 달아 항량이 되도록 미리 처리한 사기나 석영제 도가니에 취한다음 황산을 넣어 완전히 녹인다. 검체가 탄화될 때까지 가열하

여 대부분의 황산을 휘발시킨 다음, 800℃에서 회화시킨다. 도가니를 식힌 후 잔류 물에 황산 1~2방울을 넣어 다시 녹인다. 이 황산을 다시 휘발시킨 후 800℃에서 1 시간동안 회화시킨다. 도가니를 데시케이터 안에서 식힌 다음 그 무게를 잰다(0.1% 이하)

$$\text{강열잔분(\%)} = \frac{W_2 - W_1}{W} \times 100$$

w : 검체 취한 양 (g)

w1 : 항량이 되도록 한 도가니 무게 (g)

w2 : 검체를 회화시킨 후 최종 무게 (g)

**정 량 법** 이 원료 약 20mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란을 넣어 녹여 정확히 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 측정한다.

메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀( $C_{41}H_{50}N_6O_2$ )의 양(mg)

$$= \text{메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정파장 320nm)

칼 럼 : 안지름 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 약 5μm의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 테트라히드로푸란·물·아세토니트릴혼합액 (60:36:4)

유 량 : 1.0 mL/분

## 메칠렌비스-벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀액(50%)

### Methylene Bis-Benzotriazolyl Tetramethylbutylphenol Solution(50%)

이 원료는 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀에 데실글루코사이드, 산탄검, 프로필렌글라이콜, 정제수 등을 혼합한 혼합물이며 정량할 때 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀( $C_{41}H_{50}N_6O_2$  : 658.86)을 48.0 ~ 52.0 % 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색의 점성을 나타내는 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 약 20mg을 달아 디클로로메탄에 녹여 100mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 디클로로메탄을 넣어 100mL로 한 액을 가지고 하고 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 306 및 348 nm 부근에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 10.5 ~ 12.0

**점도** 200 ~ 1,000 mPas (25°C)

**흡광도 1) 흡광도** 이 원료 40 mg을 달아 디메칠아세트아마이드·이소프로판올 혼합액(1:1)을 넣어 1 L로 한 액을 검액으로 하여 346 nm에서 흡광도시험법에 따라 흡광도를 측정할 때 0.936 ~ 1.014이다.

**2) 비흡광도 E** (346 nm) : 234 ~ 254 (0.004%, 디메칠아세트아마이드·이소프로판올혼합액(1:1))

**정량법** 이 원료를 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀( $C_{41}H_{50}N_6O_2$ )로서 약 20 mg 해당량을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 테트라히드로푸란을 넣어 녹여 정확히 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀( $C_{41}H_{50}N_6O_2$  : 658.86)의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀( $C_{41}H_{50}N_6O_2$ )의 양(mg)

$$= \text{메칠렌비스벤조트리아졸릴테트라메칠부틸페놀 표준품의 양} \times \frac{A_T}{A_S}$$

## 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정파장 320 nm)

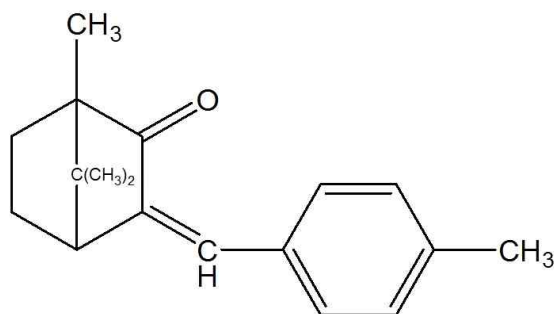
칼 럼 : 안지름 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 약 5  $\mu$ m의 액체크로마  
토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 테트라히드로푸란·물·아세토니트릴혼합액 (60:36:4)

유 량 : 1.0 mL/분

## 4-메칠벤질리덴캄퍼

### 4-Methylbenzylidene Camphor



3-(4-메칠벤질리덴)-*d,l*-캄퍼

3-(4-Methylbenzylidene)-*d,l*-Camphor

$C_{18}H_{22}O$  : 254.37

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 4-메칠벤질리덴캄퍼( $C_{18}H_{22}O$ :254.37) 99.5% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 백색의 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1) 흡광도** 이 원료 약 50mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 하고 다시 이 액 1mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 메탄올을 대조액으로 흡광도측정법에 따라 측정할 때 파장  $299 \pm 2\text{nm}$  부근에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때  $2970\text{cm}^{-1}$ ,  $1725\text{cm}^{-1}$ ,  $1070\text{cm}^{-1}$ ,  $1020\text{cm}^{-1}$  및  $820\text{cm}^{-1}$  부근에서 특성흡수를 나타낸다.

**용 점**  $66^{\circ}\text{C} \sim 68^{\circ}\text{C}$  (제1법)

**건조감량** 0.5%이하(1g,  $105^{\circ}\text{C}$ , 1시간)

**정 량 법** 이 원료 0.1g을 정확하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 검액으로 하고 따로 4-메칠벤질리덴캄퍼 표준품 약 0.1g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 정확하게 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각각  $1.0\mu\text{l}$ 를 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법으로 시험한다.

## 조작조건

검출기 : 수소염이온화검출기

칼럼 : 안지름 0.32mm, 길이 약 30m인 용융실리카 모세관에 기체크로마토그래프 용 100% 디메틸폴리실록산을 0.25 $\mu$ l의 두께로 고정된 것.

칼럼온도 : 초기 150 $^{\circ}$ C 1분간 유지하고, 매분 5 $^{\circ}$ C씩 280 $^{\circ}$ C까지 승온한 다음 280 $^{\circ}$ C에서 5분간 유지한다.

검출기 온도 : 300 $^{\circ}$ C

주입구 온도 : 290 $^{\circ}$ C

캐리어가스 및 유량 : 질소, 매분 2mL

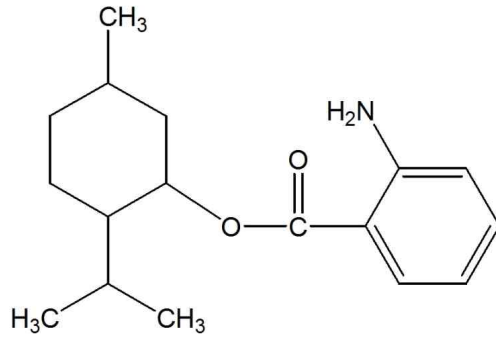
Split ratio : 20 : 1

주입량 : 1 $\mu$ l



# 멘틸안트라닐레이트

## Menthyl Anthranilate



멘틸- $\alpha$ -아미노벤조에이트

Menthyl- $\alpha$ -aminobenzoate

$C_{17}H_{25}NO_2$  : 275.39

이 원료는 정량할 때 멘틸안트라닐레이트 98.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 무색~옅은 황색의 점성이 있는 맑은 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 흡광도** 이 원료 약 0.03g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 다음 다시 이 액 10mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 측정할 때 파장 335nm 부근에서 흡수 극대를 나타낸다.

**굴절률**  $n_D^{20}$  : 1.540~1.544

**비 중**  $d_{25}^{25}$  : 1.038~1.043

**비선광도**  $[\alpha]_D^{20}$  : -4 ~ +4°(무수에탄올)

**산 가** 1 이하(30g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료 30g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하여 검액으로 한다. 따로 멘틸안트라닐레이트 표준품 약 30g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 10 $\mu$ l 씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 멘틸안트라닐레이트의 피이크 면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{멘틸안트라닐레이트의 양(mg)} = \text{멘틸안트라닐레이트의 표준품} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외선흡수스펙트럼(측정파장 : 340nm)

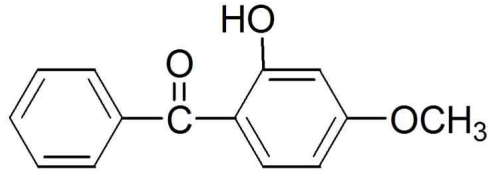
칼 럼 : 안지름 4.6mm, 길이 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 옥타데실실릴화 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 35 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 희석시킨 초산 (1 $\rightarrow$ 10,000) · 메탄올 혼합액(20: 80)

유 속 : 1.0mL/min

**벤조페논-3**  
**Benzophenone-3**



옥시벤존, 2-히드록시-4-메톡시벤조페논

Oxybenzone, 2-hydroxy-4-methoxybenzophenone

$C_{14}H_{12}O_3$  : 228.25

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 벤조페논-3( $C_{14}H_{12}O_3$  : 228.25) 90.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황색의 결정성 가루로 냄새는 없다.

**확인시험** 이 원료 0.1 g에 에탄올 100mL를 넣어 녹이고 이 액 1mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 측정할 때 파장  $242 \pm 4\text{nm}$ ,  $288 \pm 4\text{nm}$  및  $325 \pm 4\text{nm}$ 에서 흡수극대를 나타내고 파장  $265 \pm 4\text{nm}$  및  $310 \pm 4\text{nm}$ 에서 흡수극소를 나타낸다.

**용점**  $60 \sim 66^\circ\text{C}$  (제 1 법)

**순도시험 용해상태** 이 원료 1.0g에 무수에탄올 20mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

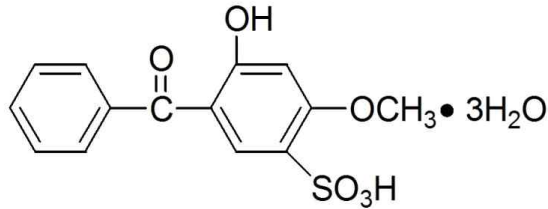
**건조감량** 0.50% 이하(1 g, 실리카 겔, 24시간)

**강열잔분** 0.1% 이하(3 g, 제 1 법)

**정량법** 이 원료 약 10mg을 정밀하게 달아 에탄올에 녹여 100mL로 하고 이 액 5mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 증장 10mm, 파장 288nm 부근의 흡수극대파장에서 흡광도 A를 측정한다.

$$\text{벤조페논-3 } (C_{14}H_{12}O_3)\text{의 양(mg)} = \frac{A}{649} \times 20000$$

**벤조페논-4**  
**Benzophenone-4**



설리소벤존

Sulisobenzone

$C_{14}H_{18}O_9S : 362.26$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 벤조페논-4( $C_{14}H_{18}O_9S : 362.26$ ) 95.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황색의 가루로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료 0.1 g에 무수에탄올 100mL를 넣어 녹이고 이 액 1mL를 취하여 무수에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡수스펙트럼에 따라 측정할 때 파장  $245 \pm 4nm$ ,  $287 \pm 4nm$  및  $329 \pm 5nm$ 에서 흡수극대를 나타내고 파장  $265 \pm 4nm$  및  $308 \pm 4nm$ 에서 흡수극소를 나타낸다.

**용점**  $107 \sim 111^\circ C$  (제 1 법)

**순도시험 용해상태** 이 원료 1.0 g에 무수에탄올 10mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

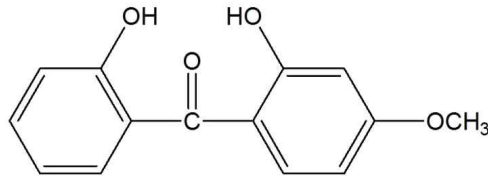
**건조감량** 5.0% 이하(1 g, 실리카 겔, 24시간)

**강열잔분** 0.1% 이하(3 g, 제 1 법)

**정량법** 이 원료를 건조하고 약 0.1 g을 정밀하게 달아 무수에탄올에 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL를 취하여 무수에탄올을 넣어 100mL로 하여 이것을 검액으로 한다. 검액 5mL를 취하여 무수에탄올을 넣어 100mL로 하고 증장 10mm, 파장  $287nm$  부근의 흡수극대파장에서 흡광도 A를 측정한다.

$$\text{벤조페논-4 } (C_{14}H_{18}O_9S) \text{의 양(mg)} = \frac{A}{398} \times 20000$$

## 벤조페논-8 Benzophenone-8



디옥시벤존

Dioxybenzone

$C_{14}H_{12}O_4$  : 244.25

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 벤조페논-8( $C_{14}H_{12}O_4$ ) 97.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색의 가루로 약간의 방향성 냄새가 있다.

**확인시험 1) 흡광도** 이 원료 약 10mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확하게 취하여 메탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 층장 10mm의 석영 셀에 넣어 메탄올을 대조액으로 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 358nm 및 283nm 부근에서 흡수극대를 나타낸다.

2) 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 표준품과 같은 스펙트럼을 나타낸다.

**수 분** 2.0% 이하

**정 량 법** 이 원료를 약 0.1g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 하여 검액으로 한다. 따로 벤조페논-8 표준품 약 0.1g을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10 $\mu$ l를 가지고 다음의 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 벤조페논-8의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 측정한다.

$$\text{벤조페논-8}(C_{14}H_{12}O_4)\text{의 양(mg)} = \text{벤조페논-8 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

**조작조건**

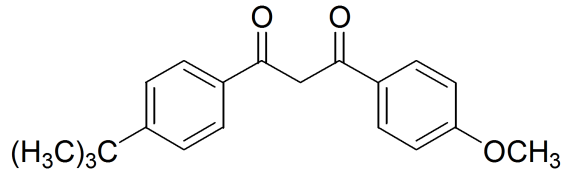
검출기 : 자외부흡광광도계 (측정 파장 285nm)

컬 럼 : 안지름 4mm, 길이 30cm인 스테인레스관에 약 10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 물 · 메탄올 · 빙초산 혼합액 (40: 60: 2)

유 량 : 1.0mL/분

부틸메톡시디벤조일메탄  
Butyl Methoxydibenzoylmethane



아보벤존

Avobenzone

C<sub>20</sub>H<sub>22</sub>O<sub>3</sub> : 310.39

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 부틸메톡시디벤조일메탄(C<sub>20</sub>H<sub>22</sub>O<sub>3</sub> : 310.39) 97.0~104.0%를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색~황색의 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 50mg에 에탄올 100mL를 넣어 녹이고 이 액 1.0mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 층장 10mm의 석영셀에 넣어 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 358±2nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1) 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수 1510cm<sup>-1</sup>, 1260cm<sup>-1</sup>, 1170cm<sup>-1</sup>, 1022cm<sup>-1</sup> 및 800cm<sup>-1</sup> 부근에서 특성흡수를 나타낸다.

**용 점** 81~86℃(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.20 g을 달아 무수에탄올 10mL를 넣고 가온하여 녹일 때 액은 맑다.

**2) 4,4'-디메톡시디벤조일메탄** 이 원료 0.10 g에 에탄올을 넣어 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL를 취하여 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액 10μl를 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 유지시간 약 3.3분에 나타나는 피크면적은 전피크면적의 5.0% 이하이다.

**조작조건**

검출기 : 자외부흡광광도계(측정과장 : 358nm)

컬 럼 : 안지름 4mm, 길이 15~20cm인 스테인레스관에 5~10 $\mu$ m의 옥타데실실릴화실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 실온

이동상 : 아세토니트릴·물 혼합액(85 : 15)에 인산을 넣어 pH 2.5로 조정한다.

유 속 : 부틸메톡시디벤조일메탄의 유지시간이 약 5.5분이 되도록 조정한다.

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

4) **비 소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2ppm 이하).

수 분 1.0% 이하(0.5 g)

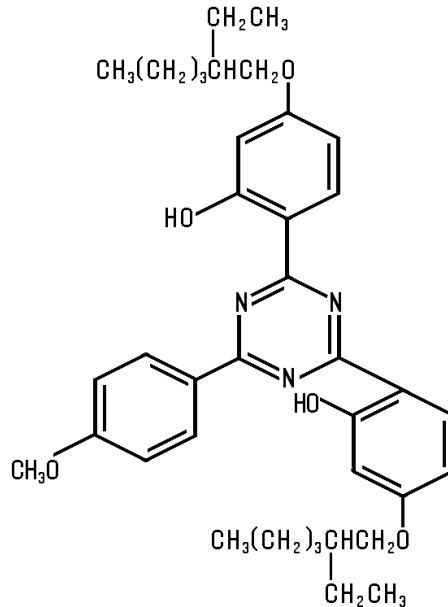
강열잔분 0.30% 이하(1 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료 1.0 g을 데시케이터(감압, 실리카 겔)에서 24시간 건조하고 약 0.1 g을 정밀하게 달아 에탄올을 넣어 녹이고 정확하게 200mL로 한다. 이 액 1.0mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 100mL로 하여 검액으로 한다. 검액을 층장 10mm의 석영셀에 넣어 358nm 부근의 흡수극대파장에서 흡광도측정법에 따라 흡광도 A를 측정한다.

$$\text{부틸메톡시디벤조일메탄(C}_{20}\text{H}_{22}\text{O}_3\text{)의 양(mg)} = \frac{A}{113} \times 20000$$



비스-에칠헥실옥시페놀메톡시페닐트리아진  
 Bis-Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazine



$C_{38}H_{49}N_3O_5$  : 627.90

이 원료는 정량할 때 비스-에칠헥실옥시페놀메톡시페닐트리아진( $C_{38}H_{49}N_3O_5$  : 627.90) 98.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 옅은 황색의 가루이다.

**확인시험 1)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $2,800 \sim 3,100 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,630 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,590 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,540 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,500 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,450 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,260 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1,100 \text{ cm}^{-1}$  및  $830 \text{ cm}^{-1}$  부근에서 특성흡수를 나타낸다.

**2)** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**비흡광도** 이 원료 약 0.13 g을 정밀하게 달아 디메틸아세트아미드( $C_4H_9NO$  : 87.12) 50 mL를 넣고 약 5분간 초음파 추출하여 녹인 다음 이소프로판올 150 mL를 넣고 식힌 다음 이소프로판올을 넣어 250 mL로 한다. 이 액 5 mL를 취하여 이소프로판올을 넣어 250 mL로 하여 검액으로 한다. 검액을 가지고 이소프로판올을 대조로 하여

파장 341 nm에서 흡광도측정법에 따라 시험할 때 비흡광도( $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ )는 790이상이다.

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 2.0 g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(10 ppm이하).

**2) 비소** 이 원료 0.4 g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 A를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(5 ppm이하).

**건조감량** 0.5 % 이하 (1 g, 135 °C, 90분)

**정량법** 이 원료 약 100 mg을 정밀하게 달아 디메칠포름아미드를 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 디메칠포름아미드를 넣어 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 따로 비스-에칠헥실옥시페놀메톡시페닐트리아진 표준품 약 100 mg을 정밀하게 달아 디메칠포름아미드를 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 디메칠포름아미드를 넣어 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 비스-에칠헥실옥시페놀메톡시페닐트리아진의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

비스-에칠헥실옥시페놀메톡시페닐트리아진( $C_{38}H_{49}N_3O_5$ )의 양(mg)

$$= \text{비스-에칠헥실옥시페놀메톡시페닐트리아진 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 342 nm)

칼럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

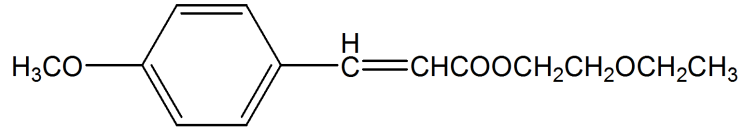
칼럼온도 : 실온

이동상 : 아세토니트릴 · 메탄올혼합액 (55:45)

유속 : 1.0 mL/분

## 시녹세이트

### Cinoxate



2-에톡시에틸-*p*-메톡시신나메이트

2-Ethoxyethyl-*p*-Methoxycinnamate

C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub> : 250.29

이 원료는 정량할 때 시녹세이트(C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub> : 250.29) 95.0% ~ 105.0%를 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황색의 점성이 있는 맑은 액으로 냄새는 거의 없다.

**확인시험 1)** 이 원료의 에탄올용액(1→10) 2~3방울에 염산히드록실아민·수산화나트륨용액(염산히드록실아민 및 수산화나트륨의 에탄올포화용액의 같은 양을 섞고 여과한다) 4~5방울을 넣고 수욕상에서 수분간 가온한 다음 0.5N 염산을 넣어 산성으로 하고 여기에 염화제이철용액(1→100) 5방울을 넣을 때 액은 적색을 나타낸다.

**2)** 이 원료의 에탄올용액(1→10) 5mL에 수산화칼륨·에탄올시액 5mL를 넣고 환류냉각기를 달고 10분간 끓일 때 백색의 침전이 생긴다.

**굴절률**  $n_D^{20}$  : 1.566~1.569

**비중**  $d_{20}^{20}$  : 1.008~1.104(제 1 법)

**순도시험 1)** 산 이 원료에 물로 적신 청색리트머스시험지를 접촉시킬 때 적색을 나타내지 않는다.

**2) 유리페놀** 이 원료 1.0mL에 물 20mL를 넣어 1분간 흔들어 섞고 가만히 둔 다음 그 물층 5mL를 취하여 묽은염화제이철시액 1방울을 넣을 때 액은 적자색을 나타내지 않는다.

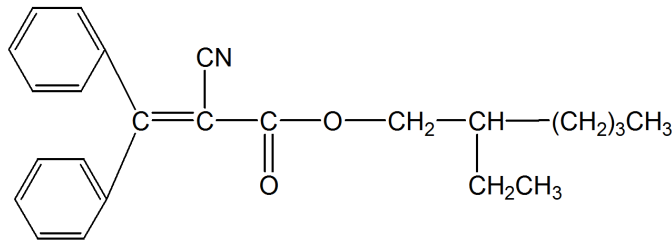
**강열잔분** 0.1% 이하(3 g, 제 2 법)

**정량법** 이 원료 약 60mg을 정밀하게 달아 에탄올에 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL에 에탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한다. 이 액 5mL를 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 50mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 층장 10mm, 파장 310nm

부근의 흡수극대파장에서 흡광도 A를 측정한다.

$$\text{시녹세이트(C}_{14}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{)의 양(mg)} = \frac{A}{1059} \times 100,000$$

## 옥토크릴렌 Octocrylene



2-에칠헥실 2-시아노-3-페닐신나메이트

2-Ethylhexyl 2-Cyano-3-Phenylcinnamate

$C_{24}H_{27}NO_2$  : 361.48

이 원료를 정량할 때 옥토크릴렌( $C_{24}H_{27}NO_2$  : 361.48) 98.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 맑은 황색의 액체로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료 0.01g을 에탄올을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 층장 10 mm의 석영셀에 넣어 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $303 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**수 분** 0.5% 이하(0.3g)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1g에 에탄올을 100mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 1.0g을 취하여 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0mL를 넣는다. (20ppm이하)

**3) 비 소** 이 원료 1.0g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다. (2ppm이하)

**정 량 법** 이 원료 50mg을 정밀하게 달아 메탄올에 녹여 100mL로 하여 검액으로 한다. 따로 옥토크릴렌 표준품 50mg을 정밀하게 달아 메탄올에 녹여 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액  $20 \mu\text{l}$  씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 옥토크릴렌의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{옥토크릴렌}(C_{24}H_{27}NO_2)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{옥토크릴렌 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계(측정파장 : 305nm)

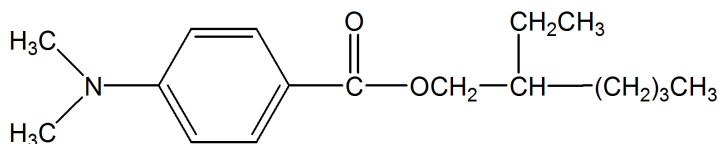
컬럼 : 안지름 4.6mm, 길이 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 35 $^{\circ}$ C

이동상 : 물 · 메탄올 · 테트라하이드로퓨란 혼합액(3:82:15)

유속 : 1mL/min

**에칠헥실디메틸파바**  
**Ethylhexyl Dimethyl PABA**



옥틸디메틸파라아미노벤조익애씨드, 옥틸디메틸파바

Octyl Dimethyl *p*-Aminobenzoic Acid

$C_{17}H_{27}NO_2$  : 277.41

이 원료는 정량할 때 에칠헥실디메틸파바( $C_{17}H_{27}NO_2$  : 277.41) 95.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황색~황색의 맑은 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.1g에 에탄올을 넣어 100mL로 하고 이 액 0.5mL를 취하여 에탄올을 넣어 정확하게 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 측정할 때  $310 \pm 2\text{nm}$ 에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 4) 액막법에 따라 측정할 때 파수  $1703\text{cm}^{-1}$ ,  $1608\text{cm}^{-1}$ ,  $1526\text{cm}^{-1}$  및  $1365\text{cm}^{-1}$  부근에서 특성흡수를 나타낸다.

**굴 절 률**  $n_D^{20}$  : 1.539~1.545

**비 중**  $d_{20}^{20}$  : 0.992~1.002

**점 화 가** 190~210

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5g을 달아 에탄올 30mL 및 물 10mL를 넣어 흔들어 섞을 때 액은 맑다.

**2) 산** 이 원료 5.0g을 중화에탄올 20mL에 녹이고 페놀프탈레인시액 1mL 및 0.1N 수산화칼륨·에탄올액 1mL를 넣을 때 액은 홍색을 나타낸다.

**3) 중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

**4) 비 소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2ppm 이하).

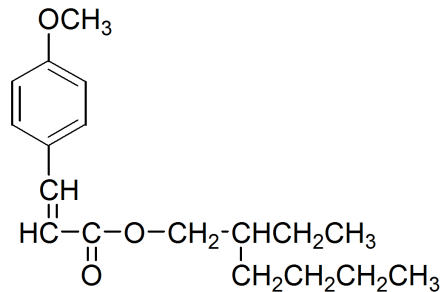
**강열잔분** 0.10% 이하(3g, 제 2 법)

정 량 법 이 원료 약 0.5 g을 정밀하게 달아 비수적정용병초산 50mL를 넣어 0.1N 과염소산으로 적정한다(지시약 : 크리스탈바이올렛시액 3방울). 다만 적정의 종말점은 액의 자색이 청녹색이 될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1N \text{ 과염소산 } 1\text{ml} = 27.74\text{mg } C_{17}H_{27}NO_2$$



**에칠헥실메톡시신나메이트**  
**Ethylhexyl Methoxycinnamate**



옥틸메톡시신나메이트

Octyl methoxy cinnamate

$C_{18}H_{26}O_3$  : 290.40

이 원료는 정량할 때 에칠헥실메톡시신나메이트( $C_{18}H_{26}O_3$  : 290.40) 95.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황색의 점성이 있는 맑은 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 1mL에 수산화칼륨·에탄올시액 10mL를 넣어 수욕상에서 가열할 때 백색의 침전이 생긴다. 더울 때 여기에 물 10mL를 넣으면 침전이 녹는다. 또 이 액에 묽은염산을 넣어 산성으로 할 때 백색의 침전이 생긴다.

**2)** 이 원료 50mg에 에탄올을 넣어 녹여 100mL로 하고 이 액 10mL에 에탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 흡광도측정법에 따라 측정할 때 파장 310~314nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**굴절률**  $n_D^{20}$  : 1.539~1.550

**산가** 2 이하(20 g, 제 1 법)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

**2) 비소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2ppm 이하).

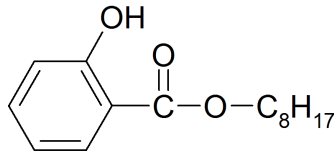
**강열잔분** 0.10% 이하(3 g, 제 2 법)

**정량법** 이 원료 약 1.0 g을 정밀하게 달아 향료시험법 2) 에스텔함량측정법에 따라

시험한다.

$$0.5N \text{ 수산화나트륨} \cdot \text{에탄올액 } 1\text{ml} = 145.20\text{mg } \text{C}_{18}\text{H}_{26}\text{O}_3$$

## 에칠헥실살리실레이트 Ethylhexyl Salicylate



옥틸살리실레이트

Octyl Salicylate

$C_{15}H_{22}O_3$  : 250.33

이 원료를 정량할 때 에칠헥실살리실레이트( $C_{15}H_{22}O_3$  : 250.33) 98.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 무색~미황색의 맑은 액으로 냄새가 없다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.01g을 에탄올을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 한다. 이 액 10mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 100 mL로 한 다음 이 액을 검액으로 한다. 검액을 층장 10 mm의 석영셀에 넣어 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $307 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 이 원료 5mL에 수산화칼륨·에탄올시액 5mL를 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 30분간 가열한 다음 식힌액에 물 75mL를 넣은 액은 살리실산염의 정성반응 2) 및 3)을 나타낸다.

**비 중**  $d_{20}^{20}$  1.0130 ~ 1.0220 (제1법)

**굴 절 률**  $n_D^{20}$  1.4950 ~ 1.5050

**산 가** 4 이하(5g, 제1법)

**검 화 가** 215 ~ 230

**수 분** 0.5% 이하(0.3g)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1g에 에탄올을 100mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 1.0g을 취하여 제4법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 1.0mL를 넣는다. (10ppm 이하)

**3) 비 소** 이 원료 1.0g을 달아 제 3법에 따라 검액을 만들고 장치 C를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다. (5ppm 이하)

정 량 법 이 원료 50mg을 정밀하게 달아 메탄올에 녹여 100mL로 하여 검액으로 한다. 따로 에칠헥실살리실레이트 표준품 50mg을 정밀하게 달아 메탄올에 녹여 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 $\mu$ l 씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 에칠헥실살리실레이트의 피크면적 A<sub>T</sub> 및 A<sub>S</sub>를 구한다.

$$\text{에칠헥실살리실레이트 (C}_{15}\text{H}_{22}\text{O}_3\text{)의 양(mg)} = \text{에칠헥실살리실레이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정과장 : 305nm)

컬 럼 : 안지름 4.6mm, 길이 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 옥타데실 실릴화한 실리카겔을 충전한다.

칼럼온도 : 35 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 물 · 메탄올 · 테트라하이드로퓨란 혼합액(10:85:5)

유 속 : 1.0mL/분

# 에칠헥실트리아존

## Ethylhexyl Triazone

R:

옥틸트리아존

Octyl triazone

$C_{48}H_{66}N_6O_6$  : 823.20

이 원료는 주로 2,4,6-트리아닐리노-*p*-(카보-2'-에칠헥실-1'-옥시)-1,3,5-트리아진이다. 이 원료를 정량할 때 에칠헥실트리아존( $C_{48}H_{66}N_6O_6$  : 823.20) 98.0% 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 황색의 가루로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료 0.01g을 에탄올을 넣어 녹여 정확하게 100mL로 하고 이 액 10mL를 정확하게 취하여 에탄올을 넣어 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 층장 10 mm의 석영 셀에 넣어 흡광도측정법에 따라 측정할 때 파장 312±2 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**융점** 126 ~ 131℃

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1g에 에탄올을 100mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 1.0g을 취하여 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0mL를 넣는다. (20ppm 이하)

**3) 비소** 이 원료 1.0g을 달아 제 3법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다. (2ppm 이하)

**수분** 0.5% 이하(0.3g)

**정 량 법** 이 원료 50mg을 정밀하게 달아 테트라하이드로푸란에 녹여 100mL로 하여 검액 으로 한다. 따로 에칠헥실트리아존 표준품 50mg을 정밀하게 달아 테트라하이드로푸란에 녹여 100mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 $\mu$ l 씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 에칠헥실트리아존의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{에칠헥실트리아존}(C_{48}H_{66}N_6O_6)\text{의 양(mg)} = \text{에칠헥실트리아존 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조 작 조 건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정파장 : 312nm)

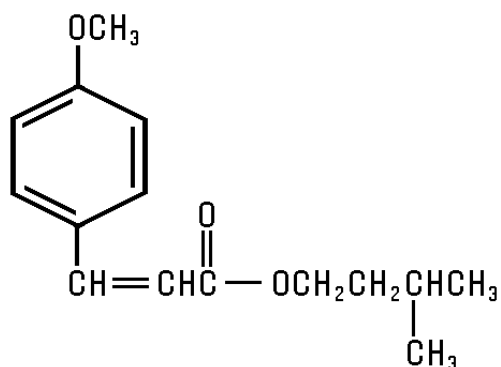
컬 럼 : 안지름 4.6mm, 길이 15cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 옥틸실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 35 $^{\circ}$ C

이 동 상 : 인산이수소칼륨 20mM을 첨가한 물·메탄올·테트라하이드로푸란 혼합액(3:82:15)

유 속 : 1mL/분

이소아밀 *p*-메톡시신나메이트  
 Isoamyl *p*-Methoxycinnamate



C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub> : 248.35

이 원료는 이소아밀알코올과 *p*-메톡시신나믹에씨드의 에스테르이다. 이 원료는 정량할 때 이소아밀 *p*-메톡시신나메이트(C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub> : 248.35) 98.0% 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 무색 ~ 옅은 황색의 맑은 액이다.

확인시험 1) 이 원료를 가지고 적외흡수스펙트럼측정법의 4)액막법에 따라 측정할 때 파수 2,960 cm<sup>-1</sup>, 2,840 cm<sup>-1</sup>, 1,710 cm<sup>-1</sup>, 1,635 cm<sup>-1</sup>, 1,510 cm<sup>-1</sup>, 1,305 cm<sup>-1</sup>, 1,250 cm<sup>-1</sup>, 1,170 cm<sup>-1</sup>, 830 cm<sup>-1</sup>, 555 cm<sup>-1</sup> 및 520 cm<sup>-1</sup> 부근에서 특성흡수를 나타낸다.

2) 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

굴 절 률 n<sub>D</sub><sup>20</sup> : 1.556 ~ 1.560

비 중 d<sub>25</sub><sup>25</sup> : 1.037 ~ 1.041

비흡광도 E<sub>1cm</sub><sup>1%</sup>(307 nm) : 980 이상(1 mg, 메탄올, 200 mL)

산 가 1 이하 (6 g, 제1법)

수 분 1.0 % 이하

정 량 법 이 원료 약 20 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 따로 이소아밀 *p*-메톡시신나메이트 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 μL씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 이소아밀

*p*-메톡시신나메이트 (C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub>)의 피크면적 A<sub>T</sub>, A<sub>S</sub>를 구한다.

이소아밀 *p*-메톡시신나메이트(C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub>)의 양(mg)

$$= \text{이소아밀 } p\text{-메톡시신나메이트 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 310 nm)

칼 럼 : 안지름 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5 μm의 액체크로마토그래프 용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올·물혼합액 (90:10)

유 량 : 1.0 mL/분



## 징크옥사이드

### Zinc Oxide

아연화

ZnO : 81.38

이 원료를 가열한 것은 정량할 때 징크옥사이드(ZnO : 81.38) 99.5 % 이상을 함유한다.  
**성상** 이 원료는 백색의 결정 또는 무정형의 매우 미세한 가루로 냄새 및 맛은 없다.

**확인시험** 1) 이 원료를 가열할 때 황색으로 되고 이것을 식힐 때 이 색이 없어진다.

2) 이 원료의 묽은염산용액(1→10)은 아연염의 정성반응을 나타낸다.

**순도시험** 1) 물가용물 0.1 % 이하

2) **탄산염 및 용해상태** 이 원료 2.0g에 물 10mL를 넣어 흔들어 섞고 묽은황산 30mL를 넣어 수욕상에서 저어 섞으면서 가열할 때 거의 거품이 일어나지 않는다. 또 액은 무색이며 맑다.

3) **알칼리** 이 원료 1.0 g에 온탕 10 mL를 넣어 흔들어 섞고 식힌 다음 여과하고 여액에 페놀프탈레인시액 2 방울을 넣을 때 액은 홍색을 나타내지 않는다. 또는 홍색을 나타내더라도 0.1N 염산 0.3 mL를 넣을 때 그 색은 없어진다.

4) **황산염** 이 원료 0.5 g에 물 40 mL를 넣어 흔들어 섞은 다음 여과한다. 여액 20 mL를 취하여 묽은염산 1 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 비교액에는 0.01 N 황산 0.5 mL를 넣는다(0.096 % 이하).

5) **철 또는 기타금속** 2)의 액 2.0 mL를 취하여 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(0.02 % 이하). 또 2)의 액 5 mL에 황산나트륨시액 1방울을 넣을 때 액과 침전은 착색하지 않는다.

6) **납** 이 원료 1.0 g에 물 30 mL를 넣어 저어 섞으면서 질산 10 mL를 넣고 수욕상에서 가열하여 녹이고 식힌 다음 물을 넣어 50 mL로 한다. 이 액 20 mL를 취하여 검액으로 한다(40 ppm 이하). 다만 구연산암모늄용액 5 mL 및 시안화칼륨용액 20 mL를 넣는다.

7) **비소** 이 원료 1.0 g에 묽은황산 10 mL를 넣어 녹여 검액으로 하여 장치 C를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2 ppm 이하).

**가열감량** 1.0 % 이하(2 g, 500 °C, 항량)

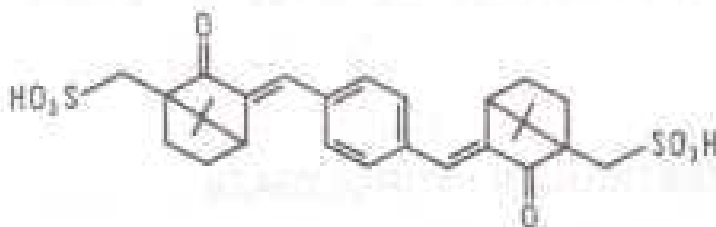
**정량법** 이 원료를 500 °C에서 항량이 될 때까지 가열하고 데시케이터(실리카 겔)

에서 식힌 다음 약 1.5 g을 정밀하게 달아 물 50 mL 및 희석시킨 염산(1→2) 20 mL를 넣어 가열하여 녹인다. 불용물이 남아 있으면 질산 3 방울을 넣어 완전히 녹이고 식힌 다음 물을 넣어 250 mL로 한다. 이 액 25 mL를 취하여 pH 5.0 초산·초산암모늄완충액 10 mL를 넣고, 희석시킨 강암모니아수(1→2)로 pH를 5.0~5.5로 조정한다. 다음 물을 넣어 250 mL로 하고 0.05 M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액으로 액이 황색으로 될 때까지 적정한다(지시약 : 크실레놀오렌지시액 0.5 mL).

0.05 M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액 1 mL = 4.069 mg ZnO

## 테레프탈릴리덴디캄퍼설포닉애씨드액(33%)

### Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid Solution(33%)



$C_{28}H_{34}O_8S_2$ :562.71

이 원료는 테레프탈알데하이드에 DL-캄퍼설포닉애씨드 2몰을 첨가하여 얻어진 벤질리덴캄퍼 유도체의 수용액이다. 이 원료는 정량할 때 테레프탈릴리덴디캄퍼설포닉애씨드( $C_{28}H_{34}O_8S_2$ :562.71)32.6~35.1%를 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 황색의 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.1 g에 물 100 mL를 넣어 녹인다. 이 액 0.5 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한 액을 가지고 흡광도를 측정할 때 파장 342 ~ 346 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**2)** 건조한 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때  $3400\text{cm}^{-1}$ ,  $2950\text{cm}^{-1}$ ,  $2920\text{cm}^{-1}$ ,  $1720\text{cm}^{-1}$ ,  $1635\text{cm}^{-1}$ ,  $1140\text{cm}^{-1}$ ,  $1040\text{cm}^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

**pH** 0.9 ~ 1.0 (1→3)

**산가** 65 ~ 70 (이 원료 0.7 g을 정밀하게 달아 물에 녹여 70 mL로 하여 검액으로 한다, 제1법)

**순도 1) 용해상태** 이 원료 1.0 g에 물 또는 에탄올 1 mL를 넣어 섞을 때 액은 맑다.

**2) 염화물** 이 원료 1 g을 물에 녹여 100 mL로 한 다음 이 액 25 mL를 취하여 네슬러관에 넣고 묽은 질산 6 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하여 흔들어 섞는다. 질산은 시액 1 mL를 넣고 잘 흔들어 섞어 5분간 방치할 때 액은 비교액보다 혼탁하지 않다. 비교액은 0.01 mol/L 염산 70 mL를 써서 같은 방법으로 조작한다. (0.1 % 이하)

- 3) **중금속** 이 원료 3.0 g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다.(20 ppm이하)
- 4) **비소** 이 원료 3.0 g을 달아 제 3법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다.(2 ppm 이하)
- 5) **유연물질** 이 원료 0.1 g을 정확하게 취하여 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 4-(7,7-디메틸-3-옥소-4-설포메틸-비사이클로[2,2,1]헵토-2-일리텐메틸)-벤조익애씨드 표준품 0.1 g을 정밀하게 달아 물을 넣어 100 mL로 한다(용액A). 소듐 [3-(4-히드록시메틸-벤질리덴)-7,7-디메틸-2-옥소-비사이클로[2,2,1] 헵토-1-일]-메탄설포네이트 표준품 0.15 g을 정밀하게 달아 물에 녹여 100 mL로 한다(용액B). 캄파설포닉애씨드 표준품 0.15 g을 정밀하게 달아 아세트니트릴을 넣어 100 mL로 한다(용액C). 용액 A, B 및 C를 각각 5 mL씩을 정확하게 취하여 잘 섞고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이 액 1, 2, 4 mL를 정확하게 취하여 각각에 이동상을 넣어 50 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 20 μL씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 유연물질 각각의 피크면적을 구한다. 표준액의 검량선에서 검액 중 유연물질의 양을 계산할 때 4-(7,7-디메틸-3-옥소-4-설포메틸-비사이클로[2,2,1]헵토-2-일리텐메틸)-벤조익애씨드는 0.4 % 이하, [3-(4-히드록시메틸-벤질리덴)-7,7-디메틸-2-옥소-비사이클로[2,2,1] 헵토-1-일]-메탄설포네이트는 0.5 % 이하, 캄파설포닉애씨드는 0.6 % 이하이어야 한다.

$$\text{각 유연물질의 양 (\%)} = \frac{50 \times C}{m \times 10^4} \times \frac{k}{100} \times \frac{5 \times C \times k}{m \times 10^5}$$

C : 검량선에서 구한 각 유연물질의 농도 (μg/ mL)

m : 검체의 취한 양(g)

k : 유연물질의 순도(%) (단, 표준품1과 표준품3의 k는 100 %로 계산한다.)

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계

측정파장 및 시간 : 200 nm (측정시간 0~8분, 표준품3)

300 nm (측정시간 8~15분, 표준품1과 표준품3)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5~10 μm의 액체크로마토그래피용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

칼럼온도 : 40℃

이 동 상 : 물·아세트니트릴·인산혼합액 (750:250:1),

유 량 : 1 mL/분

측정시간 : 검액 주입 후 15분간

**강열잔분**  항량이 될 때까지 강열한 후 데시케이터(실리카 겔)속에서 방냉한 다음 그 무게를 정밀하게 단 도가니에 이 원료 약 2.0 g을 정밀하게 달아 넣고 묽은 황산 2 mL를 넣는다. 천천히 가열하여 가능한 저온에서 거의 회화시킨 다음 완전히 회화 할 때까지 천천히 강열한다(800 ℃). 이것을 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 그 무게를 정밀하게 단다. (0.1 % 이하)

**정 량 법**  이 원료 1 g을 정밀하게 달아 물 50 mL를 넣어 녹이고 0.1 mol/L 수산화 칼륨액으로 적정한다(지시약: 페놀프탈레인시액 1 mL). 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.1 \text{ mol/L 수산화칼륨용액 } 1 \text{ mL} = 28.1355 \text{ mg } C_{28}H_{34}O_8S_2$$

주)

- 4-(7,7-디메틸-3-옥소-4-설포메틸-비사이클로[2,2,1]헵토-2-일리덴메틸)-벤조익애씨드 : 4-(7,7-dimethyl-3-oxo-4-sulphomethyl- bicyclo[2,2,1]hepto -2-ilydenemethyl)-benzoic acid),  $C_{18}H_{20}O_6S$ , 분자량 : 364.42
- 소듐 [3-(4 히드록시메틸-벤질리덴)-7,7-디메틸-2-옥소-비사이클로[2,2,1] 헵토-1-일]-메탄설포네이트 : sodium [3-(4 hydroxymethyl-benzylidene)-7,7-dimethyl-2-oxo-bicyclo [2,2,1] hepto-1 -yl]-methanesulfonate,  $C_{18}H_{21}O_5SNa$ , 분자량 : 372.42
- [3-(4 히드록시메틸-벤질리덴)-7,7-디메틸-2-옥소-비사이클로[2,2,1] 헵토-1-일]-메탄설포네이트 : [3-(4 hydroxymethyl- benzylidene)-7,7-dimethyl-2-oxo-bicyclo [2,2,1] hepto-1-yl]- methanesulfonic acid,  $C_{18}H_{21}O_5S$ , 분자량: 350.44
- 캄파설포닉애씨드 : Camphorsulfonic acid,  $C_{10}H_{16}O_4S$ , 분자량 : 232.30

# 티타늄디옥사이드

## Titanium Dioxide

이산화티탄

Titanium oxide

TiO<sub>2</sub> : 79.88

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 티타늄디옥사이드(TiO<sub>2</sub> : 79.88) 90.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 백색의 미세한 가루로 냄새 및 맛은 없다.

**확인시험** 이 원료 0.5 g에 황산 5 mL를 넣고 흰 연기가 날 때까지 가열하여 식힌 다음 조심하면서 물을 넣어 100 mL로 하고 여과한다. 여액 5 mL에 과산화수소시액 3 방울을 넣을 때 액은 황적색을 나타낸다.

**순도시험 1) 액성** 이 원료 1.0 g에 물 10 mL를 넣어 흔들어 섞고 여과한 액은 중성이다.

**2) 물가용물** 이 원료 4.0 g에 물 50 mL를 넣고 잘 흔들어 섞어 12 시간 방치한다. 여기에 염화암모늄시액 2 mL를 넣고 잘 흔들어 섞는다. 티타늄디옥사이드가 완전히 가라앉지 않을 때는 다시 염화암모늄시액 2 mL를 넣어 티타늄디옥사이드를 가라앉힌 다음 물을 넣어 정확하게 200 mL로 하여 잘 흔들어 섞고 이중여과지를 써서 여과한다. 처음 여액 10 mL는 버리고 맑은 여액 100 mL를 취하여 수욕 상에서 증발 건조한 다음 항량이 될 때까지 강열한다(5 mg 이하).

**3) 납** 이 원료 1.0 g을 달아 희석시킨 질산(1→2) 20 mL를 넣고 30 분간 저어 섞은 다음 이중여과지를 써서 여과한다. 여액에 희석시킨 질산(1→2)을 넣어 정확하게 50 mL로 한다. 이 액 20 mL를 취하여 암모니아시액을 넣어 알칼리성으로 한 다음 수욕 상에서 증발 건조한다. 여기에 희석시킨 질산(1→2) 10 mL를 넣어 10 분간 가온하고 식힌 다음 이중여과지를 써서 여과한다. 잔류물을 희석시킨 질산(1→2) 5 mL 및 열탕 15 mL로 씻고 씻은 액을 여액에 합한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(50 ppm 이하).

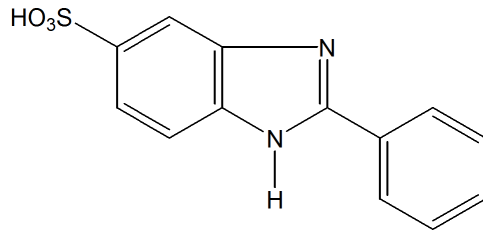
**4) 비소** 이 원료 0.20 g에 황산 1 mL 및 질산 1 mL를 넣고 흰 연기가 날 때까지 가열한다. 식힌 다음 조심하면서 물을 넣어 5 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 장치 C를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(10 ppm 이하).

**건조감량** 2.5 % 이하(1 g, 105 °C, 3 시간)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.2 g을 정밀하게 달아 도가니에 넣고 피로황산칼륨

3g을 넣고 뚜껑을 하여 처음에는 약하게 다음에는 천천히 온도를 높여 내용물이 용해된 상태로 30분간 가열하고 다시 용해물이 진한 황적색의 거의 맑은 액이 될 정도로 고온으로 30분간 가열한다. 식힌 다음 도가니의 내용물을 250 mL의 비커에 옮기고 다시 물 75 mL 및 황산 2.5 mL의 혼합액으로 씻어 넣고 수욕 상에서 거의 맑게 될 때까지 가열한다. 여기에 주석산 2 g을 넣어 녹인 후 브롬치몰블루시액 2~3 방울을 넣고 암모니아시액으로 중화한다. 이 액에 희석시킨 황산(1→2) 1~2 mL를 넣어 산성으로 하고 황화수소를 충분히 통한다. 다음에 암모니아시액 30 mL를 넣고 다시 황화수소를 통하여 포화시킨 다음 10분간 방치하여 여과한다. 여과지 위의 침전을 황화암모늄시액 2.5 mL를 함유하는 주석산암모늄용액(1→100) 25 mL씩으로 10회 씻는다. 씻을 때에는 여과지를 액으로 가득 채워 황산제일철의 산화를 방지한다. 여액 및 씻은 액을 합하여 희석시킨 황산(1→2) 40 mL를 넣어 끓여 황화수소를 없앤다. 식힌 다음 물을 넣어 400 mL로 한다. 여기에 쿠페론시액 40 mL를 저어 섞으면서 천천히 넣고 방치하여 황색의 침전이 침착한 다음 다시 백색의 침전이 생길 때까지 쿠페론시액을 넣는다. 침전을 정량용여과지로 약하게 흡인여과하고 희석시킨 염산(1→10)로 20회 씻고 마지막으로 약간 강하게 흡인하여 수분을 제거한다. 침전을 여과지와 함께 70 °C에서 건조하고, 무게를 미리 단 도가니에 넣는다. 처음에는 아주 약하게 가열하고 연기가 나지 않으면 세계 강열하여 900~950 °C에서 항량이 될 때까지 강열하고 식힌 다음 무게를 달아 티타늄디옥사이드(TiO<sub>2</sub>)의 양으로 한다.

**페닐벤즈이미다졸설퍼닉애씨드**  
**Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid**



$C_{13}H_{10}N_2O_3S:274.30$

이 원료를 정량할 때 페닐벤즈이미다졸설퍼닉애씨드 98.0 %이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 백색~옅은 황색의 가루로 냄새는 없다.

**확인시험 흡광도** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 수산화나트륨 0.14 g 및 물을 넣어 녹여 정확하게 100 mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 물을 대조액으로 하여 흡광도를 측정할 때 파장 303±2 nm 부근에서 흡수극대를 나타낸다.

**건조감량** 2.0 % 이하(105 °C, 4시간)

**순도시험 용해상태** 이 원료 1 g에 수산화나트륨 0.14 g 및 물 100 mL를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**정 량 법** 이 원료 약 25 mg을 정밀하게 달아 1N 수산화나트륨액 10mL에 넣어 녹인 후 메탄올을 넣어 250 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 페닐벤즈이미다졸설퍼닉애씨드 표준품 약 25 mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 μl씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 페닐벤즈이미다졸설퍼닉애씨드의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

페닐벤즈이미다졸설퍼닉애씨드( $C_{13}H_{10}N_2O_3S$ )의 양(mg)

$$= \text{페닐벤즈이미다졸설퍼닉애씨드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$



## 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계(측정파장 : 305 nm)

칼 럼 : 안지름 4.6 mm, 길이 15 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

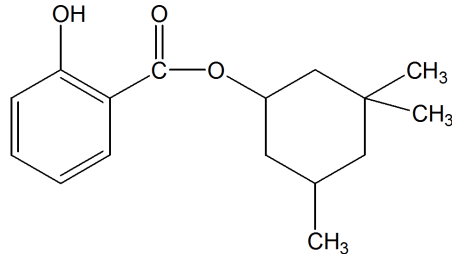
칼럼온도 : 40  $^{\circ}$ C

이동상 : 희석시킨 초산(1 $\rightarrow$ 10,000) · 메탄올 혼합액(20:80)

유 량 : 0.3 mL/분

## 호모살레이트

### Homosalate



호모멘틸산살리실레이트

Homomenthyl Salicylate

$C_{16}H_{22}O_3$  : 262.35

이 원료는 정량할 때 호모살레이트( $C_{16}H_{22}O_3$  : 262.35)를 98.0% 이상 함유한다.

**성상** 이 원료는 무색의 맑은 유액으로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 에탄올용액(1→100) 10mL에 염화제이철시액 1방울을 넣을 때 액은 자색을 나타낸다.

**2)** 이 원료 0.3g을 달아 n-부탄올을 넣어 100mL로 한 다음 이 액 1mL를 취하여 다시 n-부탄올을 넣어 100mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 n-부탄올을 대조액으로 하여 흡광도측정법에 따라 측정할 때 파장  $308 \pm 2\text{nm}$ 에서 흡수극대를 나타낸다.

**굴절률**  $n_D^{20}$  : 1.515~1.520

**비중**  $d_{25}^{25}$  : 1.045~1.050 (제1법)

**순도시험 1) 중금속** 이 원료 1.0g을 달아 제2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0mL를 넣는다(20ppm 이하).

**2) 비소** 이 원료 1.0g을 달아 제3법에 따라 검액을 만들고 장치 B를 쓰는 방법에 따라 조작하여 시험한다(2ppm 이하).

**3) 살리실산** 이 원료 4g에 물 40mL를 넣어 1분간 잘 흔들어 섞은 다음 여과하여 얻은 여액에 염화제이철시액 4mL를 넣을 때 액은 적자색을 나타낸다.

**정량법** 이 원료 약 1g을 정밀하게 달아 30% 에탄올을 넣어 녹여 정확하게 100mL로

하고 잘 흔들어 섞은 다음 이 액 5mL를 정확하게 취하여 30% 에탄올을 넣어 정확하게 200mL로 한 액을 검액으로 한다. 검액을 가지고 에탄올을 대조액으로 흡광도 측정법에 따라 측정할 때 파장 306nm에서 흡광도를 측정한다.

$$\text{호모살레이트의 양(\%)} = \frac{\text{흡광도} \times 50 \times 100}{\text{검체의 양(g)} \times 170}$$

[별표 5]

V. 피부의 미백 및 주름개선에 도움을 주는  
기능성화장품 각조  
(제2조제5호 관련)

## 알부틴·아데노신 로션제

### Arbutin • Adenosine Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20mg 및 아데노신으로서 약 0.4mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 알부틴의 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 4mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 아데노신의 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$ )의 양(mg) = 알부틴 표준품의 양(mg)  $\times \frac{A_T}{A_S}$

아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$ )의 양(mg) = 아데노신 표준품의 양(mg)  $\times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정파장 260nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

## 알부틴·아데노신 액제

### Arbutin • Adenosine Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유효성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세트니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20mg 및 아데노신으로서 약 0.4mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 알부틴의 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 4mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 아데노신의 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

알부틴(C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>O<sub>7</sub>)의 양(mg) = 알부틴 표준품의 양(mg) ×  $\frac{A_T}{A_S}$

아데노신(C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>)의 양(mg) = 아데노신 표준품의 양(mg) ×  $\frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정파장 260nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분



## 알부틴·아데노신 크림제

### Arbutin • Adenosine Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품 ( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20mg 및 아데노신으로서 약 0.4mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 알부틴의 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 4mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 아데노신의 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

알부틴(C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>O<sub>7</sub>)의 양(mg) = 알부틴 표준품의 양(mg) ×  $\frac{A_T}{A_S}$

아데노신(C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>)의 양(mg) = 아데노신 표준품의 양(mg) ×  $\frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정파장 260nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분

## 알부틴· 아데노신 침적 마스크 Arbutin · Adenosine Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24) 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유향제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 정량법의 검액에서 얻은 주피크의 유지시간은 표준액에서 얻은 주피크의 유지시간과 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제 약 1g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품 ( $C_6H_6O_2$ ) 약 10mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액 1mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다.(1ppm)

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세트니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 알부틴으로서 약 20mg 및 아데노신으로서 약 0.4mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50mL로 한 액을 알부틴의 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 하고, 이 액 4mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 아데노신의 표

준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알부틴(C}_{12}\text{H}_{16}\text{O}_7\text{)의 양(mg)} = \text{알부틴 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

$$\text{아데노신(C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_5\text{O}_4\text{)의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0mL/분

## 알파-비사보롤·아데노신 액제

### (-)-alpha-bisabolol • Adenosine Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 1) 이 기능성화장품을 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양(mg)} = \text{알파-비사보롤 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1→1,000) · 아세토니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

2) 이 기능성화장품을 가지고 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5  $\mu\text{m}$ 의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴 · 10 mM 인산이수소칼륨액 혼합액 (5:94)

유 량 : 0.8 mL/분

## 알파-비사보롤·아데노신 로션제 (-)-alpha-bisabolol • Adenosine Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 1) 이 기능성화장품을 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양(mg)} = \text{알파-비사보롤 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1→1,000)·아세트니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

2) 이 기능성화장품을 가지고 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5  $\mu\text{m}$ 의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴 · 10 mM 인산이수소칼륨액 혼합액(5:94)

유 량 : 0.8 mL/분

알파-비사보롤·아데노신 크림제



## (-)-alpha-bisabolol • Adenosine Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 1) 이 기능성화장품을 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양(mg)} = \text{알파-비사보롤 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1→1,000) · 아세트니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

2) 이 기능성화장품을 가지고 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20 mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신 (C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_5\text{O}_4\text{)의 양 (mg)} = \text{아데노신 표준품의 양 (mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5  $\mu\text{m}$ 의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴 · 10 mM 인산이수소칼륨액 혼합액(5:94)

유 량 : 0.8 mL/분

알파-비사보롤· 아데노신 침적 마스크  
(-)-alpha-bisabolol · Adenosine Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 알파-비사보롤( $C_{15}H_{26}O$  : 222.37) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24) 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알파-비사보롤 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 침적되는 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 1) 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 알파-비사보롤로서 약 5mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 10mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 알파-비사보롤 표준품 약 50mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{알파-비사보롤}(C_{15}H_{26}O : 222.37)\text{의 양(mg)} = \text{알파-비사보롤 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{10}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 210nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 25cm인 스테인레스관에 10 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 희석시킨 초산(1→1,000) · 아세토니트릴 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8mL/분

2) 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 아데노신으로서 약 0.4mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상 20mL를 넣어 초음파 추출한 후 이동상을 넣어 정확하게 50mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100mL로 한다. 이 액 4mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 아데노신의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6mm, 길이 약 15cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이동상 : 아세토니트릴 · 10 mM 인산이수소칼륨액 혼합액 (5:94)

유 량 : 0.8mL/분

## 나이아신아마이드·아데노신 액제 Niacinamide · Adenosine Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30), (다만, pH 범위는 3.0~9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg 및 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 나이아신아마이드 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100 mL로 한 액을 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정 파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 나이아신아마이드·아데노신 로션제

### Niacinamide · Adenosine Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg 및 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 나이아신아마이드 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100 mL로 한 액을 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 나이아신아마이드·아데노신 크림제

### Niacinamide · Adenosine Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg 및 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올 5 mL를 넣어 초음파 추출한 후 물을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 10 % 메탄올을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 나이아신아마이드 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 10 % 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 10 % 메탄올을 넣어 100 mL로 한 액을 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10 $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분

## 나이아신아마이드·아데노신 침적 마스크

### Niacinamide · Adenosine Soaked Mask

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 나이아신아마이드( $C_6H_6N_2O$  : 122.13) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 나이아신아마이드 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제 또는 로션제를 부직포 등의 지지체에 단순 침적한 마스크 제형의 제품이다. 이 때 액제 또는 로션제에는 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유효제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 시험할 때 기준치  $\pm 1.0$ 이다. (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 압착하여 얻은 액제 또는 로션제를 가지고 나이아신아마이드로서 약 20 mg 및 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 나이아신아마이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 나이아신아마이드 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100 mL로 한 액을 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{나이아신아마이드}(C_6H_6N_2O : 122.13)\text{의 양(mg)} = \text{나이아신아마이드 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 0.05 M 인산이수소칼륨용액 혼합액 (15 : 85)

유 량 : 1.0 mL/분



## 유용성감초추출물 · 아데노신 액제

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract · Adenosine Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35 mg 및 아데노신으로서 약 0.8 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 25 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 아데노신 표준품 약 40 mg을 정밀하게 달아 물 5 mL을 넣어 녹인 다음 메탄올을 넣어 50 mL로 한다. 각각의 액을 1 mL씩 정확히 취하여 메탄올을 넣어 25 mL로 한 액을 글라브리딘 및 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4 : 324.38) \text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24) \text{의 양(mg)}$$

$$= \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 270 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 이동상 A 및 이동상 B를 다음 표의 비로 혼합하여 용매구배조건으로 사용한다.

이동상 A : 헥산설폰산나트륨염 1 g을 물 1 L에 넣어 녹인다.(pH 5.0, 1 M 인산이 수소칼륨용액)

이동상 B : 아세토니트릴

시간(분)	이동상 A (vol%)	이동상 B (vol%)
0 ~ 5	93	7
5 ~ 10	93	7
10 ~ 17	35	65
17 ~ 21	35	65
21 ~ 26	93	7

유 량 : 0.8 mL/분

## 유용성감초추출물 · 아데노신 로션제

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract · Adenosine Lotion

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 로션제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35 mg 및 아데노신으로서 약 0.8 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 25 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 아데노신 표준품 약 40 mg을 정밀하게 달아 물 5 mL을 넣어 녹인 다음 메탄올을 넣어 50 mL로 한다. 각각의 액을 1 mL씩 정확히 취하여 메탄올을 넣어 25 mL로 한 액을 글라브리딘 및 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4 : 324.38) \text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24) \text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 270 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 이동상 A 및 이동상 B를 다음 표의 비로 혼합하여 용매구배조건으로 사용한다.

이동상 A : 핵산설폰산나트륨염 1 g을 물 1 L에 넣어 녹인다. (pH 5.0, 1 M 인산이 수소칼륨용액)

이동상 B : 아세토니트릴

시간(분)	이동상 A (vol%)	이동상 B (vol%)
0 ~ 5	93	7
5 ~ 10	93	7
10 ~ 17	35	65
17 ~ 21	35	65
21 ~ 26	93	7

유 량 : 0.8 mL/분

## 유용성감초추출물 · 아데노신 크림제

### Oil Soluble Licorice(Glycyrrhiza) Extract · Adenosine Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 글라브리딘( $C_{20}H_{20}O_4$  : 324.38) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$  : 267.24)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 유용성감초추출물 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 글라브리딘으로서 약 0.35 mg 및 아데노신으로서 약 0.8 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 분산시킨 다음 정확하게 25 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 글라브리딘 표준품 약 35 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 아데노신 표준품 약 40 mg을 정밀하게 달아 물 5 mL을 넣어 녹인 다음 메탄올을 넣어 50 mL로 한다. 각각의 액을 1 mL씩 정확히 취하여 메탄올을 넣어 25 mL로 한 액을 글라브리딘 및 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{글라브리딘}(C_{20}H_{20}O_4 : 324.38) \text{의 양(mg)} = \text{글라브리딘 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{100}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24) \text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 270 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 이동상 A 및 이동상 B를 다음 표의 비로 혼합하여 용매구배조건으로 사용한다.

이동상 A : 핵산설폰산나트륨염 1 g을 물 1 L에 넣어 녹인다. (pH 5.0, 1 M 인산이수소칼륨용액)

이동상 B : 아세토니트릴

시간(분)	이동상 A (vol%)	이동상 B (vol%)
0 ~ 5	93	7
5 ~ 10	93	7
10 ~ 17	35	65
17 ~ 21	35	65
21 ~ 26	93	7

유 량 : 0.8 mL/분

## 아스코빌글루코사이드 · 아데노신 액제 Ascorbyl Glucoside · Adenosine Solution

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0% 이상에 해당하는 아스코빌글루코사이드( $C_{12}H_{18}O_{11}$ : 338.27) 및 아데노신( $C_{10}H_{13}N_5O_4$ : 267.24)를 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 아스코빌글루코사이드 및 아데노신을 주성분(기능성성분)으로 하는 액제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 보습제, pH 조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2 → 30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**정 량 법** 이 기능성화장품을 가지고 아스코빌글루코사이드로서 약 20 mg 및 아데노신으로서 약 0.4 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 충분히 분산시킨 다음 정확하게 50 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 아스코빌글루코사이드 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 아스코빌글루코사이드 표준액으로, 아데노신 표준품 약 20 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 하고, 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 이동상을 넣어 100 mL로 한 액을 아데노신 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 각각 구한다.

$$\text{아스코빌글루코사이드}(C_{12}H_{18}O_{11} : 338.27)\text{의 양(mg)} = \text{아스코빌글루코사이드의 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

$$\text{아데노신}(C_{10}H_{13}N_5O_4 : 267.24)\text{의 양(mg)} = \text{아데노신 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{50}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 260 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 메탄올 · 10 mM 인산이수소칼륨 혼합액 (20 : 80)

유 량 : 0.8 mL/분

## 알부틴 · 레티놀 크림제

### Arbutin · Retinol Cream

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 알부틴( $C_{12}H_{16}O_7$  : 272.25) 및 레티놀 ( $C_{20}H_{30}O$  : 286.46)을 함유한다.

**제 법** 이 기능성화장품은 알부틴 및 레티놀을 주성분(기능성성분)으로 하는 크림제이다. 이 제품은 안정성 및 유용성을 높이기 위해 안정제, 습윤제, 유화제, 보습제, pH조정제, 착색제, 착향제 등을 첨가할 수 있다.

**확인시험** 다음 정량법에 따라 시험할 때 검액 및 표준액의 주 피크 유지시간은 같다.

**pH** 기준치  $\pm 1.0$  (2→30) (다만, pH 범위는 3.0 ~ 9.0이다)

**히드로퀴논** 이 기능성화장품 약 1 g을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 분산시킨 다음 10 mL로 하고 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로 히드로퀴논 표준품 ( $C_6H_6O_2$ ) 약 10 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 100 mL로 한 액 1 mL를 정확하게 취한 후, 이동상을 넣어 정확하게 1000 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 검액의 히드로퀴논 피크는 표준액의 히드로퀴논 피크보다 크지 않다. (1 ppm)

#### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계 (측정파장 290 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5 $\mu$ m 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 10 mM 인산이수소칼륨액 · 아세트니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분

**정 량 법** 1) 이 기능성화장품을 가지고 알부틴으로서 약 20 mg 해당량을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 녹여 50 mL로 한 액을 가지고 검액으로 한다. 따로 알부틴 표준품을 데시케이터(감압, 실리카 겔)에서 12시간 건조한 다음 약 20 mg을 정밀하게 달아 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 알부틴 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{알부틴}(C_{12}H_{16}O_7)\text{의 양}(\text{mg}) = \text{알부틴 표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$



## 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 280 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 10mM 인산이수소칼륨액 · 아세토니트릴 혼합액 (92:8)

유 량 : 1.0 mL/분

2) 이 기능성화장품을 가지고 레티놀로서 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올 · 이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 분산시킨 다음 50 mL로 하고 여과한 액을 가지고 검액으로 한다. 다만, 수용성물질에 포집된 레티놀을 사용한 제품의 경우에는, 제품의 표시량에 따라 레티놀 약 2,500 IU에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 15 mL를 넣어 흔들어 섞고 35  $^{\circ}$ C에서 30분간 초음파로 분산시킨 다음 흔들어 섞으면서 에탄올 · 이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 50 mL로 한다. 이 액을 다시 20분간 교반하고 10분간 초음파로 분산시킨 다음 필요하면 여과하여 검액으로 한다. 따로, 레티놀 표준품 약 50,000 IU 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올 · 이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 녹여 50 mL로 하고 이 액 5 mL를 정확하게 취해 에탄올 · 이소프로판올 혼합액 (1:1)을 넣어 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 10  $\mu$ L씩을 가지고 아래 조작조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{레티놀(C}_{20}\text{H}_{30}\text{O)의 양(IU)} = \text{레티놀 표준품의 양(IU)} \times \frac{A_T}{A_S} \times \frac{1}{20}$$

## 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계 (측정과장 325 nm)

칼 럼 : 안지름 약 3.9 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카 겔을 충전한다.

이동상 : 90 % 메탄올

유 량 : 1.0 mL/분

[별표 6]

VI. 모바일의 색상을 변화시키는 데 도움을  
주는 기능성화장품 각조  
(제2조제6호 관련)

## 강암모니아수

### Strong Ammonia Solution

이 원료는 정량할 때 암모니아(NH<sub>3</sub> : 17.03) 28.0 ~ 30.0 %를 포함한다.

**성상** 이 원료는 무색의 액으로, 특이한 강한 자극성의 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료는 강알칼리성이다.

2) 이 원료에 염산으로 적신 유리봉을 가까이 댈 때 진한 흰 연기가 발생한다.

**순도시험** 1) **철** 이 원료 22.2 mL를 증발건고하고, 잔류물에 묽은염산 5 mL를 가해 녹여, 이것을 검액으로 한다. 따로 철표준액 2.0 mL를 취하여, 검체를 제외하고는 검액과 동일하게 처리하여 비교액으로 한다. 검액과 비교액 각각에 묽은 질산 5 mL 및 물을 넣어 45 mL 로 하고, 각각에 치오시안산암모늄시액 5 mL 씩을 넣어 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 비색할 때 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.(1 ppm 이하)

2) **중금속** 이 원료 5.6 mL를 수욕상에서 증발건고하고, 묽은염산 1 mL를 가해 다시 증발건고 한 후, 묽은초산 2 mL를 가해 녹이고 물을 가해 50 mL로 하여, 이것을 검액으로 한다. 따로 납표준액 2.0 mL를 취하여 검체를 제외하고는 검액과 같은 조작을 하여 비교액으로 한다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1 방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교할 때 검액의 색은 비교액의 색보다 진하지 않다.(5 ppm 이하)

3) **과망간산칼륨 환원성물질** 이 원료 3.0 mL에 물 5 mL 및 묽은황산 40 mL를 냉각하면서 가하고 다시 과망간산칼륨시액 0.10 mL를 가해 5 분간 끓일 때, 액의 홍색은 10 분 이내에 사라지지 않는다.

**증발 잔류물** 이 원료 10 mL를 미리 무게를 단 증발접시에 달아 수욕상에서 증발건고하고, 잔류물을 105 °C에서 1 시간 건조한 후 데시케이터(실리카겔)에서 방냉할 때, 그 양은 1 mg 이하이다.(0.01 w/v % 이하)

**정량법** 이 원료 약 2 g을 정밀하게 달아, 물 25 mL를 가해 0.5 mol/L 황산으로 적정한다(지시약 : 메틸레드시액 2 방울).

$$0.5 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 17.031 \text{ mg NH}_3$$

**저장법** 기밀용기

## 과붕산나트륨일수화물

### Sodium Perborate, Monohydrate

$\text{NaBO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O} : 99.81$

이 원료는 정량할 때 과붕산나트륨( $\text{NaBO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ) 90.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색의 결정성입자 또는 가루로서 냄새는 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 50) 5 mL에 페놀프탈레인시액 1방울을 넣을 때 액은 홍색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 나트륨염의 정성반응 1) 을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 붕산염의 정성반응 2) 를 나타낸다.

4) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 1.0 g을 물 20 mL에 넣어 끓일 때 거의 맑다.

2) **황산염** 이 원료 1.0 g을 달아 물 20 mL에 넣어 끓인다. 식히고 희석시킨 염산(2 → 3)으로 중화한 다음, 희석시킨 염산(2 → 3) 0.5 mL를 넣어, 10 분간 열음으로 식힌 다음, 여과하여 잔류물을 찬물로 씻는다. 여액과 씻은 액을 합하여 100 mL로 하여 이것을 검액으로 한다. 검액 4 mL를 취하여 물을 넣어 20 mL로 하고, 염화바륨시액 2 mL를 넣고, 1 시간 방치한 다음 혼탁을 비교한다. 다만, 비교액은 중화에 필요한 희석시킨 염산(2 → 3)의 3/5 량을 취하여 수욕상에서 증발건고한 다음 0.005 mol/L 황산 1.68 mL 및 희석시킨 염산(2 → 3) 0.3 mL를 넣고, 다시 물을 넣어 20 mL로 하고, 이하 검액과 같은 방법으로 조작하여 시험한다.(1.5 % 이하)

3) **염화물** 이 원료 1.0 g을 달아 물 20 mL에 넣어 끓인다. 식히고 희석시킨 질산(1 → 3)으로 중화한 다음, 물을 넣어 100 mL로 하여 이것을 검액으로 한다. 검액 10 mL를 취하여 물을 넣어 20 mL로 하고, 희석시킨 질산(1 → 3) 2 mL, 전분시액(1 → 50) 0.2 mL 및 질산은시액 1 mL를 넣어, 15 분 방치한 다음 혼탁을 비교한다. 다만, 비교액은 중화에 필요한 희석시킨 질산(1 → 3)의 1/5 량을 취하여, 수욕상에서 증발건고한 다음, 0.01 mol/L 염산 1.4 mL를 넣고, 다시 물을 넣어 20 mL로 한다. 이하 검액과 같은 방법으로 조작하여 시험한다.(0.5 % 이하)

4) **과산화나트륨 및 붕사** 이 원료 2.0 g을 물 100 mL에 넣고 메칠오렌지시액 2 방울을 넣고, 1 mol/L 염산으로 적정한다. 그 소비량은 17.0 ~ 22.0 mL 이다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

5) **중금속** 이 원료 1.0 g을 물 10 mL 및 묽은염산 5 mL에 넣어 녹이고, 수욕

상에서 흔들어 섞으면서 증발건고 한다. 잔류물에 물 25 mL를 넣어 녹이고 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣은 다음 액이 옅은 홍색을 나타낼 때 까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고, 이것을 검액으로 한다. 다만 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다.(20 ppm 이하)

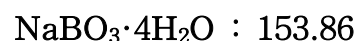
**정 량 법** 이 원료 약 0.1 g을 정밀하게 달아 물 50 mL에 넣어 녹인 다음 묽은황산 10 mL를 넣어 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 4.991 \text{ mg NaBO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$$

**저 장 법** 기밀용기

## 과붕산나트륨사수화물

### Sodium Perborate tetrahydrate



이 원료는 정량할 때 과붕산나트륨( $\text{NaBO}_3 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색의 결정성입자 또는 가루로서 냄새는 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 나트륨염, 붕산염 및 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 50) 5 mL에 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣을 때 액은 홍색을 나타낸다.

**순도시험 중금속** 이 원료 1.0 g을 물 10 mL 및 묽은염산 5 mL에 넣어 녹여 수욕상에서 저어 섞으면서 증발건고한다. 이 잔류물을 물 25 mL에 넣어 녹이고 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣은 다음 액이 옅은 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은 초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

**정 량 법** 이 원료 약 0.25 g을 정밀하게 달아 물 50 mL에 넣어 녹인 다음 묽은황산 10 mL를 넣어 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

0.02 mol/L 과망간산칼륨액 1 mL = 7.693 mg  $\text{NaBO}_3 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$

저 장 법 기밀용기

## 과산화수소수 35%

### Hydrogen Peroxide Solution 35 %

35 % 과산화수소수

$\text{H}_2\text{O}_2$  : 34.01

이 원료는 과산화수소수의 수용액으로 적당한 안정제를 함유한다. 이 원료는 정량할 때 과산화수소( $\text{H}_2\text{O}_2$  : 34.01) 34.5 ~ 35.5 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 맑은 무색의 액으로 냄새가 없거나 오존과 같은 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료 1 mL는 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**pH** 2.0 ~ 3.7

**비 중**  $d_{20}^{20}$  : 1.132 ~ 1.137(제 1 법)

**순도시험** 1) 산 이 원료 30.0 g을 취하여 새로 끓여 식힌 물 150 mL 및 메틸레드 시액 2방울을 넣고 0.1 mol/L 수산화나트륨액 0.6 mL를 넣을 때 액은 황색을 나타낸다.

2) **중금속** 이 원료 5.0 g을 물 20 mL 및 암모니아시액 2 mL에 넣고 수욕상에서 증발건고하고 잔류물에 묽은 초산 2 mL를 넣어 가열하여 녹이고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.5 mL를 넣는다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1 방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.(5 ppm 이하)

3) **비 소** 이 원료 1.0 g을 암모니아시액 1 mL에 넣고 수욕상에서 증발건고하고 잔류물에 물 10 mL를 넣어 녹여 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

4) **유기안정제** 이 원료 100 g을 취하여 에테르·클로로포름혼합액(2 : 3) 각 50 mL, 25 mL 및 25 mL를 써서 추출하고 모든 추출액을 합하여 미리 질량을 단 용기에 넣고 수욕에서 가열하여 에텔 및 클로로포름을 날려 보내고 잔류물을 데시케이터(실리카겔)에서 항량이 될 때까지 건조한다(50 mg 이하).

5) **증발잔류물** 이 원료 20.0 g을 수욕상에서 증발건고하여 잔류물을 105 °C에서 1 시간 건조한다(20 mg 이하).

**정 량 법** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 이

액 10 mL를 취하여 묽은황산 10 mL를 넣고 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 다만, 적정의 종말점은 액의 홍색이 30 초간 지속할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 1.7007 \text{ mg H}_2\text{O}_2$$

**저 장 법** 차광한 기밀용기에 넣어 30°C 이하에 보존한다.

## 과산화수소수 50%

### Hydrogen Peroxide Solution 50 %

#### 50 % 과산화수소수

이 원료는 과산화수소수의 수용액으로 적당한 안정제를 함유한다. 이 원료는 정량할 때 과산화수소( $\text{H}_2\text{O}_2$ : 34.01) 50.0 ~ 52.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 맑은 무색 액으로 냄새가 없거나 오존과 같은 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료 1mL는 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**pH** 2.0 ~ 3.0

**비 중**  $d_{20}^{20}$  : 1.19 ~ 1.20(제 1 법)

**순도시험** 1) 산 이 원료 30.0 g을 취하여 새로 끓여 식힌 물 150 mL 및 메틸레드시액 2 방울을 넣고 0.1 mol/L 수산화나트륨액 0.6 mL를 넣을 때 액은 황색을 나타낸다.

2) 중금속 이 원료 5.0 g에 물 20 mL 및 암모니아시액 2 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고하고 잔류물에 묽은초산 2 mL를 넣어 가열하여 녹이고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.5 mL를 넣는다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.(5 ppm 이하).

3) 비 소 이 원료 1.0 g을 암모니아시액 1 mL에 넣고 수욕상에서 증발건고하고 잔류물에 물 10 mL를 넣어 녹여 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

4) 유기안정제 이 원료 100 g을 취하여 에테르·클로로포름혼합액(2 : 3) 50 mL를 써서 추출하고 모든 추출액을 합하여 미리 질량을 단 용기에 넣고 수욕에서 가열하

여 에텔 및 클로로포름을 날려 보내고 잔류물을 데시케이터(실리카겔)에서 향량이 될 때까지 건조한다(50 mg 이하).

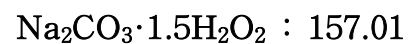
5) 증발잔류물 이 원료 20.0 g을 수욕상에서 증발건고하여 잔류물을 105 °C에서 1 시간 건조한다(20 mg 이하).

**정 량 법** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 정확하게 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 묽은황산 10 mL를 넣고 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 다만, 적정의 종말점은 액의 홍색이 30 초간 지속할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 1.7007 \text{ mg H}_2\text{O}_2$$

**저 장 법** 차광한 기밀용기에 넣어 30°C 이하에 보존한다.

## 과탄산나트륨 Sodium Percarbonate



이 원료는 탄산나트륨의 과산화수소 부가화합물로 정량할 때 과탄산나트륨( $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 1.5\text{H}_2\text{O}_2$ ) 80.0 ~ 92.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색의 결정성 알갱이 또는 가루로서 냄새는 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 50) 5 mL에 페놀프탈레인시액 1방울을 넣을 때 액은 홍색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 탄산염의 정성반응 2)를 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 나트륨염의 정성반응 1)을 나타낸다.

4) 이 원료의 수용액(1 → 50)은 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**pH** 이 원료 3.0 g을 물 100 mL에 넣어 녹인 액의 pH는 10.0 ~ 11.0이다.

**순도시험** 1) 용해상태 이 원료 1.0 g을 물 20 mL에 넣어 끓일 때 액은 거의 맑다.

2) 염화물 이 원료 1.0 g을 달아 물 20 mL에 넣어 끓여 식히고 희석시킨 질산(1 → 3)으로 중화한 다음 물을 넣어 100 mL로 하여 검액으로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 물에 넣어 20 mL로 하고 희석시킨 질산(1 → 3) 2 mL, 전분시액(1 → 50) 0.2 mL 및 질산은시액 1 mL를 넣어 15 분간 방치한 다음 혼탁을 비교한다. 비교액은 중화에 필요한 희석시킨 질산(1 → 3)의 1/5 량을 취하여 수욕상에서 증발건고한 다음,



0.01 mol/L 염산 1.12 mL를 넣고 다시 물을 넣어 20 mL로 한다. 이하 검액과 같은 방법으로 시험한다(4.0 % 이하).

3) 황산염 이 원료 1.0 g을 달아 물 20 mL에 넣어 끓여 식히고 회석시킨 염산(2 → 3) 0.5 mL를 넣어 10 분간 얼음으로 식힌 다음, 여과하고 잔류물을 찬물로 씻고, 여액과 씻은 액을 합하여 100 mL로 하여 검액으로 한다. 이 액 4 mL를 취하여 물에 넣어 20 mL로 하고, 염화바륨시액 2 mL를 넣어 1 시간 방치한 다음 혼탁을 비교한다. 비교액은 중화에 필요한 회석시킨 염산(2 → 3)의 3/5 량을 취하여 수용상에서 증발건고한 다음 0.005 mol/L 황산 1.26 mL 및 회석시킨 염산(2 → 3) 0.3 mL를 넣고 다시 물을 넣어 20 mL로 한다. 이하 검액과 같은 방법으로 시험한다(1.5 % 이하).

4) 중금속 이 원료 1.0 g을 물 30 mL에 넣어 녹이고, 수용상에서 10 분간 가열한다. 식힌 다음 회석시킨 염산(2 → 3) 2 mL를 넣어 수용상에서 증발건고하고 잔류물에 물 30 mL를 넣어 녹여 여과한다. 용기와 여과지를 약 50 °C의 물로 씻고, 이 씻은 액을 여액에 넣고 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣어 액이 옅은 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) 과산화나트륨 이 원료 2.0 g을 물 100 mL에 넣고, 메칠오렌지시액 2 방울을 넣고 1 mol/L 염산으로 적정한다. 그 소비량은 20.0 ~ 26.0 mL이다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

6) 비소 이 원료 1.0 g을 물 30 mL에 넣어 녹이고, 수용상에서 10 분간 가열하고, 거의 증발건고한 다음 물을 넣어 10 mL로 하여 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하)

정 량 법 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 250.0 mL로 한다. 이 액 25 mL에 물 50 mL 및 묽은황산 20 mL를 넣어 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 5.234 \text{ mg Na}_2\text{CO}_3 \cdot 1.5\text{H}_2\text{O}_2$$

저 장 법 기밀용기

## 과 황산나트륨

### Sodium Persulfate

$\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_8$  : 238.11

이 원료는 정량할 때 과황산나트륨( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_8$ ) 98.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 황색의 결정성 가루이다.

**확인시험** 1) 희석시킨 황산(1 → 20) 5 mL에 황산망간용액(1 → 100) 2 ~ 3 방울을 넣고 이에 질산은시액 1 방울 및 이 원료 0.2 g을 넣어 가온할 때 액은 홍색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 30)은 나트륨염의 정성반응 1)을 나타낸다.

**순도시험** 1) 용해상태 이 원료는 1.0 g을 물 30 mL에 넣고 가열하여 녹일 때 액은 거의 맑다.

2) 염화물 이 원료는 1.0 g을 백금도가니에 달아 무수탄산나트륨 1 g을 넣어 섞고 천천히 가열한 다음 강열한다. 식힌 다음 물 30 mL를 넣어 녹이고 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 액의 홍색이 없어질 때까지 묽은질산을 넣는다. 다시 묽은질산 10 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 0.01 mol/L 염산 0.25 mL를 넣는다(0.009 % 이하).

3) 중금속 이 원료는 1.0 g을 온탕 30 mL 및 염산 3 mL에 넣고 수욕상에서 약 5 mL가 될 때까지 증발 농축한다. 식힌 다음 물 10 mL를 넣고 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣어 액이 약간의 홍색이 나타날 때까지 암모니아시액을 넣는다. 여기에 묽은초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

**정 량 법** 이 원료는 약 2 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 녹여 250.0 mL로 한다. 이 액 50.0 mL를 취하여 0.1 mol/L 황산제일철암모늄액 50 mL를 넣고 다시 인산 5 mL를 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄을 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 한다.

0.1 mol/L 황산제일철암모늄액 1 mL = 11.905 mg  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_8$

**저 장 법** 기밀용기

## 과 황산암모늄 Ammonium Persulfate

$(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  : 228.20

이 원료는 정량할 때 과황산암모늄( $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ ) 98.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 황색을 띤 흰색의 결정성 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료 1 g 을 과량의 수산화나트륨시액에 넣어 가온하면 암모니아냄새가 나며 이 가스는 물에 적신 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시킨다.

2) 묽은황산 5 mL에 황산망간용액(1 → 100) 2 ~ 3방울을 넣고 이에 질산은시액 1 방울 및 이 원료 0.2 g 을 넣어 가온할 때 액은 홍색을 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 1.0 g 을 물 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색이며 거의 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g 을 처음에 천천히 가열하고 계속하여 흰 연기가 나지 않을 때까지 약하게 가열하여 잔류물에 염산 1 mL 및 질산 5 방울을 넣고 수욕상에서 증발건고하고 잔류물에 묽은염산 5 mL를 넣어 다시 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은초산 2 mL 및 물 약 20 mL를 넣어 녹이고 다시 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **철** 이 원료 2.0 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고하여 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 1.0 mL를 넣는다(5 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 0.5 g 을 물 5 mL에 넣어 황산 1 mL 및 아황산 10 mL를 넣어 약 2 mL가 될 때까지 증발농축한 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 비소표준액은 1.5 mL를 넣는다(3 ppm 이하).

**강열잔분** 0.05 % 이하(1 g, 800 °C, 항량)

**정량법** 이 원료 약 0.5 g 을 정밀하게 달아 물 50 mL에 넣어 녹이고 0.2 mol/L 황산제일철암모늄액 25 mL를 넣고 마개를 하여 흔들어 섞은 다음 인산 5 mL를 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄액을 0.04 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.2 \text{ mol/L 황산제일철암모늄액 } 1 \text{ mL} = 22.82 \text{ mg}(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$$

**저장법** 기밀용기

## 과황산칼륨

# Potassium Persulfate

$K_2S_2O_8$  : 270.32

이 원료는 정량할 때 과황산칼륨( $K_2S_2O_8$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 무색 ~ 흰색의 결정성가루로 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료 1.0 g을 황산망간용액(1 → 10)에 황산 2 mL를 넣은 액 및 질산은용액(1 → 50) 2 mL에 넣어서 가온할 때 액은 적자색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 30)은 칼륨염의 정성반응 1)을 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 1.0 g을 물 30 mL에 넣고 가열하여 녹일 때 액은 거의 맑다.

2) **염화물** 이 원료 1.0 g을 백금도가니에 달아 무수탄산나트륨 1 g을 넣어 섞고 천천히 가열한 다음 강열한다. 식힌 다음 물 30 mL를 넣어 녹이고 pH가 약 4가 되도록 희석시킨 질산(1 → 3)으로 중화한다. 이것에 묽은질산 6 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 0.01 mol/L 염산 0.25 mL를 넣는다(0.01 % 이하).

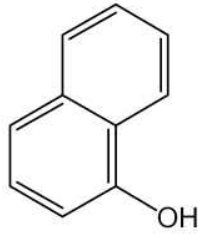
3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 온수 30 mL에 넣어 녹이고 염산 3 mL를 넣은 다음 수욕상에서 약 5 mL가 될 때까지 증발농축한다. 식힌 다음 물 10 mL를 넣고 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣어 액이 약간 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 비교액에는 납표준액 5.0 mL를 넣는다(50 ppm 이하).

**정량법** 이 원료 약 2 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 녹여 250.0 mL로 한다. 이 액 50.0 mL를 취하여 0.1 mol/L 황산제일철암모늄액 50 mL 및 인산 5 mL를 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄액을 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1 mol/L 황산제일철암모늄액 1 mL = 13.517 mg  $K_2S_2O_8$

**저장법** 기밀용기

*a*-나프톨  
*a*-Naphthol



1-나프톨

*α*-히드록시나프탈렌

1-히드록시나프탈렌

$C_{10}H_8O$  : 144.17

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *α*-나프톨( $C_{10}H_8O$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색, 옅은 갈색, 옅은 회적자색 또는 옅은 회자색의 결정성가루 또는 결정성덩어리로서 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(0.1 → 1000) 10 mL를 넣을 때 액은 흰색 ~ 옅은 갈색의 혼탁을 생성하고 방치하면 자갈색 ~ 갈색의 침전이 생긴다.

2) 이 원료 및 *α*-나프톨 표준품 각각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣고 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판위에 점적하고, 헥산·아세톤·클로로포름혼합액(2 : 1 : 1)을 전개용매로 하여 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 발색제로 인몰리브덴산시액을 뿌릴 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의  $R_f$  값은 같고 단일 청색 ~ 자색의 반점을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(0.1 → 1000) 10 mL에 황산제이세륨암모늄용액(1 → 100) 1 mL를 넣을 때 액은 백탁하고, 이어 옅은 자색 ~ 자색으로 변한다.

4) 이 원료 25 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 하여 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 291 ~ 295 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 92 ~ 97 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색, 옅은 갈색 또는 옅은 자색이고 거의 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1방울을 넣어 액이 거의 홍색을 나타

널 때까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과하고, 잔류물을 물 10 mL로 씻어 씻은 액은 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) 철 이 원료 0.5 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식히고 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철 표준액 2.0 mL를 넣는다(40 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 날 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하(1 g, 실리카겔, 4 시간)

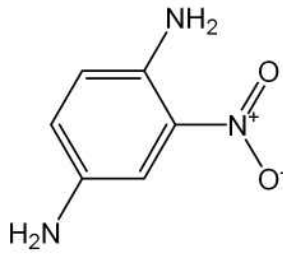
강열잔분 0.3 % 이하(3 g)

정 량 법 이 원료를 건조하여 그 약 0.2 g을 정밀하게 달아 물 100 mL에 넣어 가온하여 녹인 다음 물을 넣어 정확하게 200 mL로 한다. 이 액 20 mL를 정확하게 취하여 요오드병에 넣고 0.1 mol/L 브롬액 25 mL를 정확하게 넣은 다음 염산 5 mL를 넣고 마개를 하고 차광하여 30 분간 때때로 흔들어서 섞으면서 방치한다. 요오드화칼륨용액(1 → 10) 20 mL를 넣어 흔들어서 섞은 다음 클로로포름 1 mL를 넣고 흔들어서 섞어 유리된 요오드를 0.1 mol/L 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1 mL). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1 \text{ mol/L 치오황산나트륨액 } 1 \text{ mL} = 2.4028 \text{ mg } C_{10}H_8O$$

저 장 법 기밀용기

## 니트로-*p*-페닐렌디아민 Nitro-*p*-Phenylenediamine



*o*-니트로-*p*-페닐렌디아민  
 2-니트로-*p*-페닐렌디아민  
*o*-니트로-1,4-페닐렌디아민  
 니트로-1,4-페닐렌디아민

$C_6H_7N_3O_2$  : 153.14

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 니트로-*p*-페닐렌디아민( $C_6H_7N_3O_2$ ) 92.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 적갈색 ~ 흑갈색 또는 녹색을 띤 흑갈색 가루, 결정 또는 과립상으로 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료 0.5 g을 물 100 mL에 넣어 녹이고 여과한다. 여액 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣어 가온할 때 액은 적갈색을 내며 혼탁해진다.

2) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각각 0.01 g을 이소프로판올·물·강암모니아수 혼합액(9 : 3 : 1) 1 mL에 넣어 녹인 다음 다시 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고, 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1)을 전개용매로 하여 박층 크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산 용액(0.5 → 100)을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여  $R_s$ 값 0.7 부근에서 적색을 띤 황색 ~ 황갈색의 반점을 나타낸다.

3) 이 원료 1 g을 물 100 mL에 넣어 녹이고 여과한다. 여액 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 적색을 띤 황색을 나타내며 혼탁해진다.

4) 이 원료 0.1 g을 물 100 mL에 넣어 녹이고 여과한다. 이 액 1.0 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $240 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용점** 134 ~ 140 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 에탄올 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 적색 ~ 암적갈색을 나타내며 거의 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한

다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻어 씻은 액은 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **철** 이 원료 0.4 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 거의 회화 또는 휘산시킨 다음에 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가운하고 물 25 mL를 넣어 녹이고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(50 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 1.0 % 이하(1.5 g, 105 °C, 2 시간)

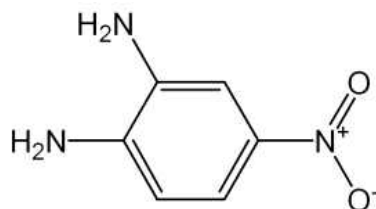
**강열잔분** 1.0 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 90 mg을 정밀하게 달아 아연가루 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL에 넣고 조심하여 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 5.105 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{N}_3\text{O}_2$$

**저 장 법** 기밀용기

*p*-니트로-*o*-페닐렌디아민  
*p*-Nitro-*o*-Phenylenediamine



4-니트로-*o*-페닐렌디아민



이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *p*-니트로-*o*-페닐렌디아민(C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 적갈색의 가루 또는 결정으로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료 0.5 g을 물 100 mL에 넣어 녹인 다음 여과하고 이 여액 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황적색을 나타낸다.

2) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수 혼합액(9 : 3 : 1) 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고, 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올 혼합액(10 : 1 : 1)을 전개 용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뮌은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여 상대 R<sub>f</sub> 값 0.7 부근에서 옅은 적황색 ~ 황색의 반점을 나타낸다.

3) 이 원료 0.1 g을 물 100 mL에 넣어 녹이고 필요하면 여과한다. 이 액 1 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 자외부흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 268 ± 2 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 198 ~ 206 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 뮌은에탄올 20 mL에 넣어 가온하여 녹일 때 액은 적색이며 거의 맑다.

2) **철** 이 원료 0.4 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 뮌은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(50 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 뮌은초산 2 mL를 넣어 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 단, 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰연기가 발생할 때까지 가열하고 식힌

다음 여기에 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 2.0 % 이하(1.5 g, 105 °C, 2 시간)

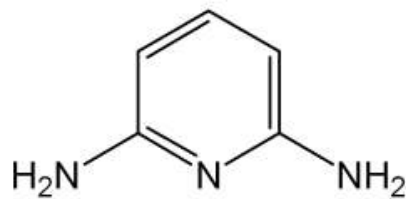
강열잔분 1.0 % 이하(2 g)

정량법 이 원료를 105 °C에서 2 시간 건조하고 그 약 90 mg을 정밀하게 달아 아연 가루 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL에 넣어 조심하여 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 5.105 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{N}_3\text{O}_2$$

저장법 기밀용기

## 2, 6-디아미노피리딘 2,6-Diaminopyridine



$\text{C}_5\text{H}_7\text{N}_3$  : 109.13

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 2,6-디아미노피리딘( $\text{C}_5\text{H}_7\text{N}_3$ ) 93.0 % 이상을 함유한다.

성상 이 원료는 갈색 ~ 흑색의 결정성 가루로 약간 특이한 냄새가 있다.

확인시험 1) 이 원료의 에탄올용액(1 → 1000) 10 mL에 염화제이철시액·페리시안화칼륨시액혼합액(1 : 1) 1 방울을 넣을 때 액은 바로 진한 청색 ~ 진한 청록색을 나타내며 혼탁하다.

2) 이 원료 50 mg을 에탄올에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 5 mL를 취하여 에탄올을 넣어 500 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $309 \pm 2 \text{ nm}$  및  $245 \pm 2 \text{ nm}$  에서 흡수극대를 나타낸다.

3) 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu\text{L}$ 씩을 박층판에 점적

하고 초산에철·메탄올·물혼합액(50 : 10 : 8)을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품에 대하여 Rs값 0.7 부근에서 등색의 반점을 나타낸다.

**용 점** 109 ~ 122 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) 용해상태 이 원료 0.1 g을 묽은초산(18 → 100) 100 mL에 넣어 녹일 때 액은 어두운 황녹갈색이고 맑다.

2) 철 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) 중금속 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열하고 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 하여 시험한다. 단, 비교액에는 납표준액 1.0 mL를 넣는다(10 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열하고 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 2.0 % 이하(2 g, 실리카겔, 4 시간)

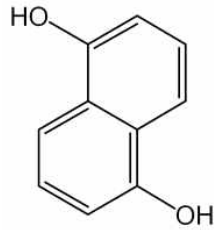
**강열잔분** 1.5 % 이하(1 g)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 60 mg을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.



**저 장 법** 기밀용기

## 1,5-디히드록시나프탈렌 1,5-Dihydroxynaphthalene



1,5-나프탈렌디올

$C_{10}H_8O_2$  : 160.17

**성 상** 이 원료는 옅은 갈색 또는 회갈색의 가루로서 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 에탄올용액(1 → 1000) 10 mL에 염화제이철시액 3 방울을 넣을 때 액은 녹갈색을 나타낸다.

2) 이 원료 20 mg을 에탄올 100 mL에 넣어 녹이고, 이 액 10 mL를 취하여 에탄올에 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $331 \pm 2$  nm,  $317 \pm 2$  nm 및  $299 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

3) 이 원료 및  $\alpha$ -나프톨 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 헥산·아세트론·클로로포름혼합액(2 : 1 : 1)을 전개 용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 인몰리브덴산시액을 뿌릴 때  $\alpha$ -나프톨 표준품에 대하여  $R_s$  값 0.6 부근에서 회청색 ~ 청색의 반점을 나타낸다.

**용 점** 257 ~ 261 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 갈색이 되며 맑다.

2) **철** 이 원료 0.5 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고 시킨다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 녹이고 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 검액 10.0 mL를 취하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(0.02 % 이하).

3) **납** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(20 ppm 이하).

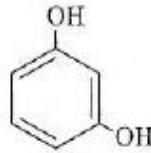
4) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한 다음 식히고 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

강열잔분 1.0 % 이하(1 g)

저장법 기밀용기

## 레조시놀 Resorcinol



레소르시놀

레소르신

$C_6H_6O_2$  : 110.111

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 레조시놀( $C_6H_6O_2$ ) 99.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색의 가루로, 조금 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.1 g에 수산화나트륨시액 2 mL를 가해 녹이고, 클로로포름 1 방울을 가해 가열할 때, 액은 진한 홍색을 나타내고, 여기에 다시 염산을 적가할 때 액은 옅은 황갈색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 20) 10 mL에 염화제이철시액 3 방울을 가할 때, 액은 청색을 띤 자색을 나타내며, 여기에 다시 암모니아시액을 적가할 때 액은 갈색을 띤 황색을 나타낸다.

**융점** 109 ~ 112 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 액성** 이 원료의 수용액(1 → 20) 5 mL에 메칠오렌지시액 1 방울을 가할 때, 액은 황색 ~ 등색을 나타낸다.

2) **페놀** 이 원료의 수용액(1 → 20) 5 mL를 가만히 가열할 때, 페놀 고유의 냄새가 나지 않는다.

3) **카테콜** 이 원료의 수용액(1 → 20) 10 mL에 묽은초산 2 방울 및 초산납시액 0.5 mL를 가할 때, 액은 혼탁하지 않는다.

4) 중금속 이 원료 1.0 g을 취해 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다.(20 ppm 이하)

5) 비소 이 원료 1.0 g을 취해 제 3 법에 따라 검액을 조제하여 시험한다.(2 ppm 이하).

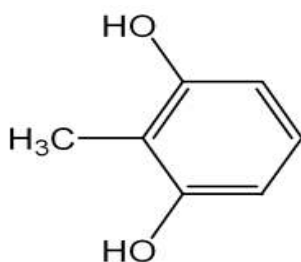
건조감량 1.0 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

강열잔분 0.05 % 이하(2 g)

정량법 이 원료를 건조하여 그 약 0.3 g을 정밀하게 달아 물을 가해 녹이고 100 mL로 한다. 이 액 25 mL를 요오드병에 취하여 정확하게 0.05 mol/L 브롬액 50 mL, 물 50 mL 및 염산 5 mL를 가해 곧바로 마개를 하고 1 분간 잘 흔들어 섞고 2 분간 방치한다. 다음에 요오드화칼륨시액 5 mL를 가해 잘 흔들어 섞어 냉암소에 5 분간 방치한 후, 마개 및 요오드병 내벽의 부착물을 물 20 mL로 씻어 합하고, 유리된 요오드를 0.1 mol/L 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1 mL). 같은 방법으로 공시험을 실시한다.

$$0.05 \text{ mol/L 브롬액 } 1 \text{ mL} = 1.8352 \text{ mg C}_6\text{H}_6\text{O}_2$$

## 2-메틸레조시놀 2-Methylresorcinol



2-메틸레소르시놀

$\text{C}_7\text{H}_8\text{O}_2$  : 124.14

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 2-메틸레조시놀( $\text{C}_7\text{H}_8\text{O}_2$ ) 94.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 회백색 ~ 회갈색의 미세한 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다.

확인시험 1) 이 원료 0.1 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹이고 이 액 10  $\mu\text{L}$ 를 박층판에 점적하고 초산에칠 · 피리딘 · 물혼합액(70 : 25 : 25)을 전개용매로 하여 박층크로마토

그래프법에 따라 시험한다. 약 10 cm 전개하여 박층판을 꺼내어 바람에 말린 다음 관찰할 때  $R_f$  값 0.77 부근에 갈색의 반점을 나타낸다.

2) 이 원료 0.1 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹이고 이 액 10  $\mu$ L를 박층판에 점적하고 톨루엔·무수초산·물혼합액(50 : 50 : 5)을 전개용매로 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 약 10 cm 전개하여 박층판을 꺼내어 바람에 말린 다음 관찰할 때  $R_f$  값 0.40부근에 갈색의 반점을 나타낸다.

**용 점** 110 ~ 120 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 맑다.

2) **납** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(5 ppm 이하).

3) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 50.0 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(100 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 3.0 % 이하(1 g, 황산, 4 시간)

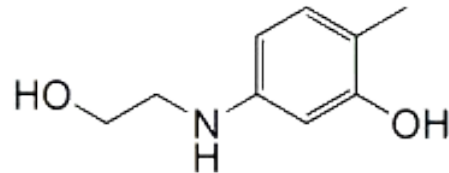
**강열잔분** 1.0 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.6 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 녹여 100.0 mL로 한다. 이 액 15.0 mL 및 0.05 mol/L 브롬액 50.0 mL를 취하여 250 mL 요오드병에 넣는다. 물 20 mL 및 염산 5 mL를 넣고 곧 마개를 하여 흔들어 섞은 다음 2 분간 방치한다. 다음에 요오드화칼륨시액 5 mL를 넣고 마개를 하여 가만히 흔들어 섞고 5 분간 방치한다. 요오드병의 마개를 열고 물 20 mL로 마개와 병목을 씻어 넣고 0.1 mol/L 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1 mL). 다만 적정의 종말점은 액의 청색이 없어질 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.



**저 장 법** 기밀용기

2-메틸-5-히드록시에칠아미노페놀  
2-Methyl-5-Hydroxyethylaminophenol



5-(2-히드록시에칠아미노)-2-메틸페놀  
2-메틸-5-히드록시에틸아미노페놀

$C_9H_{13}NO_2$  : 167.21

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 2-메틸-5-히드록시에칠아미노페놀( $C_9H_{13}NO_2$ ) 93.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 갈색의 과립상의 가루로 냄새는 없다.

**확인시험 1)** 이 원료의 에탄올용액(1 → 1000)에 묽은염화제이철시액 3 방울을 넣을 때 액은 옅은 황색을 나타낸다.

2) 이 원료 30 mg을 에탄올에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 에탄올을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $207 \pm 2$  nm,  $242 \pm 2$  nm 및  $295 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 86 ~ 90 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 갈색이며 맑다.

2) **납** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(20 ppm 이하).

3) **철** 이 원료 0.1 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(0.02 % 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때



로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

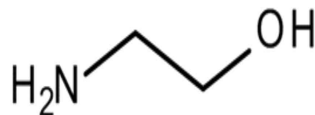
**강열잔분** 2.0 % 이하(1 g)

**정 량 법** 이 원료를 건조하여 약 0.15 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 16.72 \text{ mg } \text{C}_9\text{H}_{13}\text{NO}_2$$

**저 장 법** 기밀용기

## 모노에탄올아민 Monoethanolamine



2-아미노에탄올

$\text{C}_2\text{H}_7\text{NO}$  61.08

이 원료는 정량할 때 모노에탄올아민( $\text{C}_2\text{H}_7\text{NO}$ ) 98.0 ~ 100.5 %를 함유한다.

**확인시험** 이 원료 및 모노에탄올 표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법의 브롬화칼륨 정제법에 따라 시험할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.

**강열잔분** 0.1 % 이하 (1 g)

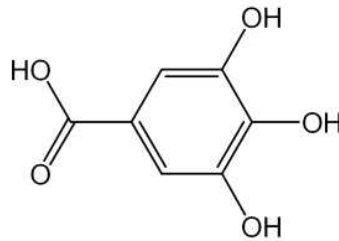
**비 중**  $d_{20}^{20}$  : 1.013 - 1.016

**증류시험** 167 ~ 173 °C, 95 vol% 이상.

**정 량 법** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 물 25 mL를 넣어 녹이고 0.5 mol/L 염산으로 적정한다 (지시약 : 브롬크레솔그린· 메칠레드 시액 (5:6)).

$$0.5 \text{ mol/L 염산 } 1 \text{ mL} = 61.08 \text{ mg } \text{C}_2\text{H}_7\text{NO}$$

몰식자산  
Gallic Acid



갈르산

3,4,5-트리히드록시안식향산

갈루스산

$C_7H_6O_5 \cdot H_2O$  : 188.14

**성 상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 황백색의 침상결정 또는 가루로서 냄새는 없다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 청흑색을 나타낸다.

2) 이 원료 0.5 g을 물 10 mL에 넣어 흔들어 섞은 다음 여과한다. 여액 5 mL에 질산은암모니아시액 5 방울을 넣을 때 액은 은경 또는 흑갈색의 침전을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 1.0 g을 열탕 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색 ~ 옅은 황색이며 거의 맑다.

2) **황산염** 이 원료 1.0 g을 물 20 mL에 넣고 약 1 분간 흔들어 섞은 다음 여과한다. 여액 5 mL에 묽은 염산 1 mL 및 물을 넣어서 50 mL로 한다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 0.005 mol/L 황산 0.20 mL를 넣는다(0.02 % 이하).

3) **탄닌산** 2)의 여액 5 mL에 젤라틴 시액 3 방울 또는 알부민시액 3 방울을 넣을 때 액은 침전이 생기지 않는다.

4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은 초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을

검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어서 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 날 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 10.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

강열잔분 0.1 % 이하(1 g, 제 2 법)

저장법 기밀용기

## 수산화나트륨 Sodium Hydroxide

소듐하이드록사이드

NaOH : 40.00

이 원료는 정량할 때 총알칼리(NaOH로서) 95.0 % 이상을 함유하며 이중 탄산나트륨( $\text{Na}_2\text{CO}_3$  : 105.99)는 3.0 % 이하이다.

성상 이 원료는 백색의 소구상(小球狀), 박편상(薄片狀), 봉상(棒狀) 또는 덩어리로 단단하고 부스러지기 쉬우며 단면(斷面)은 결정성이다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 500)은 강한 알칼리성이다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 25)은 나트륨염의 정성반응을 나타낸다.

순도시험 1) 용해상태 이 원료 1.0 g 물 20 mL를 넣어 녹일 때 무색이며 맑다.

2) 염화물 이 원료 1.0 g에 물을 넣어 녹이고 100 mL로 한다. 이 액 25 mL를 취하여 묽은질산 10 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 0.01 mol/L 염산 0.7 mL를 넣는다(0.1 % 이하).

3) 중금속 이 원료 1.0 g에 물 5 mL를 넣어 녹이고 묽은염산 11 mL를 넣어 수욕 중에서 증발건고한다. 잔류물에 물 35 mL 및 묽은초산 2 mL를 넣어 녹이고 다시 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 한다. 비교액에는 납표준액 3.0 mL를 넣는다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다(30 ppm 이하).

4) 칼륨 이 원료 0.5 g에 물 10 mL를 넣어 녹이고 초산 4 mL를 넣고 아질산코발트나트륨시액 3 ~ 5 방울을 넣을 때 침전이 생기지 않는다.

정량법 이 원료 약 1.0 g을 정밀하게 달아 새로 끓여 식힌 물 약 100 mL에 녹이고

15 ℃로 식힌 다음 페놀프탈레인시액 2 방울을 넣고 0.5 mol/L 황산으로 적정하여 액의 홍색이 없어질 때 황산의 양을 기록한다. 이 액에 브롬페놀블루시액 3방울을 넣고 다시 1 mol/L 염산으로 액의 청자색이 지속하는 황색으로 될 때까지 적정한다. 0.5 mol/L 황산의 총량에서 총알칼리(NaOH로서)의 양을 구하고 지시약이 다른 것에 따른 0.5 mol/L 황산의 소비량의 차로부터 탄산나트륨(Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>)의 양을 구한다.

$$\begin{aligned} 0.5 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} &= 40.00 \text{ mg NaOH} \\ 0.5 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} &= 105.99 \text{ mg Na}_2\text{CO}_3 \end{aligned}$$

## 스테아트리모늄염화물 Steartrimonium Chloride

스테아트리모늄클로라이드  
염화스테아릴트리메틸암모늄  
Stearyltrimethylammonium Chloride

이 원료는 주로 염화스테아릴트리메틸암모늄으로 된 양이온계면활성제로 보통 이소프로판올, 에탄올, 물 또는 이들의 혼합액을 함유한다. 이 원료는 정량할 때 표시량의 90.0 ~ 110.0 %에 해당하는 스테아트리모늄염화물(C<sub>21</sub>H<sub>46</sub>ClN : 348.05)를 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색 ~ 옅은 황색의 액 또는 바셀린과 같은 물질로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 표시량에 따라 스테아트리모늄염화물 5 g에 해당하는 양을 달아 물 100 mL를 넣어 가온할 때 맑게 녹는다.

2) 이 원료 0.1 g을 달아 클로로포름 5 mL 및 브롬페놀블루·수산화나트륨시액(0.05 mol/L 수산화나트륨액 3 mL에 브롬페놀블루 0.1 g을 넣어 잘 흔들어 섞고 물을 넣어 25 mL로 한다.) 5 mL를 넣고 세게 흔들어 섞을 때 분리된 클로로포름층은 청색을 나타낸다.

3) 이 원료 1 g에 에탄올 20 mL를 넣고 가열하여 녹일 때 액은 염화물의 정성반응 2)를 나타낸다.

**순도시험** 1) **액성** 이 원료의 표시량에 따라 스테아트리모늄염화물 0.1g에 해당하는 양을 달아 새로 끓여 식힌 물을 넣어 가온하여 녹이고 10 mL로 한 액에 치몰블루시액 2방울을 넣을 때 액은 황색을 나타낸다.

2) **암모늄염** 이 원료 0.1 g을 달아 물 5 mL를 넣어 가온하여 녹이고 수산화나트륨 시액 3 mL를 넣어 끓일 때 발생하는 가스는 물에 적신 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시키지 않는다.

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다(2 ppm 이하).

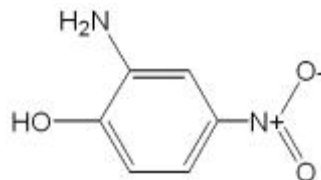
**강열잔분** 0.5 % 이하(스테아트리모늄염화물 약 1.0 g에 해당하는 양, 450 ~ 550 °C)

**정 량 법** 이 원료의 표시량에 따라 스테아트리모늄염화물 약 1.0g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올 10 mL 및 물 50 mL를 넣어 가온하여 녹이고 200 mL의 메스플라스크에 넣어 초산나트륨 25g 및 초산 22 mL에 물을 넣어 100 mL로 한 액 8 mL를 넣고 다시 잘 흔들어 섞으면서 정확하게 0.05 mol/L 페리시안화칼륨액 50 mL를 넣고 물을 넣어 200 mL로 하여 다시 잘 흔들어 섞고 1 시간 방치한다. 건조여과지를 써서 여과하고 처음 여액 20 mL를 버리고 다음 여액 100 mL를 정확하게 취하여 250 mL 요오드병에 넣고 요오드화칼륨시액 10 mL 및 묽은염산 10 mL를 넣어 흔들어 섞고 1 분간 방치한다. 여기에 황산아연용액(1→10) 10 mL를 넣고 잘 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 유리된 요오드를 0.1 mol/L 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 2 mL). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.05 \text{ mol/L 페리시안화칼륨액 } 1 \text{ mL} = 52.21 \text{ mg } \text{C}_{21}\text{H}_{46}\text{ClN}$$

## 2-아미노-4-니트로페놀

## 2-Amino-4-nitrophenol



4-니트로-*o*-아미노페놀, 2-아미노-*p*-니트로페놀

*o*-아미노-*p*-니트로페놀, 4-니트로-2-아미노페놀

*p*-니트로-*o*-아미노페놀

$\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{O}_3$  : 154.12

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 2-아미노-4-니트로페놀( $C_6H_6N_2O_3$ ) 90.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 황색 ~ 황갈색의 가루로서 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료 0.1 g을 물 10 mL에 넣어 녹이고 여과한다. 여액 10 mL에 염화제이철시액 1 방울을 넣을 때 액은 적갈색 ~ 갈색을 나타낸다.

2) 1)의 여액 10 mL에 묽은염산 1 mL를 넣을때 액은 약간의 황색을 나타낸다. 또 1)의 여액 10 mL에 탄산나트륨시액 1 mL를 넣을때 액은 적색을 나타낸다.

3) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9:3:1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에칠·아세톤·이소프로판올(10:1:1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여  $R_s$  값 1.0 부근에서 황색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 25 mg을 0.1 mol/L 염산 100 mL에 넣어 녹인다. 이 액 3 mL를 취하여 0.1 mol/L 염산을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $224 \pm 2$  nm 및  $307 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 141 ~ 143 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일때 액은 옅은 자갈색 ~ 옅은 갈색이며 거의 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 다시 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은 염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철 표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때

로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 현연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 1.5 % 이하(1 g, 실리카겔, 4 시간)

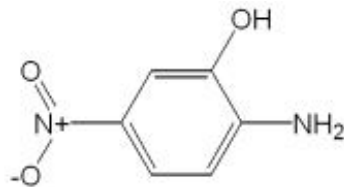
**강열잔분** 1.0 % 이하(1 g)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 14 mg을 정밀하게 달아 아연가루 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL를 넣어 조심하여 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 7.707 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{O}_3$$

**저 장 법** 기밀용기

## 2-아미노-5-니트로페놀 2-Amino-5-nitrophenol



5-니트로-*o*-아미노페놀, 5-니트로-2-아미노페놀

$\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{O}_3$  : 154.13

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 2-아미노-5-니트로페놀( $\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{O}_3$ ) 90.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 황색 ~ 황갈색 결정성가루로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 2500) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 등색 ~ 황갈색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 2500) 10 mL에 인몰리브덴산용액(1 → 100) 0.5 mL를 넣을 때 액은 녹색을 띤 황색 ~ 황색을 나타내며 강암모니아수 3 방울을 넣을 때 액은 등색 ~ 적색을 나타낸다.

3) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수

(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여  $R_s$  값 1.0 부근에서 등색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 25 mg을 정밀하게 달아 0.1 mol/L 염산 100 mL에 넣어 녹인 다음 이 액 5 mL를 취하여 0.1 mol/L 염산을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $228 \pm 2$  nm 및  $263 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 191 ~ 206 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 에탄올 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 적색을 띠는 황색 ~ 적갈색을 나타내며 거의 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 되도록 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 엷은 적색이 될때까지 천천히 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰연기가 발생할 때까지 가열하고 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 0.5 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

**강열잔분** 0.1 % 이하(2 g)

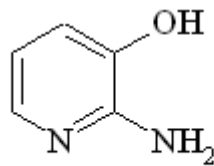
**정 량 법** 이 원료를 건조하여 약 0.14 g을 정밀하게 달아 아연가루 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL를 넣어 조심하면서 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법 제 1 법에 따라 시험한다.



0.05 mol/L 황산 1 mL = 7.707 mg C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

저 장 법 기밀용기

2-아미노-3-히드록시피리딘  
2-Amino-3-hydroxypyridine



C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O : 110.12

이 원료는 정량할 때 환산한 무수물에 대하여 2-아미노-3-히드록시피리딘(C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>O : 110.12) 98.5 ~ 101.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 회색을 띤 결정성 가루이며 약하게 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료를 건조하여 적외부스펙트럼측정법 브롬화칼륨 정제법에 따라 측정할 때 파수 3437 cm<sup>-1</sup>, 3346 cm<sup>-1</sup>, 3042 cm<sup>-1</sup>, 2520 cm<sup>-1</sup>, 1643 cm<sup>-1</sup>, 1575 cm<sup>-1</sup>, 1474 cm<sup>-1</sup>, 1203 cm<sup>-1</sup>, 783 cm<sup>-1</sup>, 746 cm<sup>-1</sup> 부근에서 흡수를 나타낸다.

2) 이 원료 약 1 mg을 에탄올 100 mL에 녹인 액을 가지고 자외가시부흡광도 측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 300 nm 및 234 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 170 ~ 176 °C

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 물 10 mL에 넣어 녹이고 녹일 때 액은 맑고 무색이다.

2) **유연물질** 이 원료 0.1 g을 정밀하게 달아 에탄올 10 mL에 넣어 녹이고 이 액을 검액으로 한다. 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 에탄올(95)을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5 μL씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 초산에칠을 전개용매로 하여 점적한 곳으로부터 약 12 cm 전개한 다음 박층판을 전개용매 냄새가 나지 않을 때까지 건조한다. 여기에 발색제로 4-니트로

벤젠디아조늄클로라이드시액을 고르게 뿌릴 때 검액에서 얻은 주 반점 이외의 반점은 표준액에서 얻은 반점보다 진하지 않다.

3) 중금속 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다(2 ppm 이하).

수 분 1.5 % 이하(2 g).

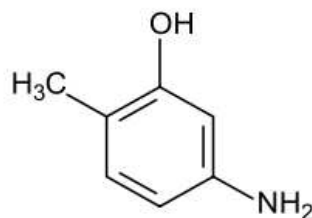
강열잔분 1.0 % 이하(2 g).

정 량 법 이 원료 약 100 mg을 정밀하게 달아 초산 70 mL에 녹여 0.1 mol/L 과염소산액으로 적정한다(적정종말점검출법 전위차적정법). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1 \text{ mol/L 과염소산액 } 1 \text{ mL} = 11.01 \text{ mg C}_5\text{H}_6\text{N}_2\text{O}$$

### 5-아미노-*o*-크레솔

### 5-Amino-*o*-Cresol



4-아미노-2-히드록시톨루엔

$\text{C}_7\text{H}_9\text{NO}$  : 123.15

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 5-아미노-*o*-크레솔( $\text{C}_7\text{H}_9\text{NO}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 황갈색 ~ 갈색의 결정성가루 또는 과립으로서 냄새는 거의 없다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 황갈색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 회황록색을 나타내며 흑색의 침전이 생긴다.

3) 이 원료 0.5 g 을 물 50 mL에 넣어 수욕상에서 가온하면서 잘 흔들어 녹이고 식힌 다음 여과한다. 여액 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 적색을 띠는 황색을 나타내고 방치하면 적색 침전이 생긴다.

4) 이 원료 50 mg을 물 250 mL에 넣어 녹인 다음 여과한다. 여액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $287 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수 (9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에테르·아세톤·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1)을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액 (1 → 200)을 뿌릴때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여  $R_s$  값 0.7 부근에서 황색 반점을 나타낸다.

**용 점** 156 ~ 162 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 황갈색이며 거의 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣은 다음 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하)

3) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열하고 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

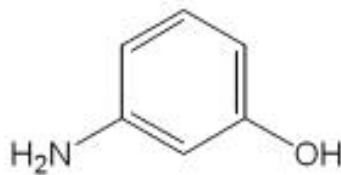
**건조감량** 1.0 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

**정 량 법** 이 원료를 건조하여 그 약 0.22 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

0.05 mol/L 황산 1 mL = 12.315 mg C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>NO

저 장 법 기밀용기

*m*-아미노페놀  
*m*-Aminophenol



3-아미노페놀

C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>NO : 109.13

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *m*-아미노페놀(C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>NO) 98.0 % 이상을 함유한다.  
**성 상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 황색의 가루 또는 옅은 판상 또는 회색을 띤 흑색의 판상의 작은 조각으로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 묽은염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 황색 ~ 적색을 띠는 갈색을 나타낸다.

2) 이 원료 및 *m*-아미노페놀 표준품 각 10 mg 을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g 을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1 μL씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴때 표준품과 같은 R<sub>f</sub> 값에서 황색의 반점을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 묽은염산 2 mL 및 아질산나트륨시액 3 mL를 넣은 다음 2, 4-디니트로페놀용액(0.1 → 100) 0.5 mL를 넣을 때 액은 주황색을 나타낸다.

4) 이 원료 25 mg을 물 100 mL에 넣어 녹인다. 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 282 ± 2 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**융 점** 117 ~ 125 °C(제 1 법)

순도시험 1) 용해상태 이 원료 0.5 g 을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색 ~ 옅은 황갈색이며 거의 맑다.

2) 중금속 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) 철 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음에 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 식힌 다음 묽은 염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 25 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 철시험법에 따라 시험한다. 비교액에는 철표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액의 색이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰연기가 발생할 때까지 가열하고 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다 (2 ppm 이하).

건조감량 0.5 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

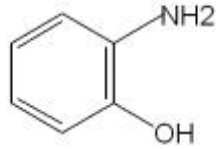
강열잔분 0.1 % 이하(2 g)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.19 g 을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 10.913 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{NO}$$

저 장 법 기밀용기

*o*-아미노페놀  
*o*-Aminophenol



## 2-아미노페놀

$C_6H_7NO$  : 109.13

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *o*-아미노페놀( $C_6H_7NO$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 황갈색 ~ 갈색 또는 녹색을 띠는 갈색의 가루로서 냄새는 없거나 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 2000) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 적갈색 ~ 짙은 갈색으로 변한다.

2) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg 을 이소프로판올·물·강암모니아수 (9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g 을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에테르·아세톤·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1)을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액 (1 → 200)을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여  $R_s$  값 1.0 부근에서 황색의 반점을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 2000) 10 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 녹색을 띤 회흑색으로 변한다.

4) 이 원료 25 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $282 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 167 ~ 175  $^{\circ}C$ (제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g 을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 갈색 ~ 갈색 또는 옅은 녹색 ~ 옅은 암록색을 나타내며 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음에 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 25 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 철시험법에 따라 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가

만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 단, 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액의 색이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다 (2 ppm 이하).

건조감량 0.5 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

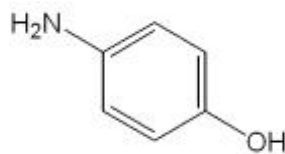
강열잔분 2.0 % 이하(2 g)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.19 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 10.913 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{NO}$$

저 장 법 기밀용기

*p*-아미노페놀  
*p*-Aminophenol



4-아미노페놀

$\text{C}_6\text{H}_7\text{NO}$  : 109.13

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *p*-아미노페놀( $\text{C}_6\text{H}_7\text{NO}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 흰색 ~ 옅은 회색 또는 옅은 자색 ~ 자갈색의 결정성가루 또는 옅은 자색 및 옅은 갈색의 가루로서 냄새는 거의 없거나 또는 약간 특이한 냄새가

있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 200) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 적자색 ~ 갈색을 나타낸다.

2) 이 원료 0.1 g을 인텅그스텐산시액(1 → 100) 2 mL 및 탄산나트륨시액(1 → 10) 1 mL에 넣을 때 액은 적자색 ~ 청자색을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(0.05 → 100) 5 mL에 니트로프루싯나트륨시액 2 mL를 넣을 때 액은 어두운 녹색을 나타낸다.

4) 이 원료 25 mg을 정밀하게 달아 물 100 mL에 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $297 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 *p*-아미노페놀 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판상에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준품과 같은  $R_f$  값에서 황색의 반점이 나타난다.

**용 점** 180 ~ 188 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열하고 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될때까지 천천히 넣고, 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하다면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **철** 이 원료 0.4 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 철시험법에 따라 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(50 ppm 이하).

4) **비 소** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2



ppm 이하).

건조감량 5.0 % 이하(1 g, 실리카겔, 4 시간)

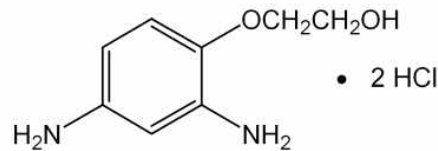
강열잔분 1.0 % 이하(2 g)

정량법 이 원료를 건조하고 약 0.19 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 10.913 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{NO}$$

저장법 기밀용기

## 염산 2,4-디아미노페녹시에탄올 2,4-Diaminophenoxyethanol Hydrochloride



2,4-디아미노페녹시에탄올염산염

$\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_2 \cdot 2\text{HCl} : 241.12$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 염산 2,4-디아미노페녹시에탄올( $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_2 \cdot 2\text{HCl}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성상 이 원료는 옅은 회색 ~ 옅은 청색의 가루로 냄새는 없다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁된다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 등적색을 나타낸다.

3) 이 원료 20 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 그 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광광도법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $286 \pm 2 \text{ nm}$  및  $238 \pm 2 \text{ nm}$ 에서 흡수극대를 나타낸다.

순도시험 1) 용해상태 이 원료 0.5 g을 물 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 적색 ~ 갈색이며 맑다.

2) 철 이 원료 0.5 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열한다. 되도록 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL 를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(40 ppm 이하).

3) 에텔가용물 이 원료 약 1 g 을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인다. 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고, 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 날려보낸 다음 105 °C에서 30 분간 건조하여 질량을 정밀하게 단다(1 % 이하).

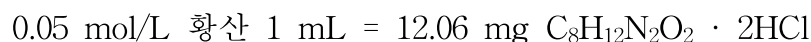
4) 중금속 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 사용한다(20 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

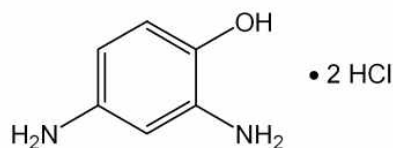
강열잔분 1.0 % 이하(2 g)

정 량 법 이 원료를 건조하고, 약 0.2 g 을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.



저 장 법 기밀용기

## 염산 2,4-디아미노페놀 2,4-Diaminophenol Hydrochloride



2,4-디아미노페놀염산염  
 염산 4-히드록시-*m*-페닐렌디아민

$C_6H_8N_2O \cdot 2HCl$  : 197.06

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 염산 2,4-디아미노페놀( $C_6H_8N_2O \cdot 2HCl$ ) 93.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 녹색의 가루 또는 회록색의 결정성 가루로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 적색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 백탁이 되고 잠시 후에 적자색으로 변하여 침전이 생긴다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황갈색을 나타낸다.

4) 이 원료 20 mg을 물 100 mL에 넣어 녹인다. 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $233 \pm 2$  nm 및  $287 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g을 물 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 적자색이며 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인다. 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기( $G_3$ )로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고, 씻은 액과 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고하고  $105^\circ C$ 에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다 (0.3 % 이하).

3) **철** 이 원료 0.5 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하여 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(40 ppm 이하).

4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열

한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열을 계속한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고, 액이 약간 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 묽은초산 2 mL를 넣어 필요하면 여과하고 잔류물을 물 10 mL로 씻은 다음 씻은 액을 여액에 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.5 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

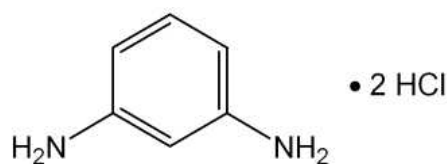
강열잔분 0.2 % 이하(1 g)

정량법 이 원료를 건조하고 약 0.18 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 9.853 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2\text{O}\cdot 2\text{HCl}$$

저장법 기밀용기

### 염산 *m*-페닐렌디아민 1,3-Benzenediamine Hydrochloride



*m*-페닐렌디아민염산염

염산 1,3-페닐렌디아민

$\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2\cdot 2\text{HCl}$  : 181.06

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 염산 *m*-페닐렌디아민( $\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2\cdot 2\text{HCl}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성상 이 원료는 흰색 ~ 옅은 적색 또는 옅은 자색의 결정성가루로서 냄새는 거

의 없다.

- 확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 흰 색의 침전이 생긴다.
- 2) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황 색을 띠는 적색을 나타낸다.
- 3) 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL씩에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞는다. 이 액을 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1 μL씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액(0.5 → 100)을 뿌릴 때 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품과 같은  $R_f$  값에 단일 적색을 띠는 황색의 반점을 나타낸다.
- 4) 이 원료 50 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 232 ± 2 nm 및 284 ± 2 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 1.0 g을 물 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 황갈 색 ~ 옅은 갈색으로 되며 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 에텔 50 mL를 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인다. 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기( $G_3$ )로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고, 씻은 액과 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고한 다음 105 °C에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다(1.0 % 이하).

3) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가온하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하여 물 25 mL로 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣어 액이 거의 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 묽은 초산 2 mL를 넣고, 필요하면 여과하고 잔류물을 물 10 mL로 씻은 다음 씻은 액은 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때

때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한 다음 식히고 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다.(2 ppm 이하).

건조감량 0.2 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

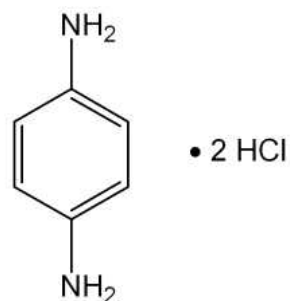
강열잔분 0.2 % 이하(2 g)

정량법 이 원료를 건조하고 약 0.16 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 9.053 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$$

저장법 기밀용기

### 염산 *p*-페닐렌디아민 *p*-Phenylenediamine Hydrochloride



*p*-페닐렌디아민염산염

염산 1,4-페닐렌디아민

$\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl} : 181.06$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 염산 *p*-페닐렌디아민( $\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성상 이 원료는 흰색 또는 옅은갈색의 결정성가루로서 냄새는 거의 없다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 100) 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁하고, 옅은 회색 ~ 옅은 자색침전이 생기고 이것을 가열하면 액의 색은 옅은 갈색이 된다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 3 mL에 풀푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황

색을 띠는 적색을 나타낸다.

3) 이 원료 및 *p*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수 (9:3:1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10:1:1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액 (1 → 100)을 뿌릴 때 표준품과 같은  $R_f$  값에서 황색을 띠는 적색 ~ 적색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 50 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $237 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 50 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색 ~ 옅은 적색으로 되며 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인다. 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기( $G_3$ )로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고, 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고하고 105 °C에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다(1.0 % 이하).

3) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고 시킨다. 잔류물은 묽은 염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣어 액이 거의 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과하고 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 단 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣어 흰연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.2 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

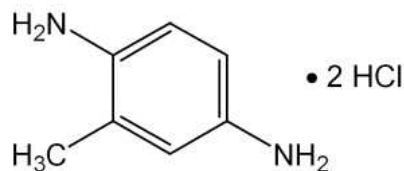
강열잔분 0.2 % 이하(2 g)

정량법 이 원료를 건조하고 약 0.16 g 을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 9.053 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$$

저장법 기밀용기

염산 톨루엔-2,5-디아민  
Toluene-2, 5-diamine Hydrochloride



톨루엔-2,5-디아민염산염

염산 *p*-톨루엔디아민

염산 메칠-*p*-페닐렌디아민

염산 메칠-2, 5-페닐렌디아민

염산 2-메칠-*p*-페닐렌디아민

염산 *o*-메칠-*p*-페닐렌디아민

$\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl} : 195.09$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 염산 톨루엔-2, 5-디아민( $\text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성상 이 원료는 옅은 자색 ~ 옅은 적자색의 결정성가루로서 약간 특이한 냄새가 있다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 백탁이 된다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황색을 띠는 적색을 나타낸다.

3) 이 원료 및 *m*-페닐렌디아민 표준품 각각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수



(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL씩에 넣어 녹인 다음, 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g 을 넣어 흔들어 섞는다. 이 액을 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·물은염산용액(0.5 → 100)을 뿌릴 때 *m*-페닐렌디아민 표준품에 대하여 Rs 값 0.9 부근에서 단일 황색 ~ 황색을 띠는 적색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 15 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL 를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 235 ± 2 nm 및 286 ± 2 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g 을 묽은 염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 적자색이며 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가운하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철 표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **에텔가용물** 이 원료 약 1 g 을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인다. 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고, 씻은 액과 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고하고 105 °C에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다 (2.0 % 이하).

4) **중금속** 이 원료 1.0 g 을 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열하고 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣어 액이 거의 홍색을 나타낼 때까지 암모니아시액을 넣는다. 다음에 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과하고 잔류물을 물 10 mL로 씻어 씻은 액은 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) **비소** 이 원료 1.0 g 을 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열하고 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

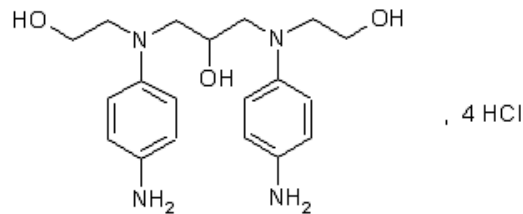
**강열잔분** 1.5 % 이하(2 g)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.17 g 을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

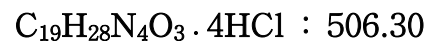
$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 9.755 \text{ mg } \text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$$

저 장 법 기밀용기

염산 히드록시프로필비스(N-히드록시에틸-p-페닐렌디아민)  
Hydroxypropyl bis(N-hydroxyethyl-p-phenylenediamine)  
Hydrochloride



히드록시프로필비스(N-히드록시에틸-p-페닐렌디아민염산염



이 원료는 정량할 때 환산한 무수물에 대하여 염산 히드록시프로필비스(N-히드록시에틸-p-페닐렌디아민)( $\text{C}_{19}\text{H}_{28}\text{N}_4\text{O}_3 \cdot 4\text{HCl} : 506.30$ ) 98.0 ~ 101.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 연한 회색 ~ 회색을 띠는 자주빛의 가루로 약한 특이한 냄새가 있다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 염화제이철시액 1 방울을 넣을 때 옅은 갈색 ~ 검은색을 나타낸다.

2) 이 원료 약 0.01 g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 100 mL로 하고 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 다시 물을 가해 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡광도를 측정할 때 파장  $258 \pm 2 \text{ nm}$ 에서 흡수극대를 나타낸다.

3) 이 원료를 가지고 적외부스펙트럼측정법 브롬화칼륨정제법에 따라 시험할때 파수  $3371 \text{ cm}^{-1}$ ,  $2844 \text{ cm}^{-1}$ ,  $2572 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1635 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1611 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1585 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1516 \text{ cm}^{-1}$ ,

1492  $\text{cm}^{-1}$ , 824  $\text{cm}^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

- 순도시험 1) 용해상태 이 원료 0.1 g에 에탄올 10 mL를 넣고 녹일 때 그 액은 거의 맑으며, 무색에서 옅은 갈색을 띤다.
- 2) 철 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 검액을 만들고 조작법 A법에 따라 시험한다. 비교액에는 철표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm 이하).
- 3) 중금속 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).
- 4) 비소 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다(2 ppm 이하).
- 5) 에탄올, 이소프로판올 이 원료 약 1.0 g을 정밀하게 달아 물 90 mL를 넣어 녹인 다음 2 mol/L 수산화나트륨시액 5 mL를 가한 다음 물을 넣어 100 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 에탄올표준액 5 종류와 이소프로판올표준액 5 종류(5  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , 10  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , 20  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , 40  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , 60  $\mu\text{g}/\text{mL}$ )를 조제하여 표준액으로 한다. 각각의 표준액 2  $\mu\text{L}$ 씩을 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 표준액의 에탄올과 이소프로판올의 피크면적을 구하고 에탄올과 이소프로판올의 양(각 g/100 mL)에 대한 피크면적을 구하여 각각에 대한 두개의 검량선을 작성한다. 똑같은 조건으로 검액 2  $\mu\text{L}$ 에 대하여 기체크로마토그래프법에 따라 시험하여 에탄올과 이소프로판올의 피크면적을 구하여 검량선에서 검액의 에탄올양( $C_e$ )과 이소프로판올양( $C_i$ )을 읽고 다음 식에 따라 시료 취한량에서 에탄올과 이소프로판올의 양(%)을 계산할 때 에탄올은 0.5 %, 이소프로판올은 0.1 % 이하이다.

$$\text{에탄올의 양 } \%(w/w) = \frac{C_e \times 100}{P}$$

$$\text{이소프로판올의 양 } \%(w/w) = \frac{C_i \times 100}{P}$$

$C_e$  = 100 mL 중 에탄올 의 양(g)

$C_i$  = 100 mL 중 이소프로판올의 양(g)

P = 시료 취한 양(g)

### 조작조건

검출기 : 불꽃이온화검출기

칼럼 : 안지름 0.53 mm, 길이 50 m인 모세유리관에 기체크로마토그래프용 6% 시아노프로필페닐- 94% 디메틸실리콘폴리머를 3  $\mu\text{m}$  두께로 피복한 것 또는 이와 동등한 칼럼

칼럼온도 : 90 °C 부근의 일정온도

검체도입부온도 : 150 °C 부근의 일정온도

검출기온도 : 200 °C 부근의 일정온도

운반기체 : 질소 또는 헬륨

유 량 : 1.7 mL/분

수 분 2.0 % 이하(0.2 g)

강열잔분 0.1 % 이하(3.0 g)

정 량 법 이 원료 약 100 mg을 정밀하게 달아 물 50 mL에 녹이고 0.1 mol/L 수산화나트륨액으로 적정한다(적정종말점검출법 전위차적정법). 같은방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1 mol/L 수산화나트륨액 1 mL = 25.3 mg  $C_{19}H_{28}N_4O_3 \cdot 4HCl$

## 인디고페라엽가루

### Powdered Indigofera Tinctoria Leaf

이 원료는 인디고페라 *Indigofera tinctoria*(콩과 Leguminosae)의 잎을 건조하여 가루로 한 것이다.

이 원료는 정량할 때 인디칸(Indoxyl- $\beta$ -D-glucoside,  $C_{14}H_{17}NO_6$  : 295.29) 3.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 연한녹색 ~ 녹색의 가루이고 흙냄새같은 특이한 냄새가 난다.

확인시험 1) 이 원료를 가지고 인디칸으로서 약 10 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 10 mL로 하여 흔들어 섞고 방치한 다음 위의 맑은 액을 검액으로 한다. 따로 인디칸표준품 10 mg을 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 각각 5  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 클로로포름·메탄올·물혼합액(70 : 28 : 2)을 전개용매로 하여 점적한 곳으로부터 약 10 cm 전개한 다음 박층판을 전개용매 냄새가 나지 않을 때까지 건조한다. 여기에 분무용 황산시액을 고르게 뿌리고 105 °C에서 5 ~ 10분간 가열하고 검액과 표준액의 같은  $R_f$  값 및 색상의 반점을 확인한다.

2) 이 원료를 가지고 정량법에 따라 시험할 때 검액은 표준액과 같은 유지시간에서 주피크를 나타낸다.

순도시험 1) 중금속 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

2) 비소 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다. 표준색 조제에는 비소표준액 3.0 mL를 넣는다(3 ppm 이하).

3) 잔류농약 이 원료를 가지고 대한민국약전 일반시험법 중 생약시험법에 따라 시험한다.

가) 총 디디티(p,p'-DDD, p,p'-DDE, o,p'-DDT 및 p,p'-DDT의 합) 0.1 ppm 이하

나) 디엘드린 0.01 ppm 이하.

다) 총 비에이치씨( $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$  및  $\delta$ -BHC의 합) 0.2 ppm 이하

라) 알드린 0.01 ppm 이하

마) 엔드린 0.01 ppm 이하

건조감량 10.0 % 이하

회 분 15.0 % 이하

산불용성회분 5.0 % 이하

정 량 법 이 원료를 인디칸으로서 약 15 mg에 해당하는 양을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 정확하게 100 mL로 하고 10 분간 흔들어 추출한 다음 0.45  $\mu$ m 시린지필터로 여과하여 검액으로 한다. 따로 인디칸표준품 약 15 mg을 정밀하게 달아 메탄올을 넣어 정확하게 100 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ L씩을 정확하게 취하여 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 인디칸 피크면적  $A_T$ 와  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{인디칸}(C_{14}H_{17}NO_6)\text{의 양(mg)} = \text{인디칸 표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

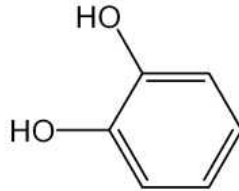
검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정과장 280 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 15 cm인 스테인레스강관에 5  $\mu$ m의 액체 크로마토그프용옥타데실릴실리카겔을 충전한 것 또는 이와 동등한 칼럼

이 동 상 : 물·메탄올혼합액(65 : 35)

유 량 : 0.5 mL/분

# 카테콜 Catechol



피로카테콜  
피로카테킨  
피로카테킨산  
카테키논  
o-디페놀  
o-히드록시페놀  
2-히드록시페놀

$C_6H_6O_2$  : 110.11

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 카테콜( $C_6H_6O_2$ ) 98.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 흰색 ~ 회색의 입상 또는 판상의 결정이며 냄새가 없거나 또는 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 이 원료의 수용액(1 → 200) 10 mL에 염화제이철시액 3 방울을 넣을 때 액은 녹색을 나타내고 다음에 암모니아시액 2 방울을 넣을 때 액은 심홍색으로 변한다.

**용점** 103 ~ 105 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 물 100 mL에 넣어 녹인 액은 무색이며, 거의 맑다.

**2) 중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하고 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열을 계속한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣은 다음 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

**3) 비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열을 계속

한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 날 때까지 가열한 다음 농축한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

4) 유기성불순물 이 원료의 수용액(1 → 100) 1  $\mu$ L를 박층판에 점적하고 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 인몰리브덴산시액을 뿌릴 때 단일 반점을 나타낸다.

건조감량 0.5 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

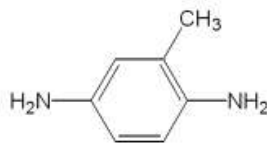
강열잔분 0.1 % 이하(2 g)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.5 g을 정밀하게 달아 물에 넣어 녹이고 100 mL로 한다. 이 액 20 mL를 취하여 카테콜정량용 초산납시액 30 mL 및 물 50 mL를 넣어 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 200 mL로 하여 여과한다. 처음의 여액 20 mL는 버리고 다음의 여액 100 mL를 취하여 0.05 mol/L 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액으로 적정한다(지시약 : 키실레놀오렌지시액 3 방울). 다만, 적정의 종말점은 액의 적자색이 황색으로 변할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.05 mol/L 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액 1 mL = 5.506 mg  $C_6H_6O_2$

저 장 법 기밀용기

## 톨루엔-2, 5-디아민 Toluene-2,5-diamine



*p*-톨루이덴디아민

2,5-톨루이덴디아민

2,5-디아미노톨루엔

*o*-메칠-*p*-페닐렌디아민

*p*-톨루엔디아민

메칠-*p*-페닐렌디아민

메칠-2,5-페닐렌디아민

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 톨루엔-2, 5-디아민(C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 황색 또는 옅은 적자색의 가루 또는 덩어리로서 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 200) 5 mL에 폴푸랄·초산시액 5 방울을 넣을 때 액은 적황색을 나타낸다.

2) 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL 씩에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액 1 μL씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세트론·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1)을 전개용매로 하며 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·붉은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품에 대하여 Rs 값 0.9 부근에서 적색을 띠는 황색 ~ 황색의 반점을 나타낸다.

3) 이 원료 0.15 g을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 하여 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 237 ± 2 nm 및 303 ± 2 nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

**용점** 60 ~ 66 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색 ~ 옅은 적자색이며 거의 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화시킨다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다.



식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 5.0 % 이하(1 g, 실리카겔, 4 시간)

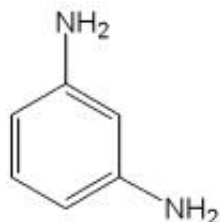
**강열잔분** 1.0 % 이하(2 g)

**정량법** 이 원료를 건조하고 약 0.11 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제2법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 6.109 \text{ mg } \text{C}_7\text{H}_{10}\text{N}_2$$

**저장법** 기밀용기

*m*-페닐렌디아민  
*m*-Phenylenediamine



1, 3-페닐렌디아민

$\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2$  : 108.14

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *m*-페닐렌디아민( $\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 갈색 또는 청색을 띠는 흑갈색 ~ 흑갈색의 결정성 덩어리로서 냄새는 없다.

**확인시험** 1) 이 원료 1 g을 물 100 mL에 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 여과한다. 여액 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 옅은 흑자색을 나타낸다. 이 액을 가열할 때 액은 회록색 ~ 회녹갈색으로 변하면서 은이 석출된다.

2) 1)의 여액 3 mL에 풀푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황색을 띠는 적색 ~ 황갈색을 나타내면서 혼탁된다.

3) 이 원료 및 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 달아 이소프로판올·물·강암모

니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL를 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1g을 넣고 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준액과 같은  $R_f$  값에서 적색을 때는 황색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 25 mg을 정밀하게 달아 물에 넣어 녹여 100 mL로 하고 필요하면 여과하여 이 액 1 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $287 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**용 점** 57 ~ 65 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.5 g을 정밀하게 달아 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 흑갈색이며 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 여기에 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 엷은 적색이 될 때까지 천천히 넣은 다음 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액에 합하여 물을 넣어 50 mL로 한다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 여기에 가끔 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 0.5 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

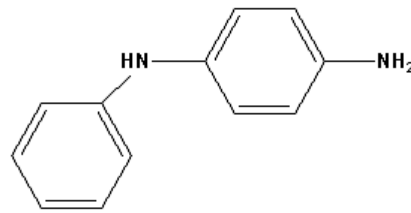
**강열잔분** 0.3 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.10 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

0.05 mol/L 황산 1 mL = 5.407 mg C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>

저 장 법 기밀용기

N-페닐-*p*-페닐렌디아민  
N-Phenyl-*p*-Phenylenediamine



*p* - 아미노디페닐아민

C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub> : 184.24

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 N-페닐-*p*-페닐렌디아민(C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>) 95.0% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흑갈색 ~ 자갈색의 덩어리 또는 작은 알갱이로서 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료 10 mg에 묽은 염산 10 mL를 넣어 녹이고 아질산나트륨시액 1 방울을 넣을 때 액은 적갈색을 나타내고 곧이어 녹색으로 변한다.

2) 이 원료의 묽은에탄올용액(1 → 1000) 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황색을 띠는 적색을 나타낸다.

3) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 각 10 mg을 달아 이소프로판올·물·강암모니아수 혼합액(9 : 3 : 1) 1 mL를 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣고 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 10 μL씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 약 15 cm 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준액 *p*-니트로아닐린에 대하여 R<sub>s</sub> 값 0.8 부근에서 암적색 ~ 적갈색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 30 mg을 달아 에탄올을 넣어 녹여 200mL로 한다. 이 액 2 mL를 취하여 에탄올을 넣어 100 mL로 한다. 이 액에 대하여 흡수스펙트럼을 측정 할 때 파장

286 ~ 290 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

용 점 69 ~ 75 °C(제 1 법)

순도시험 1) 용해상태 이 원료 0.1 g에 에탄올 10 mL를 넣어 녹일 때 액은 어두운 적갈색 ~ 어두운 적자색을 나타내며 맑다.

2) 철 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) 중금속 이 원료 1.0 g에 황산 5 mL 및 질산 20 mL를 넣어 가만히 가열한다. 가끔 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 적가하고 묽은 초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액에 합하여 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g에 황산 2 mL 및 질산 5 mL를 넣고 가만히 가열한다. 가끔 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.5 % 이하(1.5 g, 실리카 겔, 4시간)

강열잔분 0.3 % 이하(2 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 데시케이터(실리카 겔) 에서 4시간 건조하고 그 원료 0.16 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2법에 따라 시험한다.



저 장 법 기밀용기

*p*-페닐렌디아민  
*p*-Phenylenediamine



1,4-페닐렌디아민

$C_6H_8N_2$  : 108.14

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 *p*-페닐렌디아민( $C_6H_8N_2$ ) 98.0 % 이상을 함유한다.  
**성상** 이 원료는 무색 ~ 옅은 자색 또는 자갈색을 띤 결정성가루 또는 덩어리로서 냄새는 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 흑자갈색을 나타내면서 혼탁해진다. 가열할 때 액은 은이 석출된다.

2) 이 원료 100 mg을 묽은초산 10 mL에 넣어 녹인다. 이 액 1 mL에 아닐린용액(1 → 250) 1 mL를 넣은 다음 과황산암모늄 0.2 g을 넣을 때 액은 청색을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 니트로프루시트나트륨시액 1 mL을 넣을 때 액은 청색을 나타낸다.

4) 이 원료 25 mg을 물에 넣어 100 mL로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $237 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 *p*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL씩에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 초산에칠 · 메탄올 · 물(50 : 10 : 8) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준품과 같은  $R_f$  값에서 황색을 띠는 적색의 반점을 나타낸다.

**용점** 136 ~ 144 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 60 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색 ~ 옅은 적색을 나타내며 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 천천히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 단, 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) 철 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 천천히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.2 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

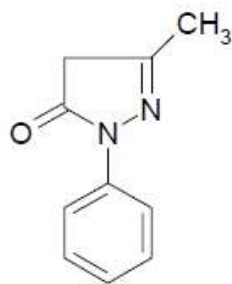
강열잔분 0.5 % 이하(2 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.10 g 을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 5.407 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2$$

저 장 법 기밀용기

### 페닐메틸피라졸론 Phenyl Methyl Pyrazolone



$$\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{N}_2\text{O} : 174.20$$

이 원료는 정량할 때 환산한 무수물에 대하여 페닐메틸피라졸론( $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{N}_2\text{O}$ ) 99.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 흰색의 결정성 가루이다.

확인시험 1) 이 원료 50 mg을 에탄올에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 에탄올을 넣어 1000 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에

따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $245 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

2) 이 원료 0.1 g을 메탄올 10 mL에 넣어 녹인 다음 아황산나트륨 0.1 g을 넣고 원심분리하여 상정액을 검액으로 한다. 페닐메칠피라졸론 표준품 0.1 g을 가지고 검액과 같게 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각각 5  $\mu$ L씩을 취하여 박층판에 점적하고 벤젠 · 아세트산에틸 · 아세트산혼합액(50 : 50 : 1)을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메틸아미노벤즈알데히드 · 묽은 염산용액(0.5 → 100) 을 뿌릴 때 검액과 표준액의 반점은 같은  $R_f$  값에서 같은 색상을 나타낸다.

**용 점** 128 ~ 130 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 철** 이 원료 2.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고하여 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 한다. 비교액에는 철표준액 1.0 mL를 넣는다(5 ppm 이하).

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한 액을 검액으로 한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한 다음 식히고 물을 넣어 10 mL로 한 액을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

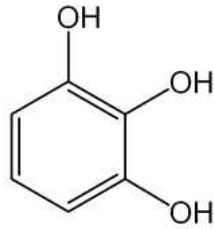
**수 분** 0.3 % 이하(0.3 g)

**강열잔분** 0.2 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료 약 0.15 g을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 8.710 \text{ mg } \text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{N}_2\text{O}$$

## 피로갈롤 Pyrogallol



피로갈릭산

피로몰식자산

초성몰식자산

2,3-디히드록시페놀

$C_6H_6O_3$  : 126.11

**성 상** 이 원료는 흰색의 결정으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 수산화나트륨시액 3 방울을 넣을 때 액은 적색을 띠는 황색 ~ 황갈색을 나타내며 방치하면 액은 천천히 갈색 ~ 흑갈색으로 변한다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 200) 10 mL에 염화제이철시액 3 방울을 넣을 때 액은 적갈색 ~ 갈색을 나타낸다.

**용 점** 128 ~ 136 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 1.0 g을 물 20 mL에 넣어 녹인 액은 무색으로 거의 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열을 계속한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 엷은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 필요하면 여과한다. 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열을 계속한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 날 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

4) **유기성불순물** 이 원료의 수용액(1 → 100) 1 μL를 박층판에 점적하고 이소프로필에틸 · 아세톤 · 이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1)을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 인몰리브덴산시액을 뿌릴 때 단일의 청자색 반점을 나타내어야 한다.

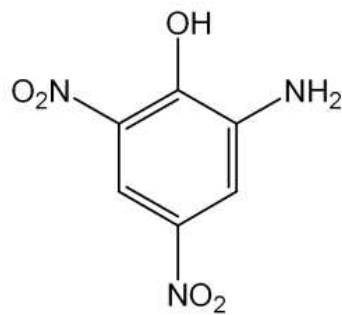


건조감량 0.5 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

강열잔분 0.3 % 이하(2 g, 제 1 법)

저장법 기밀용기

## 피크라민산 Picramic Acid



2-아미노 4,6-디니트로페놀

2,4-디니트로 6-아미노페놀

4,6-디니트로 2-아미노페놀

피크람산

$C_6H_5N_3O_5$  : 199.12

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 피크라민산( $C_6H_5N_3O_5$ ) 90.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 황갈색 ~ 적갈색의 결정 또는 페이스트로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 묽은염산 1 mL를 넣을 때 액은 황색을 나타낸다. 또한 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 탄산나트륨시액 1 mL를 넣을 때 액은 적갈색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 황산동·암모니아시액 2 mL를 넣을 때 액은 어두운 갈색을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 인텡그스텐산용액(1 → 100) 1 mL를 넣을 때 액은 황색을 나타내며 탄산나트륨시액 1 mL를 더 넣을 때 액은 적갈색으로 변한다.

4) 이 원료 25 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 필요하면 여과하여 이 액 10 mL를 취하고 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $300 \pm 2$  nm,  $226 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

**용점** 169 ~ 172 °C(제 1 법)

순도시험 1) 용해상태 이 원료 0.5 g 을 아세톤 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 황갈색 ~ 어두운 적갈색이며 거의 맑다.

2) 납 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색으로 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(5 ppm 이하).

3) 철 이 원료 0.1 g 을 정밀하게 달아 황산 5 mL를 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고 시킨다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 50 mL로 하여 검액으로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(0.1 % 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 35.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

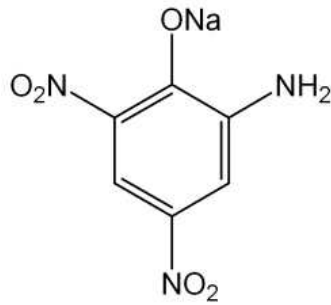
강열잔분 1.0 % 이하(1 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.12 g 을 정밀하게 달아 아연(입상) 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL에 넣어 조심하면서 증발건고한 다음 식혀 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 6.637 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_5\text{N}_3\text{O}_5$$

저 장 법 기밀용기

## 피크라민산나트륨 Sodium Picramate



2-아미노 4,6-디니트로페놀나트륨  
 4,6-디니트로 2-아미노페놀나트륨  
 2,4-디니트로 6-아미노페놀나트륨  
 피크람산나트륨

$C_6H_4N_3NaO_5$  : 221.10

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 피크라민산나트륨( $C_6H_4N_3NaO_5$ ) 86.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 암적갈색 ~ 적자색의 습기가 있는 가루로서 약간 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 100) 3 mL에 피로안티몬산칼륨시액 2 mL를 넣을 때 적색을 띠는 황색 ~ 황색의 결정성침전이 생긴다. 침전생성을 빠르게 해주기 위하여 유리봉으로 시험관의 내벽을 긁어준다.

**2)** 이 원료의 수용액(1 → 1000)에 묽은염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 흑갈색을 나타낸다.

**3)** 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 초산에칠 · 메탄올 · 물(50 : 10 : 8) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품에 대하여  $R_s$  값 0.75 부근에서 단일의 등색의 반점을 나타낸다.

**4)** 이 원료 20 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 5 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $229 \pm 2$  nm 및  $312 \pm 2$  nm 부근에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g을 물 200 mL에 넣어 녹일 때 액은 적색이며 맑다.

**2) 철** 이 원료 0.5 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌

다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하고 물을 넣어 50.0 mL로 하여 검액으로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(0.02 % 이하).

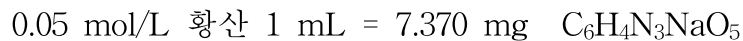
3) **에틸가용물** 이 원료 1 g을 정밀하게 달아 에틸 50 mL를 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들며 섞어 주면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에틸 20 mL로 씻고 여액 및 씻은 액을 합하여 수욕상에서 증발건고한 다음 105 °C에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다(5 % 이하).

4) **납** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(10 ppm 이하).

5) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

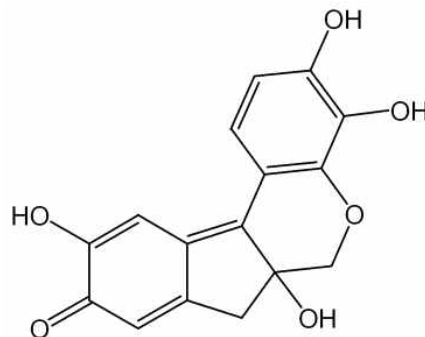
**건조감량** 40.0 % 이하(2 g, 60 °C, 항량)

**정 량 법** 이 원료를 60 °C 에서 항량이 될 때까지 건조하고 그 약 0.13 g을 정밀하게 달아 아연(입상) 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL에 넣어 조심하면서 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.



**저 장 법** 기밀용기

## 헤마테인 Hematein



이 원료는 인도산 콩과식물 *Haematoxylon campechianum* Linne(Leguminosae)에서 얻어지는 것으로서 주로 헤마테인(C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>)을 함유한다.

**성상** 이 원료는 적갈색 ~ 흑갈색의 가루로서 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 청흑색 ~ 흑회색을 나타낸다.

2) 이 원료 0.1 g을 암모니아시액 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 적자색 ~ 갈자색을 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 물 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 적색이며 거의 맑다.

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣은 다음 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액에 합하여 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어서 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어서 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 5.0 % 이하(1 g, 실리카겔, 4 시간)

**강열잔분** 15.0 % 이하(1 g, 제 1 법)

**저장법** 기밀용기

## 헨나엽가루

### Henna Leaf Powder

Pulvis Hennae Folium

이 원료는 헨나 *Lawsonia inermis* Linn.(= *Lawsonia alba*)(부처꽃과 Lythraceae)의 잎을 가루로 한 것이다.

이 원료는 정량할 때 로손(2-hydroxy 1,4-naphtho-quinone, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub> : 174.16) 0.5 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 연한 녹색 ~ 녹갈색의 가루이고, 흙냄새 같은 특이한 냄새가 난다. 이 원료를 현미경으로 보면 녹색 ~ 녹갈색의 수많은 각질(cuticle) 조각과 잎의 유조직체, 수산칼슘 단정을 볼 수 있으며, 수산칼슘 단정은 대부분 지름 15 mm 정도 이나, 때때로 지름 40 mm 정도로 큰 것도 있다. 구형의 점액세포와 내부 유관속 조직, 길고 가느다란 후막조직 섬유가 있으며, 표피세포에 둘러싸인 기공과 가로무늬 각질이 있는 표피 조각이 보이고, 때때로 용모나 비선모 조각을 볼 수 있다.

**확인시험** 1) 이 원료를 로손으로서 약 5.0 mg에 해당량을 정밀하게 달아 클로로포름 5 mL를 넣어 2 시간 동안 초음파 처리한 다음 여과하여 검액으로 한다. 따로 로손표준품 5.0 mg을 클로로포름 5 mL에 녹여 표준액으로 한다. 이들 액을 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 2  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 클로로포름·메칠에칠케톤·초산(100)혼합액(5 : 4 : 1)을 전개용매로 하여 약 10 cm 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 자연광 아래에서 관찰할 때 여러 개의 반점 중 1 개의 반점은 표준액에서 얻은 반점과 색상 및 R<sub>f</sub> 값이 같다.

2) 아래 정량법에 따라 시험할 때 검액은 표준액과 같은 유지시간에서 피크를 나타낸다.

**순도시험** 1) **중금속** 이 원료 1.0 g을 가지고 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다 (20 ppm 이하).

2) **비소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다. 다만 비교액에는 비소표준액 3.0 mL를 넣는다 (3 ppm 이하).

3) **잔류농약** 이 원료를 가지고 대한민국약전 일반시험법 중 생약시험법에 따라 시험한다.

가) 총 디디티(p,p'-DDD, p,p'-DDE, o,p'-DDT 및 p,p'-DDT의 합) 0.1 ppm 이하.

나) 디엘드린 0.01 ppm 이하.

다) 총 비에이치씨( $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$  및  $\delta$ -BHC의 합) 0.2 ppm 이하.

라) 알드린 0.01 ppm 이하.

마) 엔드린 0.01 ppm 이하.

**건조감량** 10.0 % 이하.

**회 분** 15.0 % 이하.

**산불용성회분** 5.0 % 이하.

**정 량 법** 이 원료를 로손으로서 약 30 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 정확하게 100.0 mL로 하고 30 분 동안 흔들어서 추출한 다음 여과하여 여액을 검액으로 한다. 따로 로손표준품 약 30.0 mg을 정밀하게 달아 이동상을 넣어 정확하게 100.0 mL로

하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 5  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 액의 로손 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 구한다.

$$\text{로손(C}_{10}\text{H}_6\text{O}_3\text{)의 양(mg)} = \text{로손표준품의 양(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광도계(측정파장 248 nm)

칼럼 : 안지름 약 4 ~ 6 mm, 길이 15 ~ 25 cm인 스테인레스강관에 5 ~ 10  $\mu$ m 의 액체크로마토그래프용 옥타데실실릴화한 실리카겔을 충전한 것 또는 이와 동등한 칼럼

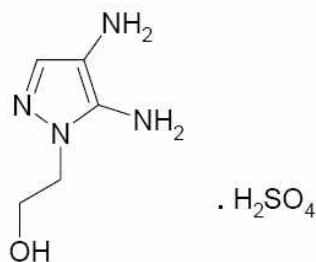
칼럼온도 : 실온

이동상 : 물·아세트니트릴혼합액(3 : 1)에 초산을 넣어 pH 3.0으로 한다.

유량 : 1.0 mL/분

저장법 : 기밀용기.

## 황산 1-히드록시에틸-4,5-디아미노피라졸 1-Hydroxyethyl-4,5-Diaminopyrazole Sulfate



1-히드록시에틸-4,5-디아미노피라졸황산염

$\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N}_4\text{O} \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$  : 240.24

이 원료는 정량할 때 황산 1-히드록시에틸-4,5-디아미노피라졸( $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N}_4\text{O} \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$  : 240.24)을 98.0 ~ 102 %를 함유한다.

성상 이 원료는 흰색 ~ 옅은 분홍색의 가루이다.

확인시험 이 원료를 가지고 적외부스펙트럼측정법 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $3300 \text{ cm}^{-1}$ ,  $3100 \text{ cm}^{-1}$ ,  $2600 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1670 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1600 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1550 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1460$

$\text{cm}^{-1}$ ,  $1380 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1300 \text{ cm}^{-1}$ ,  $1040 \text{ cm}^{-1}$  부근에서 흡수극대를 나타낸다.

순도시험 1) 중금속 이 원료 약 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다..

비교액에는 납표준액 1.0 mL를 넣는다(10 ppm 이하).

2) 비소 이 원료 약 1.0 g을 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열하고 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험할 때 다음의 표준색보다 진하지 않다(5 ppm 이하).

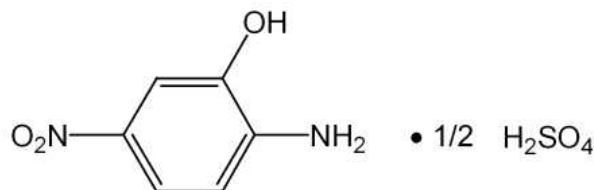
○ 표준색 : 이 원료를 사용하지 않고 위 검액과 같은 방법으로 조작한 다음 비소표준액 5.0 mL를 넣는다.

건조감량 1 % 이하(2 g,  $105 \text{ }^\circ\text{C}$ , 2 시간)

정 량 법 이 원료 약 0.1 g을 정밀하게 달아 증류수 60 mL에 녹여 0.1 mol/L 수산화나트륨액으로 적정한다(지시약 : 브롬치몰블루시액). 적정의 종말점은 액이 파란색으로 변할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1 mol/L 수산화나트륨액 1 mL = 24.0 mg  $\text{C}_5\text{H}_9\text{N}_4\text{O} \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$

### 황산 2-아미노-5-니트로페놀 2-Amino-5-nitrophenol Sulfate



2-아미노-5-니트로페놀황산염

황산 5-니트로-2-아미노페놀

황산 5-니트로-2-아미노페놀

황산 2-아미노-5-니트로페놀

$\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{O}_3 \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$  : 203.16



이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 2-아미노-5-니트로페놀( $C_6H_6N_2O_3 \cdot 1/2H_2SO_4$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 녹색을 띠는 황갈색의 가루로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 2500) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 황갈색을 나타낸다.

2) 이 원료 0.5 g을 물 100 mL에 넣어 녹여 여과한다. 여액 5 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 백탁이 된다.

3) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL씩에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L를 박층판에 점적하고 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뮌은염산 용액(1 → 200)을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여 Rs 값 1.0 부근에서 주황색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 20 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $257 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.1 g을 뮌은염산 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 황색을 나타내며 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 뮌은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 뮌은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어서 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 5.0 % 이하(1.5 g, 105 °C, 2 시간)

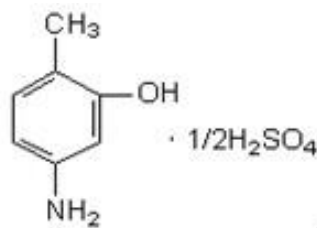
강열잔분 0.2 % 이하(2 g, 제 2 법)

정 량 법 이 원료를 105 °C에서 2 시간 건조하고 그 약 0.18 g을 정밀하게 달아 아연(입상) 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL에 넣어 조심하면서 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 10.158 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_6\text{N}_2\text{O}_3 \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$$

저 장 법 기밀용기

### 황산 5-아미노-*o*-크레솔 5-Amino-*o*-Cresol Sulfate



5-아미노-*o*-크레솔 황산염

$\text{C}_7\text{H}_9\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4 : 172.19$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 5-아미노-*o*-크레솔( $\text{C}_7\text{H}_9\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 흰색 ~ 옅은 갈색의 결정 또는 결정성 가루로 냄새는 거의 없다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 200) 5 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 황갈색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 200) 5 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁이 된다.

3) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞은 다음 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu\text{L}$ 를 박층판에 점적하고 이소프로필에텔 · 아세톤 · 이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개 용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 물

은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여 Rs 값 0.7 부근에 황색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 50 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $273 \pm 2$  nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색 ~ 옅은 황갈색을 나타내며 거의 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 1.0 g을 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕 중에서 때때로 흔들며 주면서 1 시간 끓인다. 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고하고 105 °C 에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(1.0 % 이하).

3) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 낮은 온도에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 25 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철 표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

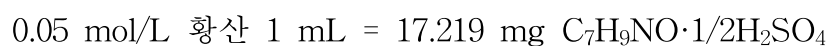
4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 mL 및 질산 20 mL를 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열을 계속한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액은 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납 표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하면서 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열을 계속한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

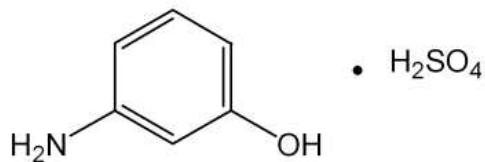
**건조감량** 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

**강열잔분** 0.2 % 이하(1 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하여 약 0.31 g을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.



황산 *m*-아미노페놀  
*m*-Aminophenol Sulfate



*m*-아미노페놀황산염  
황산 3-아미노페놀

C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>NO·1/2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> : 158.17

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *m*-아미노페놀(C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>NO·1/2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) 97.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색 ~ 회색의 결정성가루 또는 침상결정으로 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 자갈색 ~ 옅은 자색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 묽은염산 2 mL 및 아질산나트륨시액 3 mL를 넣고 여기에 2, 4-디니트로페놀용액(1 → 1000) 0.5 mL를 넣을 때 액은 주황색을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁이 된다.

4) 이 원료 50 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 272 ± 2 nm 및 277 ± 2 nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 *m*-아미노페놀 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1 μL씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준품과 같은 R<sub>f</sub>값에서 황색의 반점을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 물 50 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색이며 맑다.

2) 철 이 원료 0.5 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물을 넣어 녹여 25 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(40 ppm 이하).

3) 에텔가용물 이 원료 약 1 g 을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고하고 105 °C 에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(1 % 이하).

4) 중금속 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 엷은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열하고 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.2 % 이하(1.5 g, 105 °C, 2 시간)

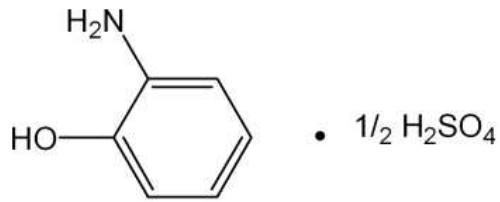
강열잔분 0.2 % 이하(2 g, 제 2 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.28 g 을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 15.816 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$$

저 장 법 기밀용기

## 황산 *o*-아미노페놀 *o*-Aminophenol Sulfate



*o*-아미노페놀황산염

황산 2-아미노페놀

$C_6H_7NO \cdot 1/2H_2SO_4$  : 158.17

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *o*-아미노페놀( $C_6H_7NO \cdot 1/2H_2SO_4$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 갈색의 결정성가루로서 냄새는 없거나 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 적자색 ~ 진한 갈색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 황갈색을 나타내며 서서히 회흑색으로 변하며 혼탁한다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁이 된다.

4) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg 을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g 을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔 · 아세톤 · 이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은염산용액(1 → 200) 을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여  $R_s$  값 1.0 부근에서 황색의 반점을 나타낸다.

5) 이 원료 50 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $272 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 주황색을 띤 갈색이고 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기( $G_3$ )로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 하고 105  $^{\circ}C$  에서 30 분간 건조하여 질량을

단다(1 % 이하).

3) 철 이 원료 0.50 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고 한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하여 물을 넣어 50 mL로 한다. 이 액 25 mL를 취하여 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(80 ppm 이하).

4) 중금속 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하여 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이 액을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.3 % 이하(2 g, 105 °C, 2 시간)

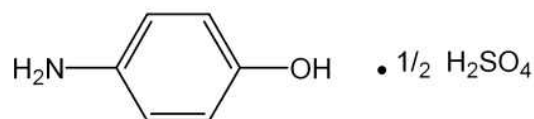
강열잔분 1.0 % 이하(2 g, 제 2 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.28 g 을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 15.816 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$$

저 장 법 기밀용기

황산 *p*-아미노페놀  
*p*-Aminophenol Sulfate



*p*-아미노페놀황산염

황산 4-아미노페놀

$\text{C}_6\text{H}_7\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4 : 158.17$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *p*-아미노페놀( $C_6H_7NO \cdot 1/2H_2SO_4$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 회갈색의 가루 또는 침상결정으로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 액은 자색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 인텅그스텐산용액(1 → 100) 2 mL 및 탄산나트륨시액 1 mL를 넣을 때 액은 청자색을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 100) 5 mL에 니트로프루싯나트륨시액 2 mL를 넣을 때 액은 옅은 녹색을 나타낸다.

4) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁이 된다.

5) 이 원료 및 *p*-아미노페놀 표준품 각 10 mg을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞은 다음 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에틸 · 아세톤 · 이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은염산용액(1 → 200) 을 뿌릴 때 표준품과 같은 R<sub>f</sub>에서 황색의 반점을 나타낸다.

6) 이 원료 50 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $273 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은 염산 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색이며 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고 한 다음 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하여 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm 이하).

3) **에텔가용물** 이 원료 1 g을 달아 에텔 50 mL를 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고하고 105 °C 에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다(1 % 이하).



4) 중금속 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류 물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.2 % 이하(1.5 g, 105 °C, 2 시간)

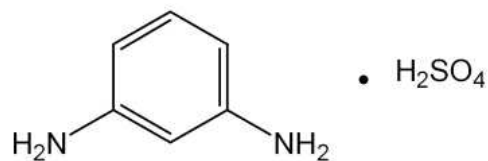
강열잔분 0.2 % 이하(2 g, 제 2 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.28 g 을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 15.816 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$$

저 장 법 기밀용기

황산 *m*-페닐렌디아민  
*m*-Pheylenediamine sulfate



*m*-페닐렌디아민황산염

황산 1,3-페닐렌디아민

$\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4 : 206.22$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *m*-페닐렌디아민( $\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$ ) 90.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 흰색 ~ 옅은 갈색의 가루로서 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 100) 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣어 가열하면 액은 옅은 자색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 아질산나트륨시액 2 방울을 넣을 때 액은 적갈색을 나타낸다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 100) 5 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 흰색의 침전이 생긴다.

4) 이 원료 20 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 하여 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $235 \pm 2$  nm 및  $285 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9:3:1) 혼합액 1 mL 씩에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L를 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10:1:1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·붉은 염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준품과 같은  $R_f$  값에서 적색을 띠는 황색의 반점을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 1 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 주황색이며 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고 한 다음 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **에텔가용물** 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 유리여과기( $G_3$ )로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 하고 105 °C에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(1 % 이하).

4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열하고 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

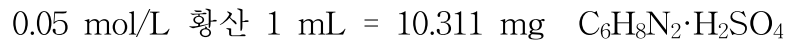
5) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때

로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 0.2 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

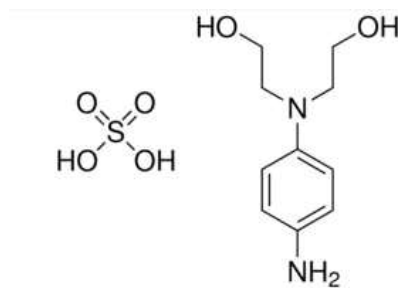
강열잔분 0.2 % 이하(2 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.18 g을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.



저 장 법 기밀용기

황산 N,N-비스(2-히드록시에틸)-*p*-페닐렌디아민  
N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-*p*-phenylenediamine Sulfate



N,N-비스(2-히드록시에틸)-*p*-페닐렌디아민황산염

N,N-비스(2-히드록시에틸)-*p*-페닐렌디아민설페이트

2,2'-[(4-아미노페닐)이미노]비스에탄올설페이트

$\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O}_6\text{S} : 294.32$

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 N,N-비스(2-히드록시에틸)-*p*-페닐렌디아민 ( $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O}_6\text{S}$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 회백색, 밝은 회색 또는 분홍색의 결정 또는 가루이며 냄새는 거의 없다.

확인시험 1) 이 원료 및 황산 N,N-비스(2-히드록시에틸)-*p*-페닐렌디아민 표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법 중 페이스트법에 따라 적외부스펙트럼을 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.

2) 이 원료 약 10 mg을 50 % 메탄올 1 mL에 넣어 녹여 검액으로 한다. 따로 황산 N,N-비스(2-히드록시에틸)-*p*-페닐렌디아민 표준품 약 10 mg을 50 % 메탄올 1 mL에 넣어 녹여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 5  $\mu$ L씩을 취하여 박층판에 점적하고 에텔을 전개용매로 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 박층판을 70  $^{\circ}$ C에서 1분간 방치하고 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뿜은염산용액(0.5  $\rightarrow$  100)을 뿌릴 때 검액 및 표준액의 반점은 같은  $R_f$  값에서 같은 색상을 나타낸다.

**용 점** 163 ~ 171  $^{\circ}$ C(제 1 법)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 약 0.1 g을 뿜은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색을 나타내며 거의 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고하고 잔류물에 뿜은염산 3 방울을 넣고 가온한 다음 물을 넣어 50.0 mL로 한다. 이 액 10 mL를 취하여 검액으로 한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(100 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 한방울씩 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때 까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰연기가 발생할 때까지 가열한 다음 식히고 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 6.5 % 이하(1 g, 황산, 4시간)

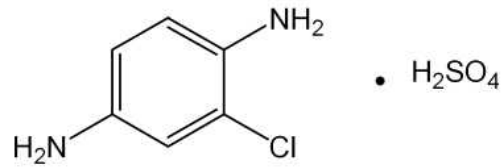
**강열잔분** 2.0 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.3 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

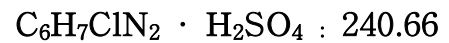
$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 14.7165 \text{ mg } \text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O}_6\text{S}$$

**저 장 법** 기밀용기

**황산 *o*-클로로-*p*-페닐렌디아민**  
***o*-Chloro-*p*-phenylenediamine Sulfate**



*o*-클로로-*p*-페닐렌디아민황산염  
 황산 2-클로로-*p*-페닐렌디아민  
 황산 2-클로로-1,4-페닐렌디아민



이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *o*-클로로-*p*-페닐렌디아민(C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>ClN<sub>2</sub>·H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 옅은 자색 ~ 자색의 가루로서 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 1 g을 물 100 mL에 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 여과하여 여액을 검액으로 한다. 검액 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣고 가운할 때 액은 자갈색을 나타낸다.

2) 1)의 검액 5 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 흰색의 침전이 생긴다.

3) 1)의 검액 3 mL에 폴푸랄 · 초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 주황색을 나타낸다.

4) 이 원료 0.2 g에 물 1 방울을 넣어 적시고 구리망에 묻혀 식품첨가물공전 일반 시험법 중 염색반응시험법에 따라 시험할 때 녹색을 나타낸다.

5) 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1 mL를 박층판에 점적하고 이소프로필에텔 · 아세톤 · 이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은 염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품에 대하여 Rs 값 1.8 부근에서 주황색 ~ 적색의 반점을 나타낸다.

6) 이 원료 10 mg을 물 100 mL에 넣어 녹이고 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 238 ± 2 nm 및 292 ± 2 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.2 g을 묽은염산 20 mL에 넣어 녹일 때 액은 어두운 적색 ~ 옅은 적자색이며 거의 맑다.

2) 철 이 원료 1.0 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하고 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하여 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) 에텔가용물 이 원료 1 g 을 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들며 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과하고 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 한 다음 105 °C 에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(3 % 이하).

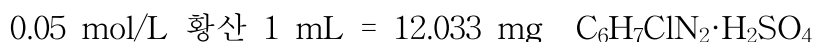
4) 중금속 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣어 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

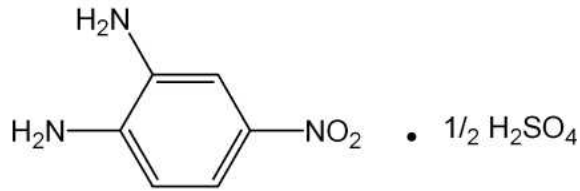
강열잔분 2.0 % 이하(1 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.21 g 을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.



저 장 법 기밀용기

황산 *p*-니트로-*o*-페닐렌디아민  
*p*-Nitro-*o*-Phenylenediamine Sulfate



*p*-니트로-*o*-페닐렌디아민황산염  
 황산 4-니트로-*o*-페닐렌디아민  
 황산 4-니트로-1,2-페닐렌디아민

$C_6H_7N_3O_2 \cdot 1/2H_2SO_4$  : 202.18

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *p*-니트로-*o*-페닐렌디아민( $C_6H_7N_3O_2 \cdot 1/2H_2SO_4$ ) 97.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 다갈색 ~ 회갈색의 가루로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험 1)** 이 원료 0.5 g을 물 100 mL에 넣어 녹이고 여과한다. 여액 5 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁이 된다.

2) 이 원료 10 mg을 물에 녹여 100 mL로 한다. 이 액 20 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $264 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

3) 이 원료 및 *p*-니트로아닐린 표준품 각 10 mg 을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층 크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액(1 → 200) 을 뿌릴 때 *p*-니트로아닐린 표준품에 대하여 Rf 값 0.7 부근에서 적색을 띠는 황색 ~ 황색의 반점을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 50 mg을 물 100 mL에 넣어 녹일 때 액은 황갈색이고 거의 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 1 g을 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>4</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 하고 105 °C 에서 30 분간 건조시켜 질량을 단다(1 % 이하).

3) **철** 이 원료 0.4 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고 한 다음 묽은염산 3 방울을

넣고 가온하여 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(50 ppm 이하).

4) 비소 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣어 흰연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

5) 중금속 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 엷은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하면 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(10 ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하(1.5 g, 105 °C, 2 시간)

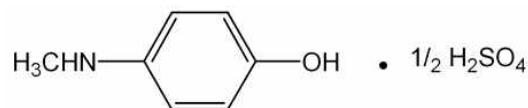
강열잔분 1.0 % 이하(2 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.12 g을 정밀하게 달아 아연(입상) 2 g, 물 15 mL 및 염산 15 mL에 넣고 조심하면서 증발건고한다. 식힌 다음 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 6.739 \text{ mg } \text{C}_6\text{H}_7\text{N}_3\text{O}_2 \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$$

저 장 법 기밀용기

황산 *p*-메칠아미노페놀  
*p*-Methylaminophenol Sulfate



*p*-메틸아미노페놀 황산염

황산 4-메칠아미노페놀

C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>NO · 1/2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> : 172.22

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *p*-메칠아미노페놀(C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>NO·1/2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) 95.0



% 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색 ~ 옅은 회백색의 결정성가루로서 냄새는 거의 없다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 200) 10 mL에 염화제이철시액 5 방울을 넣을 때 적자색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 200) 10 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다.

3) 이 원료 및 황산 *p*-메칠아미노페놀 표준품 각 10 mg을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 이소프로필에텔 · 아세톤 · 이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준품과 같은 R<sub>f</sub>에서 황색의 반점을 나타낸다.

4) 이 원료 50 mg을 물 250 mL에 넣어 녹인다. 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 271 ± 2 nm 및 221 ± 2 nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 무색이며 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 1 g을 달아 에텔 50 mL를 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기(G<sub>3</sub>)로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 하고 105 °C 에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(0.1 % 이하).

3) **철** 이 원료 0.4 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣어 수욕상에서 증발건고한 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하여 물 25 mL에 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(50 ppm 이하).

4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한 다음 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣은 다음 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하다면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm

이하).

5) 비소 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한 다음 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

건조감량 1.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

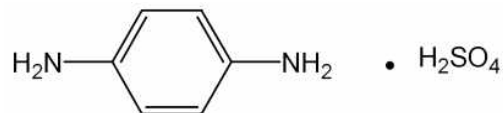
강열잔분 0.5 % 이하(1 g, 제 1 법)

정 량 법 이 원료를 건조하고 약 0.31 g을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 17.219 \text{ mg } \text{C}_7\text{H}_9\text{NO} \cdot 1/2\text{H}_2\text{SO}_4$$

저 장 법 기밀용기

황산 *p*-페닐렌디아민  
*p*-Phenylenediamine Sulfate



*p*-페닐렌디아민 황산염

황산 1,4-페닐렌디아민

C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub> · H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> : 206.22

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 *p*-페닐렌디아민(C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>·H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) 95.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 흰색 ~ 옅은 자색의 가루로서 냄새는 거의 없다.

확인시험 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 녹색 ~ 녹색갈색을 나타내며 은이 석출된다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 5 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 흰색침전이 생긴다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 3 mL에 풀푸랄 · 초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황색을 띠는 적색 ~ 적갈색을 나타낸다.

4) 이 원료 50 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 물을

넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $234 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 *p*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mL을 이소프로판올·물·강암모니아수(9:3:1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L를 박층판에 점적하고 초산에칠·메탄올·물(50:10:8) 혼합액을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·물은염산용액(1 → 200)을 뿌릴 때 표준품과 같은  $R_f$  값에서 황색을 띠는 적색의 반점을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.5 g을 묽은염산 30 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 갈색 또는 옅은 자색을 나타내며 맑다.

2) **에텔가용물** 이 원료 1.0 g을 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간 끓인 다음 뜨거울 때 미리 질량을 단 플라스크에 유리여과기( $G_3$ )로 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 하고 105 °C 에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(1 % 이하).

3) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 되도록 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고한다. 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣고 가온하여 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

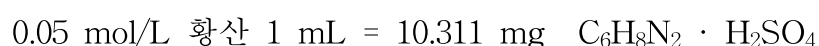
4) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액은 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 식힌 다음 포화수산화암모늄용액 15 mL를 넣어 흰연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 0.2 % 이하(1.5 g, 실리카겔, 4 시간)

**강열잔분** 0.2 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.22 g을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.



## 황산철수화물 Ferrous Sulfate Hydrate

황산철

황산제일철

황산철(II)칠수화물

$\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  : 278.02

이 원료는 정량할 때 황산철수화물( $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ) 98.0 ~ 104.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 연한 초록색의 결정 또는 결정성 가루로 냄새는 없고 맛은 수렴성이다. 이 원료는 물에 잘 녹으며 에탄올(95) 또는 에테르에는 거의 녹지 않는다.

이 원료는 건조 공기 중에서 풍해되기 쉬우며 습한 공기 중에서 결정의 표면이 황갈색으로 변한다.

**확인시험** 이 원료의 수용액(1 → 10)은 철(II)염 및 황산염의 정성반응을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 1.0 g을 물 20 mL 및 묽은황산 1 mL에 녹일 때 액은 맑다.

**2) 산** 이 원료를 가루로 하여 5.0 g을 에탄올(95) 50 mL를 넣어 2 분간 흔들어 섞은 다음 여과한다. 여액 25 mL에 물 50 mL, 브롬치몰블루시액 3 방울 및 묽은수산화나트륨시액 0.5 mL를 넣을 때 액은 파란색이다.

**3) 수은** 이 조작은 차광한 용기를 써서 한다. 이 원료 약 1 g을 정밀하게 달아 희석시킨 질산(1 → 10) 30 mL를 넣어 수욕에서 가열하면서 녹인다. 얼음욕에 빨리 넣어 식히고 미리 희석시킨 질산(1 → 10)과 물로 씻은 여과기를 써서 여과한다. 여액에 구연산나트륨용액(1 → 4) 20 mL 및 염산히드록실아민 시액 1 mL를 넣어 검액으로 한다. 따로 수은표준액 3.0 mL, 희석시킨 질산(1 → 4) 30 mL, 구연산나트륨용액(1 → 4) 5 mL 및 염산히드록실아민 1 mL를 가지고 비교액을 만든다. 비교액에 암모니아시액을 넣어 pH를 1.8로 조정하고 검액에는 황산을 써서 pH 1.8로 조정하여 각각 분액 깔때기에 옮긴다. 검액 및 비교액을 가지고 다음과 같이 시험한다. 추출용디티존액 5 mL 및 클로로포름 5 mL씩으로 2 회 추출하고 클로로포름추출액은 다른 분액깔때기에 옮긴다. 여기에 희석시킨 염산(1 → 2) 10 mL를 넣어 흔들어 섞은 다음 방치하여 클로로포름층은 버린다. 산추출액을 클로로포름 3 mL로 씻고 씻은 액은 버린다. 에칠렌디

아민테트라초산디나트륨용액(1 → 50) 0.1 mL 및 6 mol/L 초산 2 mL를 넣고 섞은 다음 암모니아시액 5 mL를 천천히 넣는다. 분액깔때기 뚜껑을 닫고 흐르는 찬물로 식힌 다음 뚜껑을 열고 내용물을 비커에 옮긴다. 앞에서와 같은 방법으로 검액 및 비교액을 pH 1.8로 조정하고 다시 각각의 분액깔때기에 옮긴다. 회석시킨 추출용디티존액 5.0 mL를 넣고 세계 흔들어 섞은 다음 방 치한다. 회석시킨 추출용디티존액을 대조로 하여 검액과 비교액의 클로로포름층에 나타난 색상을 비교할 때 검액의 색상은 비교액의 색상보다 진하지 않다 (3 ppm 이하).

○ 수은표준원액 염화수은(II) 135.4 mg을 100 mL 용량플라스크에 넣고 0.5 mol/L 황산시액을 넣어 녹인 다음 표선까지 채워 섞는다. 이 액은 100 mL 중 수은 (Hg) 0.1 g을 함유한다.

○ 수은표준액 쓸 때 수은표준원액 1.0 mL를 취하여 1000 mL의 용량플라스크에 넣고 0.5 mol/L 황산시액을 넣어 표선까지 채워 섞는다. 이 액 1 mL는 수은 (Hg) 1  $\mu$ g을 함유한다.

○ 회석시킨 추출용디티존액 쓸 때 추출용디티존액 5 mL를 클로로포름 25 mL로 회석한다.

4) 납 이 원료 1.0 g을 달아 50 mL 용량플라스크에 넣고 9 mol/L 염산 10 mL, 물 약 10 mL, 아스코르빈산·요오드화나트륨시액 20 mL 및 트리옥틸포스핀옥사이드의 4-메틸-2-펜타논용액(5 → 100) 5 mL를 넣어 30 초간 흔든 다음 층이 분리될 때까지 정치한다. 다음에 용량플라스크 목부분에 물을 넣고 다시 흔든 다음 정치하여 유기용매층을 취하여 검액으로 한다. 따로 질산납표준원액 5 mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100 mL로 하고 이 액 2 mL를 정확하게 취하여 50 mL 용량플라스크에 넣고 이하 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 다음 조건으로 원자흡광광도법에 따라 시험할 때 검액의 흡광도는 표준액의 흡광도보다 적다.

사용기체 : 용해아세틸렌 - 공기

램프 : 납중공음극램프

파장 : 283.8 nm

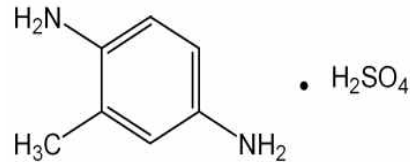
5) 비소 이 원료 1.0 g을 달아 제1법에 따라 조작하여 시험한다 (2 ppm 이하).

정 량 법 이 원료 약 0.7 g를 정밀하게 달아 물 20 mL, 묽은 황산시액 20 mL 및 인산 2 mL 넣은 다음 곧 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다.

0.02 mol/L 과망간산칼륨액 1 mL = 27.80 mg  $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$

저 장 법 기밀용기.

## 황산 톨루엔-2, 5-디아민 Toluene-2,5-diamine Sulfate



톨루엔-2, 5-디아민황산염

황산 메칠-2,5-페닐렌디아민, 황산 *o*-메칠-*p*-페닐렌디아민,

황산 *p*-톨루렌디아민, 황산 *p*-톨루이렌디아민,

황산 2,5-디아미노톨루엔, 황산 2,5-톨루이렌디아민,

황산 2-메칠-*p*-페닐렌디아민, 황산 2,5-톨루엔디아민

$C_7H_{10}N_2 \cdot H_2SO_4$  : 220.25

이 원료를 건조한 것은 정량할 때 황산 톨루엔-2, 5-디아민( $C_7H_{10}N_2 \cdot H_2SO_4$ ) 95.0 % 이상을 함유한다.

**성 상** 이 원료는 회색 ~ 옅은 적자색의 결정성가루로서 냄새는 없거나 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료의 수용액(1 → 100) 3 mL에 폴푸랄·초산시액 4 방울을 넣을 때 액은 황색을 띠는 적색을 나타낸다.

2) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 염화바륨시액 5 방울을 넣을 때 액은 백탁이 된다.

3) 이 원료의 수용액(1 → 100) 10 mL에 질산은시액 5 방울을 넣을 때 액은 적자색 ~ 자색을 나타낸다.

4) 이 원료 15 mg 을 물 100 mL에 녹인 다음 이 액 10 mL를 취하여 물을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $235 \pm 2$  nm 및  $286 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

5) 이 원료 및 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품 각 10 mg을 이소프로판올·물·강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 1 mL에 넣어 녹인 다음 각각에 아황산수소나트륨 0.1 g 을 넣어 흔들어 섞어 검액 및 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 1  $\mu$ L를 박층판에 점적하고 이소프로필에틸·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액을 전개용매로 하

여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은염산용액(1 → 200) 을 뿌릴 때 염산 *m*-페닐렌디아민 표준품에 대하여 Rs 값 0.9 부근에서 주황색 ~ 황색의 반점을 나타낸다.

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료 0.1 g 을 묽은염산 10 mL에 넣어 녹일 때 액은 옅은 적자색이며 거의 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g 을 정밀하게 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 황산을 넣어 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고 한 다음 잔류물에 묽은 염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

3) **에텔가용물** 이 원료 1 g 을 정밀하게 달아 에텔 50 mL에 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1 시간동안 끓인다. 뜨거울 때 유리여과기 (G<sub>3</sub>)를 사용하여 미리 질량을 단 플라스크에 여과한다. 잔류물을 에텔 20 mL로 씻고 씻은 액 및 여액을 합하여 수욕상에서 증발건고 한 다음 105 °C 에서 30 분간 건조하여 질량을 단다(1 % 이하).

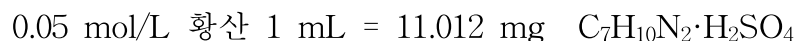
4) **중금속** 이 원료 1.0 g 을 황산 5 mL 및 질산 20 mL에 넣고 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 천천히 넣어주고 묽은초산 2 mL를 넣고 필요하면 여과한다. 잔류물을 물 10 mL로 씻고 씻은 액을 여액과 합하고 물을 넣어 50 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

5) **비소** 이 원료 1.0 g 을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 천천히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣고 흰 연기가 발생할 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 10 mL로 한다. 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**건조감량** 5.0 % 이하(1 g, 105 °C, 2 시간)

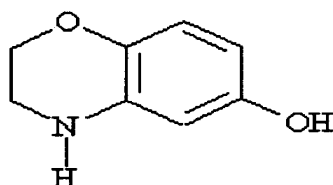
**강열잔분** 0.3 % 이하(2 g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하고 약 0.20 g 을 정밀하게 달아 질소정량법에 따라 시험한다.



**저 장 법** 기밀용기

## 히드록시벤조모르포린 Hydroxybenzomorpholine



3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-6-ol

$C_8H_9NO_2$  : 151.16

이 원료는 정량할 때 환산한 무수물에 대하여 히드록시벤조모르포린( $C_8H_9NO_2$  : 151.16) 98.0 ~ 101.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 분홍색~엷은 자주빛을 띠는 결정성의 가루로 약한 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료를 가지고 적외부스펙트럼측정법 브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 파수  $3322\text{ cm}^{-1}$ ,  $1627\text{--}1605\text{ cm}^{-1}$ ,  $1515\text{--}1487\text{ cm}^{-1}$ ,  $1331\text{ cm}^{-1}$ ,  $1227\text{ cm}^{-1}$ ,  $1204\text{ cm}^{-1}$ ,  $1169\text{ cm}^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

2) 이 원료 약 0.4 g을 정밀하게 달아 에탄올을 넣어 녹여 100 mL로 하고 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡광도를 측정할 때 파장 208 nm 및 244 nm에서 흡수극대를 나타낸다.

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 약 0.1 g에 물 10 mL를 넣고 녹일 때 그 액은 맑으며 무색이다.

2) **유연물질** 이 원료 약 0.1 g을 정밀하게 달아 에탄올을 넣어 녹여 10 mL로 한 액을 검액으로 한다. 이 액 1 mL를 정확하게 취하여 에탄올(95)을 넣어 정확하게 100 mL로 하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5  $\mu\text{L}$ 씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 초산에칠을 전개용매로 하여 점적한 곳으로부터 약 12 cm 전개한 다음 박층판을 전개용매 냄새가 나지 않을 때까지 건조한다. 여기에 발색제로 4-니트로벤젠디아조늄클로라이드 시액을 고르게 뿌릴 때 검액에서 얻은 주 반점 이외의 반점은 표준액에서 얻은 반점보다 진하지 않다.

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 중 제 2법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 달아 비소시험법 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다 (2



ppm 이하).

용 점 112 ~ 118 °C

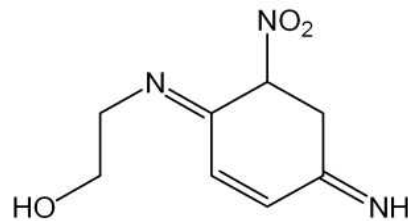
수 분 0.5 % 이하(2 g)

강열잔분 1.0 % 이하(2 g)

정 량 법 이 원료 약 175 mg을 정밀하게 달아 초산 70 mL에 녹이고 0.1 mol/L 과염소산으로 적정한다(적정종말점검출법 전위차적정법). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1 mol/L 과염소산액 1 mL = 15.1 mg C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>

N-(2-히드록시에틸)-2-니트로-*p*-페닐렌디아민  
N-(2-hydroxyethyl)-2-nitro-*p*-phenylenediamine



C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub> : 197.1

이 원료는 정량할 때 N-(2-히드록시에틸)-2-니트로-*p*-페닐렌디아민(C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>) 99.0 % 이상을 함유한다.

성 상 이 원료는 흑색 결정성가루이다.

확인시험 1) 이 원료 및 N-(2-히드록시에틸)-2-니트로-*p*-페닐렌디아민 표준품 0.1 g씩을 메탄올 10 mL에 녹여 원심분리하여 상정액을 검액 및 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5 μL씩을 취하여 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 초산에칠을 전개용매로 하여 약 10 cm 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 발색제로 *p*-디메틸아미노벤즈알데히드· 묽은염산용액(0.5→100)을 뿌릴 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 R<sub>f</sub> 값 및 색상은 같다.

2) 이 원료 약 50 mg을 물에 넣어 녹여 100 mL로 한다. 이 액 10 mL을 취하여 물

을 넣어 1 L로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 503 ~ 507 nm에서 흡수 극대를 나타낸다.

**용 점** 120 ~ 125 °C(제 1 법)

**순도시험** 1) **철** 이 원료 2.0 g 을 달아 황산 5 방울을 넣어 적시고 천천히 가열하여 저온에서 거의 회화 또는 휘산시킨 다음 다시 황산으로 적시고 완전히 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 0.5 mL를 넣고 수욕상에서 증발건고하여 잔류물에 묽은염산 3 방울을 넣어 가온하고 물 25 mL를 넣어 녹인다. 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 철표준액 1.0 mL를 넣는다( 5 ppm 이하).

2) **중금속** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 20 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL 씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 10 mL 및 페놀프탈레인시액 1 방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 넣고 필요하면 여과하여 물 10 mL로 씻고 여액과 씻은 액을 네슬러관에 넣어 물을 넣어 50 mL로 한 액을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL을 쓴다(20 ppm 이하).

3) **비소** 이 원료 1.0 g을 황산 2 mL 및 질산 5 mL에 넣어 가만히 가열한다. 때때로 질산 2 ~ 3 mL씩을 추가하여 액이 무색 ~ 옅은 황색이 될 때까지 가열한다. 식힌 다음 포화수산암모늄용액 15 mL를 넣는다. 흰 연기가 발생할 때까지 가열한 다음 식히고 물을 넣어 10 mL로 한 액을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

**수 분** 0.3 % 이하(1g, 용량적정법, 직접적정)

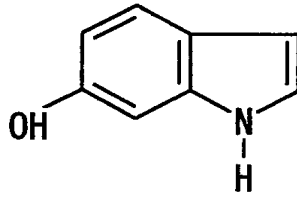
**강열잔분** 0.2 % 이하(2g, 제 1 법)

**정 량 법** 이 원료 약 0.12 g을 정밀하게 달아 질소정량법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$0.05 \text{ mol/L 황산 } 1 \text{ mL} = 6.573 \text{ mg } \text{C}_8\text{H}_{11}\text{N}_3\text{O}_3$$

**저 장 법** 기밀용기

## 6-히드록시인돌 6-Hydroxyindole



$C_8H_7NO$  : 133.15

이 원료는 정량할 때 환산한 무수물에 대하여 6-히드록시인돌( $C_8H_7NO$  : 133.15) 97.0 ~ 101.0 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 옅은 갈색 ~ 회색을 띠는 가루이며, 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험** 1) 이 원료의 수용액(1 → 1000) 10 mL에 염화제일철시액 1 방울을 넣을 때 액은 연한 갈색 ~ 검은색을 나타낸다.

2) 이 원료 0.01 g에 황산 2 mL를 넣어 녹일 때 액은 초록색을 띠며, 다시 물 5 mL를 넣을 때 액은 노란색으로 변한다.

3) 이 원료 0.025 g에 에탄올 200 mL를 넣어 녹이고 이 액 2 mL를 가지고 에탄올을 넣어 100 mL로 한다. 이 액을 가지고 자외가시부흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장  $218 \pm 2$  nm 에서 흡수극대를 나타낸다.

4) 이 원료를 가지고 적외부스펙트럼측정법의 브롬화칼륨정제법에 따라 시험할 때, 파수  $3394\text{ cm}^{-1}$ ,  $1625\text{ cm}^{-1}$ ,  $1590\text{ cm}^{-1}$ ,  $1505\text{ cm}^{-1}$ ,  $1428\text{ cm}^{-1}$ ,  $1235\text{ cm}^{-1}$ ,  $818\text{ cm}^{-1}$  부근에서 흡수를 나타낸다.

**용점**  $124 \sim 128\text{ }^\circ\text{C}$

**순도시험** 1) **용해상태** 이 원료 0.5 g에 에탄올 10 mL를 넣어 녹일 때, 액은 옅은 황갈색 ~ 어두운 갈색을 나타내고 맑다.

2) **철** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법으로 조제하여 A법에 따라 시험한다. 비교액에는 철표준액 3.0 mL를 넣는다(30 ppm 이하).

3) **중금속** 이 원료 1.0 g을 달아 제 2 법에 따라 조작하여 시험한다. 비교액에는 납표준액 2.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

4) **비소** 이 원료 1.0 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다(2 ppm 이하).

**수분** 1.0 % 이하 (1.0 g)

**강열잔분** 0.1 % 이하 (1.0 g)

**정량법** 이 원료 약 0.1 g을 정밀하게 달아 0.5 % 염산수용액 2 mL 및 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 하고 30 분간 잘 섞는다. 이 액 10 mL를 정확하게 취하여 다시 이동상을 넣어 정확하게 50 mL로 하여 검액으로 한다. 따로 6-히드록시인돌 표준품을 가지고 검액과 같은 방법으로 조제하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액

10  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 각 액의 6-히드록시인돌의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 을 측정한다.

$$6\text{-히드록시인돌}(\text{C}_5\text{H}_6\text{N}_2\text{O})\text{의 양}(\text{mg}) = 6\text{-히드록시인돌표준품의 양}(\text{mg}) \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검출기 : 자외부흡광광도계(측정파장 292 nm)

칼럼 : 안지름 약 4 mm, 길이 약 250 mm인 스테인레스강관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한 것 또는 이와 동등한 칼럼

이동상 : 아세토니트릴·물혼합액 (37 : 63)을 인산으로 pH 3.5로 조정한다.

유량 : 1.0 mL/분

## 과황산나트륨·과황산암모늄·과황산칼륨 분말

### Sodium Persulfate and Ammonium Persulfate and Potassium Persulfate Powder

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 총과황산( $\text{S}_2\text{O}_8$  : 192.13)을 함유한다.

**확인시험** 1) 이 기능성화장품 1 g을 황산망간용액(1 → 10)에 황산 2 mL를 넣은 액 및 질산은용액(1 → 50) 2 mL에 넣어서 가온할 때 액은 적자색을 나타낸다.

2) 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 나트륨염의 정성반응을 나타낸다.

3) 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 칼륨염의 정성반응을 나타낸다.

4) 이 기능성화장품 1 g을 과량의 수산화나트륨시액에 넣어 가온하면 암모니아 냄새가 나며 이 가스는 물에 적신 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시킨다.

**정량법** 총과황산( $\text{S}_2\text{O}_8$ ) 약 0.3 g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 50 mL에 넣어 녹이고 0.2 mol/L 황산제일철암모늄액 25 mL를 넣고 마개를 하여 흔들어 섞은 다음 인산 5 mL를 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄액을 0.04 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

0.2 mol/L 황산제일철암모늄액 1 mL = 19.21 mg S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>

저 장 법 기밀용기

## 과황산암모늄 분말 Ammonium Persulfate powder

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 과황산암모늄 ((NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> : 228.20)을 함유한다.

**확인시험 1)** 이 기능성화장품 1 g을 취하여 수산화나트륨시액 5 mL에 넣고 가열하면 암모니아 냄새가 있는 가스가 발생하고 이 가스는 물에 적신 적색리트머스지를 청색으로 변화시킨다.

2) 묽은황산 5 mL에 황산망간용액(1 → 100) 2 ~ 3 방울을 넣고 여기에 질산은시액 1 방울 및 이 기능성화장품 0.4 g을 넣어 가온하면 액은 홍색을 나타낸다.

**정 량 법** 과황산암모늄 약 1.5 g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물에 녹여 250 mL로 하고 그 중 50 mL를 취하여 0.1 mol/L 황산제일철암모늄액 40 mL 및 인산 5 mL을 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄을 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

0.1 mol/L 황산제일철암모늄액 1 mL = 11.41 mg(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>

저 장 법 기밀용기

## 과황산암모늄·과황산나트륨 분말 Ammonium Persulfate and Sodium Persulfate Powder

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 총과황산(S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> : 192.13)을 함유한다.

**확인시험 1)** 이 기능성화장품 1 g을 황산망간용액(1 → 10)에 황산 2 mL를 넣은 액 및 질산은용액(1 → 50) 2 mL에 넣어서 가온할 때 액은 적자색을 나타낸다.

2) 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 나트륨염의 정성반응을 나타낸다.

3) 이 기능성화장품 1 g을 과량의 수산화나트륨시액에 넣어 가온하면 암모니아냄새가 나며 이 가스는 물에 적신 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시킨다.

**정 량 법** 총과황산( $S_2O_8$ ) 약 0.3 g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 50 mL에 넣어 녹이고 0.2 mol/L 황산제일철암모늄액 25 mL를 넣고 마개를 하여 흔들여 섞은 다음 인산 5 mL를 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄액을 0.04 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.2 \text{ mol/L 황산제일철암모늄액 } 1 \text{ mL} = 19.21 \text{ mg } S_2O_8$$

**저 장 법** 기밀용기

### 과황산암모늄·과황산칼륨 분말

#### Ammonium Persulfate and Potassium Persulfate Powder

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 총과황산( $S_2O_8$  : 192.13)을 함유한다.

**확인시험** 1) 이 기능성화장품 1 g을 황산망간용액(1 → 10)에 황산 2 mL를 넣은 액 및 질산은용액(1 → 50) 2 mL에 넣어서 가온할 때 액은 적자색을 나타낸다.

2) 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 칼륨염의 정성반응을 나타낸다.

3) 이 기능성화장품 1 g을 과량의 수산화나트륨시액에 넣어 가온하면 암모니아 냄새가 나며 이 가스는 물에 적신 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시킨다.

**정 량 법** 총과황산( $S_2O_8$ ) 약 0.3 g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물 50 mL에 넣어 녹이고 0.2 mol/L 황산제일철암모늄액 25 mL를 넣고 마개를 하여 흔들여 섞은 다음 인산 5 mL를 넣은 다음 과량의 황산제일철암모늄액을 0.04 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.2 \text{ mol/L 황산제일철암모늄액 } 1 \text{ mL} = 19.21 \text{ mg } S_2O_8$$

**저 장 법** 기밀용기

***p*-페닐렌디아민·과붕산나트륨사수화물 분말**  
***p*-Phenylenediamine and Sodium Perborate Tetrahydrate**  
**Powder**

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 *p*-페닐렌디아민 ( $C_6H_8N_2$  : 108.14) 및 과붕산나트륨사수화물( $NaBO_3 \cdot 4H_2O$  : 153.86) 을 함유한다.

**확인시험 1) *p*-페닐렌디아민** 이 기능성화장품을 *p*-페닐렌디아민 10 mg에 해당하는 양을 달아 에탄올 10 mL에 넣어 녹이고 여과하여 여액을 검액으로 한다. 따로 *p*-페닐렌디아민 표준품 10 mg을 달아 에탄올 10 mL에 넣어 녹여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ L씩을 박층판에 점적하고 초산에칠을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드· 묽은염산 용액(0.5 → 100)을 고루 뿌리고 건조할 때 검액과 표준액은 같은  $R_f$  값에서 같은 색상의 반점을 나타낸다.

**2) 과붕산나트륨** 1)항에서 얻은 잔류물을 물에 녹일 때 이 기능성화장품은 나트륨염, 붕산염 및 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**정 량 법 1) *p*-페닐렌디아민** 이 기능성화장품을 *p*-페닐렌디아민( $C_6H_8N_2$ ) 약 0.25 g에 해당하는 양을 정밀하게 달아 삼각플라스크에 넣고 무수에탄올 20 mL를 넣어 추출한다. 잔류물을 무수에탄올 20 mL씩으로 4 회 씻고 여과하여 여액과 씻은 액을 합한다(잔류물은 다음 시험을 위하여 보관한다). 여기에 염산을 넣고 흔들어 섞은 다음 15  $^{\circ}C$ 로 식히고 얼음조각 15 g을 넣고 저으면서 0.1 mol/L 아질산나트륨액으로 천천히 적정한다. 이때 적정의 종말점은 0.1 mol/L 아질산나트륨액을 떨어뜨린 후 1 분 후에 적정한 액을 유리막대에 묻혀서 요오드화·아연전분지에 대었을 때 곧 청색이 나타날 때로 한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.1 \text{ mol/L 아질산나트륨액 } 1 \text{ mL} = 10.81 \text{ mg } C_6H_8N_2$$

**2) 과붕산나트륨사수화물** 정량법 1)에서 얻은 잔류물을 물 100 mL를 사용하여 요오드병에 옮기고 요오드화칼륨 1 g 및 묽은황산 10 mL를 넣고 냉소에서 90 분간 방치한 다음 0.1 mol/L 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액). 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.1 \text{ mol/L 치오황산나트륨액 } 1 \text{ mL} = 7.693 \text{ mg } NaBO_3 \cdot 4H_2O$$

황산 *p*-페닐렌디아민 · 황산 *m*-페닐렌디아민 ·  
황산 *m*-아미노페놀 · 황산 *o*-아미노페놀 · 과붕산나트륨일수화물  
분말

Compound *p*-Phenylenediamine Sulfate, *m*-Phenylenediamine  
Sulfate, *m*-Aminophenol Sulfate, *o*-Aminophenol Sulfate and  
Sodium Perborate Monohydrate Powder

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 % 이상에 해당하는 과붕산나트륨일수화물( $\text{NaBO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$  : 99.81)을 함유한다.

**확인시험** 1) 황산 *p*-페닐렌디아민, 황산 *m*-페닐렌디아민, 황산 *m*-아미노페놀 및 황산 *o*-아미노페놀 이 기능성화장품 1 g 을 이소프로판올 · 물 · 강암모니아수(9 : 3 : 1) 혼합액 5 mL에 넣고 잘 분산시켜 녹인다. 이 액을 여과하고 여액에 아황산수소나트륨 0.5 g 을 넣어 흔들어 섞고 이것을 검액으로 한다. 따로 황산 *p*-페닐디아민, 황산 *m*-페닐렌디아민, 황산 *m*-아미노페놀 및 황산 *o*-아미노페놀 표준품 5 mg 씩을 달아 검체와 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 5  $\mu$  L씩을 박층판에 점적하고 초산에칠 · 클로로포름 · 디클로로메탄(9 : 5 : 2) 혼합물을 전개용매로 하여 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 발색제로 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 · 묽은염산용액(0.5 → 100)을 뿌리고 건조할 때 검액 및 표준액은 같은  $R_f$  값에서 같은 색상의 반점을 나타낸다.

2) 과붕산나트륨일수화물 이 기능성화장품의 염산산성용액에 쿠르쿠마시험지를 적신 다음 가온하여 건조하면 적색을 나타내고 여기에 암모니아시액을 천천히 넣으면 청색으로 변한다.

**정 량 법** 이 기능성화장품을 과붕산나트륨일수화물( $\text{NaBO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ) 약 0.5 g 에 해당하는 양을 정밀하게 달아 에탄올 10 mL에 분산시킨 다음 묽은황산 30 mL를 넣고 물을 넣어 250 mL로 한다. 이 때 거품이 생겨 표선을 채우기 어려울 때에는 에탄올 2 ~ 3 방울을 넣은 다음 채운다. 이 액 50 mL를 취하여 요오드화칼륨시액 20 mL를 넣고 다시 폴리브덴산암모늄시액 2 ~ 3 방울을 넣어 유리하는 요오드를 0.1 mol/L 치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 2 ~ 3 mL). 같은 방법으로 공시



험하여 보정한다.

0.1 mol/L 치오황산나트륨액 1 mL = 4.991 mg  $\text{NaBO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$

**염모력시험** 기능성화장품 기준및시험방법 일반시험법 중 제제 IX-2. 제제 3. 염모력 시험에 따라 시험할 때 효능효과에서 표시한 색상과 거의 같은 색으로 염색된다.

**저 장 법** 기밀용기

## 2제형 산화 염모제

모발의 염색을 목적으로 하는 외용제로서 다음 기준 및 시험방법을 준용할 수 있는 2 제형의 산화 염모제를 말한다. 이 기능성화장품은 다음 시험법에 따라 정량할 때 표시량의 90.0 ~ 110.0 %에 해당하는 과산화수소( $\text{H}_2\text{O}_2$  : 34.02)를 함유한다.

**구성 및 재료** 주성분의 종류, 분류 및 규격 등은 식품의약품안전처고시 기능성화장품 심사에 관한 규정 [별표 4] 4. 모발의 색상을 변화(탈염·탈색 포함)시키는 기능을 가진 화장품 중 2제형의 산화 염모제에 따른다.

**제 형** 분말제, 크림제, 로션제, 액제 또는 에어로졸제이다.

[제 1제(염모제)와 제 2 제(산화제)에 대하여 각각 기재한다.]

**확인시험** 1) 제 1 제의 주성분 가) 크림제인 경우 이 기능성화장품 2 ~ 10 g 을 묽은황산 30 mL, 황산나트륨 5 g 및 물 20 mL에 넣어 잘 저어 섞고 끓을 때까지 가열한 다음 방치한다. 아래층을 취하여 약 10 mL가 될 때까지 가열농축하고 식힌 다음 5 mL를 취하여 강암모니아수를 넣어 알칼리성으로 한다. 여기에 이소프로판올 1 mL를 넣어 잘 흔들어 섞고 아황산수소나트륨 1 g 을 넣어 다시 흔들어 섞은 다음 방치한다. 위의 맑은 액을 취하여 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg에 이소프로판올·물·강암모니아수혼합액(9 : 3 : 1) 5 mL를 넣어 녹이고 아황산 수소나트륨 0.5 g 을 넣고 흔들어 섞어 방치한 다음 상층을 취하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 각 5  $\mu\text{L}$  씩을 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 이소프로판올·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액, 초산에칠·벤젠·초산혼합액(10 : 10 : 2), 초산·벤젠혼합액(1 : 1) 또는 적당한 용매를 전개용매로 하여, 약 20 cm 전개

한 다음 박층판을 말린다. 여기에 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뮌은염산용액(0.5 → 100), 또는 적당한 발색제를 고르게 뿌리고 건조할 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 색상 및  $R_f$  값은 같다.

**나) 액제 또는 로션제인 경우** 이 기능성화장품 2 ~ 10 g (2 ~ 10 mL)에 아황산나트륨 0.6 g, 황산나트륨 1.2 g을 넣고 에탄올을 넣어 녹여 25 mL로 하여 섞고 방치한 다음 그 위의 맑은액을 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg을 취하여 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 각 5  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 이소프로필에테르·아세톤·이소프로판올(10 : 1 : 1) 혼합액, 초산에칠·벤젠·초산혼합액(10 : 10 : 2), 초산·벤젠혼합액(1 : 1) 또는 적당한 용매를 전개용매로 하여, 약 20 cm 전개한 다음 박층판을 말린다. 여기에 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뮌은염산용액(0.5 → 100), 또는 적당한 발색제를 고르게 뿌리고 건조할 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 색상 및  $R_f$  값은 같다.

**다) 분말제인 경우** 이 기능성화장품 1 g을 이소프로판올·물·강암모니아수혼합액(9 : 3 : 1) 5 mL에 넣고 잘 분산시켜 녹인다. 이 액을 여과하고 여액에 아황산수소나트륨 0.5 g을 넣어 흔들어 섞고 이것을 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg을 취하여 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 이소프로필에테르·아세톤·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1), 초산에칠·벤젠·초산혼합액(10 : 10 : 2), 초산·벤젠혼합액(1 : 1) 또는 적당한 용매를 전개용매로 하여, 약 20 cm 전개한 다음 박층판을 말린다. 여기에 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뮌은염산용액(0.5 → 100), 또는 적당한 발색제를 고르게 뿌리고 건조할 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 색상 및  $R_f$  값은 같다.

**라) 에어로졸제의 경우** 이 기능성화장품의 내용원액 약 2 ~ 10 g (2 ~ 10 mL)에 아황산나트륨 0.6 g, 황산나트륨 1.2 g을 넣고 에탄올을 넣어 녹여 25 mL로 하여 섞고 방치한 다음 그 상층액을 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg씩을 가지고 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 이소프로필에테르·아세톤·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1), 초산에칠·벤젠·초산혼합액(10 : 10 : 2), 초산·벤젠혼합액

(1 : 1) 또는 적당한 용매를 전개용매로 하여 약 20 cm 전개한 다음 박층판을 말린다. 여기에 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·뭍은염산용액(0.5 → 100) 또는 적당한 발색제를 고르게 뿌리고 건조할 때 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 색상 및 R<sub>f</sub> 값은 같다.

2) 제2제의 과산화수소 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 과산화물의 정성반응을 나타낸다. 단, 에어로졸제의 경우 내용원액의 수용액(1 → 10)을 가지고 시험한다.

**정량법 과산화수소** 이 기능성화장품의 제 2제 약 1.0 mL(1 g)을 정확하게 취하여 물 10 mL를 넣은 플라스크에 넣고 뭍은 황산 10 mL를 넣은 다음 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 단, 에어로졸제의 경우 내용원액의 수용액(1 → 10)을 가지고 시험한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 1.7007 \text{ mg H}_2\text{O}_2$$

\* 각 주성분의 표준품은 식품의약품안전처 고시 『기능성화장품 기준 및 시험방법』에 등재된 염모제 원료를 말한다.

**염모력시험** 기능성화장품 기준및시험방법 일반시험법 중 제제 X-2. 제제 3. 염모력 시험에 따라 시험할 때 효능효과에서 표시한 색상과 거의 같은 색으로 염색된다.

**저 장 법** 기밀용기

## 2제형 산화 염모제의 제1제

모발의 염색을 목적으로 하는 외용제로서 다음 기준 및 시험방법을 준용할 수 있는 2제형 산화 염모제의 제1제를 말한다.

주성분의 종류, 분류, 규격 등은 식품의약품안전처고시 기능성화장품 심사에 관한 규정 [별표 4] 4. 모발의 색상을 변화(탈염·탈색 포함)시키는 기능을 가진 화장품 중 2제형 산화 염모제의 제1제에 따른다.

**제 형** 분말제, 크림제, 로션제, 액제, 에어로졸제이다.

**확인시험 가) 크림제인 경우** 이 기능성화장품 약 2 ~ 10 g을 뭍은황산 30 mL, 황산나트륨 5 g 및 물 20 mL에 넣어 잘 저어 섞고 끓을 때까지 가열한 다음 방치한다. 아래층을 취하여 약 10 mL가 될 때까지 가열농축하고 식힌 다음 5 mL를 취하여 강암모니아수를 넣어 알칼리성으로 한다. 여기에 이소프로판올 1 mL를 넣어 잘 흔들어 섞고 아황산수소나트륨 1 g을 넣어 다시 흔들어 섞은 다음 방치한다. 위의

맑은 액을 취하여 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg에 이소프로판올·물·강암모니아수혼합액(9 : 3 : 1) 5 mL를 넣어 녹이고 아황산수소나트륨 0.5 g을 넣고 흔들어 섞어 방치한 다음 위의 맑은 액을 취하여 표준액으로 한다.

**나) 액제 또는 로션제인 경우** 이 기능성화장품 약 2 ~ 10 g(2 ~ 10 mL)에 아황산나트륨 0.6 g, 황산나트륨 1.2 g을 넣고 에탄올을 넣어 녹여 25 mL로 하여 섞고 방치한 다음 그 위의 맑은 액을 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg씩을 가지고 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다.

**다) 분말제인 경우** 이 기능성화장품 약 1 g을 이소프로판올·물·강암모니아수혼합액(9 : 3 : 1) 5 mL에 넣고 잘 분산시켜 녹인다. 이 액을 여과하고 여액에 아황산수소나트륨 약 0.5 g을 넣어 흔들어 섞고 이것을 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg씩을 가지고 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다.

**라) 에어로졸제의 경우** 이 기능성화장품의 내용원액 약 2 ~ 10 g(2 ~ 10 mL)에 아황산나트륨 0.6 g, 황산나트륨 1.2 g을 넣고 에탄올을 넣어 녹여 25 mL로 하여 섞고 방치한 다음 위의 맑은 액을 검액으로 한다. 따로 각 주성분의 표준품 약 5 ~ 10 mg씩을 가지고 검액과 같은 방법으로 조작하여 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 「기능성화장품 기준및시험방법」 일반시험법 중 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 각 5  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 이소프로필에테르·아세톤·이소프로판올혼합액(10 : 1 : 1), 초산에칠·벤젠·초산혼합액(10 : 10 : 2), 초산·벤젠혼합액(1 : 1) 또는 적당한 용매를 전개용매로 하여, 약 20 cm 전개한 다음 박층판을 말린다. 여기에 *p*-디메칠아미노벤즈알데히드·물은염산용액(0.5 → 100) 또는 적당한 발색제를 고르게 뿌리고 건조할 때 검액 및 표준액은 같은 R<sub>f</sub>에서 같은 색상의 반점을 나타낸다.

\* 각 주성분의 표준품은 식품의약품안전처 고시 『기능성화장품 기준 및 시험방법』에 등재된 염모제 원료를 말한다.

**염모력시험** 기능성화장품 기준및시험방법 일반시험법 중 제제 X-2, 제제 3. 염모력 시험에 따라 시험할 때 효능효과에서 표시한 색상과 거의 같은 색으로 염색된다.

**저 장 법** 기밀용기

## 산화염모제, 탈색·탈염제의 산화제

모발의 염색 또는 탈색·탈염을 목적으로 하는 외용제로서 과산화수소를 주성분으로 하는 산화염모제, 탈색·탈염제의 산화제이다.

이 기능성화장품은 다음 시험법에 따라 정량할 때 표시량의 90.0 ~ 110.0 %에 해당하는 과산화수소( $H_2O_2$  : 34.01)를 함유한다.

**제 형** 분말제, 크림제, 로션제, 액제 또는 에어로졸제이다.

**확인시험** 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 과산화물의 정성반응을 나타낸다. 단, 에어로졸제의 경우 내용원액의 수용액(1 → 10)을 가지고 시험한다.

**정 량 법** 이 기능성화장품 약 1.0 mL(1 g)을 정확하게 취하여 물 10 mL 및 묽은 황산 10 mL를 넣은 플라스크에 넣고 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다. 단, 에어로졸제의 경우 내용원액을 가지고 시험한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 1.7007 \text{ mg } H_2O_2$$

**저 장 법** 기밀용기

## 1제형 탈색제

이 기능성화장품은 모발의 탈색을 목적으로 하는 외용제로서 과산화수소를 주성분으로 하는 1제형 탈색제이다. 이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 ~ 110.0 %에 해당하는 과산화수소( $H_2O_2$  : 34.01)를 함유한다.

**확인시험** 이 기능성화장품의 수용액(1 → 10)은 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**정 량 법** 이 기능성화장품 1.0 mL(1g)을 정확하게 취하여 물 10 mL 및 묽은 황산 10 mL를 넣은 플라스크에 넣고 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 1.7007 \text{ mg } H_2O_2$$

**저 장 법** 기밀용기

## 2제형 탈색제

이 기능성화장품은 모발의 탈색을 목적으로 하는 외용제로서 다음 기준 및 시험방법

을 준용할 수 있는 2제형의 탈색제를 말한다. 이 기능성화장품의 제 1 제는 수산화나트륨, 모노에탄올아민, 강암모니아수 중의 1성분 이상을 알칼리제로 사용하는 가루 또는 크림이며, 제 2 제는 과산화수소수를 주성분으로 하는 크림, 로션 또는 액이다.

이 기능성화장품(제 2 제)은 정량할 때 표시량의 90.0 ~ 110.0 %에 해당하는 과산화수소( $H_2O_2$  : 34.01)를 함유한다.

**확인시험** 이 기능성화장품(제 2 제)의 수용액(1 → 10) 은 과산화물의 정성반응을 나타낸다.

**정 량 법** 이 기능성화장품의 제 2 제 약 1 mL(1g)을 정확하게 취하거나 달아 물 10 mL 및 묽은황산 10 mL를 넣은 플라스크에 넣고 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험하여 보정한다.

$$0.02 \text{ mol/L 과망간산칼륨액 } 1 \text{ mL} = 1.7007 \text{ mg } H_2O_2$$

**탈색력시험** 이 기능성화장품은 용법 및 용량란에 기재된 비율로 제 1 제와 제 2 제를 섞어 인모를 침적하여 25 °C에서 30 분간 방치한 다음 물로 잘 씻어 건조할 때 인모는 탈색된다.

**저 장 법** 기밀용기

[별표 7]

VII. 체모를 제거하는 데 도움을 주는  
기능성화장품 각조  
(제2조제7호 관련)

## 치오글리콜산 80 % Thioglycolic Acid 80 %

Mercaptoacetic acid 80%

티오글리콜산 80 %

$C_2H_4O_2S$  : 92.12

이 원료는 정량할 때 치오글리콜산( $C_2H_4O_2S$ ) 78.0 ~ 82.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 특이한 냄새가 있는 무색 투명한 유동성 액체이다.

**확인시험** 이 원료 및 치오글리콜산표준품을 가지고 적외부스펙트럼측정법 중 액막법에 따라 측정할 때 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.

**순도시험** 1) **납** 이 원료 1.0 g을 달아 납시험법에 따라 시험한다. 비교액에는 납표준액 20.0 mL를 넣는다(20 ppm 이하).

2) **비소** 이 원료 0.5 g을 달아 제 3 법에 따라 조작하여 시험한다(4 ppm 이하).

**정 량 법** 이 원료 약 2.0 g을 정밀하게 달아 물을 넣어 50.0 mL로 한다. 이 액 10.0 mL를 취하여 250 mL 삼각플라스크에 넣고 물 75 mL를 넣은 다음 0.05 mol/L 요오드액으로 적정한다(지시약 : 전분시액). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.05 mol/L 요오드액 1 mL = 9.212 mg  $C_2H_4O_2S$

**저 장 법** 기밀용기.

## 치오글리콜산 크림제 Thioglycolic Acid Cream

티오글리콜산 80% 크림

이 기능성화장품은 정량할 때 표시량의 90.0 ~ 110.0 %에 해당하는 치오글리콜산( $C_2H_4O_2S$  : 92.12)을 함유한다.

**확인시험** 이 기능성화장품 2.0 g을 달아 100 mL 비커에 넣어 녹이고 염산 5 mL를 넣은 다음 이 액 5 mL를 취하여 염화제이철 시액 3 ~ 4 방울을 넣을 때 청색을 나타낸다. 흔들어 주면 점차 색이 소실되며, 염화제이철시액 1 mL를 넣은 다음 수산화



나트륨시액 5 ~ 6 방울을 넣을 때 황색 침전이 생긴다.

**정 량 법** 이 기능성화장품 약 5.0 g을 정밀하게 달아 250 mL 삼각플라스크에 넣고 열탕 50 mL를 넣은 다음 염산 10 mL를 넣고 흔들어 섞어 병냉하고 다시 에텔 약 2 mL를 넣고 0.05 mol/L 요오드액으로 적정한다(지시약 : 전분시액). 같은 방법으로 공 시험을 하여 보정한다.

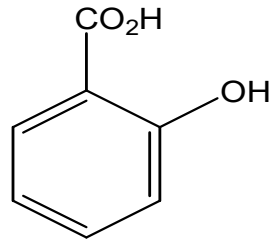
$$0.05 \text{ mol/L 요오드액 } 1 \text{ mL} = 9.212 \text{ mg } \text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2\text{S}$$

**저 장 법** 기밀용기

[별표 8]

VIII. 여드름성 피부를 완화하는 데 도움을  
주는 기능성화장품 각조  
(제2조제8호 관련)

## 살리실릭애씨드 Salicylic Acid



살리실산

2-Hydroxybenzoic acid

$C_7H_6O_3$  : 138.12

이 원료는 정량할 때 살리실릭애씨드( $C_7H_6O_3$  : 138.12) 99.5 % 이상을 함유한다.

**성상** 이 원료는 백색의 결정성 가루로 냄새는 없다.

**확인시험** 이 원료의 수용액(1 → 500)은 살리실산염의 정성반응을 나타낸다.

**용점** 158 ~ 161 °C(제 1 법)

**순도시험 1) 염화물** 이 원료 3.0 g에 물 100 mL를 넣어 가열하여 녹이고 식힌 다음 물을 넣어 100 mL로 하고 여과한다. 여액 30 mL를 취하여 묽은질산 6 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 0.01 mol/L 염산 0.35 mL를 넣는다(0.014 % 이하).

**2) 황산염** 1)의 여액 30 mL에 묽은염산 1 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다. 비교액에는 0.005 mol/L 황산 0.35 mL를 넣는다(0.019 % 이하).

**3) 중금속** 이 원료 1.0 g에 아세톤 25 mL를 넣어 녹이고 묽은초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하고 이것을 검액으로 한다. 납표준액 2.0 mL를 네슬러관에 넣고 검체를 제외하고 검액과 같은 방법으로 조작하여 얻은 액을 넣은 다음 묽은초산 2 mL 및 물을 넣어 50 mL로 하여 비교액으로 한다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1 방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5 분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다(20 ppm 이하).

**4) 비소** 이 원료 1.0 g을 달아 질산 5 mL 및 황산 2 mL를 넣어 흰 연기가 날 때까지 조심하면서 가열한다. 식힌 다음 질산 2 mL를 넣어 가열하고 식힌 다음 여기에 과산화수소수 2 mL를 넣어 액이 무색 ~ 엷은 황색이 될 때까지 가열한다. 필요하면

질산 및 과산화수소수를 넣어 가열하는 조작을 반복한다. 식힌 다음 수산암모늄포화 용액 2 mL를 넣어 다시 흰 연기가 날 때까지 가열한다. 식힌 다음 물을 넣어 5 mL로 하고 이것을 검액으로 하여 시험한다(2 ppm 이하).

5) 황산정색물 이 원료 0.5 g을 달아 시험할 때 액의 색은 비교액 C보다 진하지 않다.

강열잔분 0.05 % 이하(2 g)

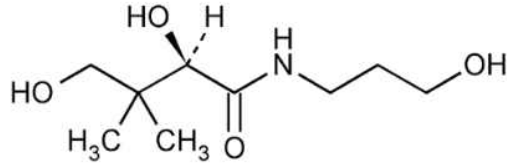
정 량 법 이 원료 약 0.5 g을 정밀하게 달아 중화에탄올 25 mL를 넣어 녹이고 0.1 mol/L 수산화나트륨액으로 적정한다(지시약 : 페놀프탈레인시액 3 방울).

$$0.1 \text{ mol/L 수산화나트륨액 } 1 \text{ mL} = 13.812 \text{ mg C}_7\text{H}_6\text{O}_3$$

[별표 9]

IX. 탈모 증상의 완화에 도움을 주는  
기능성화장품 각조  
(제2조제9호 관련)

## 덱스판테놀 Dexpanthenol



$C_9H_{19}NO_4$  : 205.25

이 원료를 정량할 때 환산한 무수물에 대하여 덱스판테놀( $C_9H_{19}NO_4$ ) 98.0 ~ 102.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 무색의 점성이 있는 액으로 약간의 특이한 냄새가 있다.

이 원료는 물, 에탄올, 메탄올 또는 프로필렌글리콜에 잘 녹으며, 클로로포름 또는 에테르에 녹고, 글리세린에는 녹기 어렵다.

**확인시험 1)** 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 4) 액막법에 따라 측정할 때 덱스판테놀 표준품과 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.

2) 이 원료 1.0 g을 달아 물을 넣어 녹여 10 mL로 하여 검액으로 한다. 검액 1 mL에 1 mol/L 수산화나트륨액 5 mL를 넣은 다음 황산동시액 1 방울을 넣고 세게 흔들어 섞었을 때 액은 진한 청색을 나타낸다.

3) 2)의 검액 1 mL에 물을 넣어 10 mL로 한 액 1 mL에 1 mol/L 염산 1 mL를 넣어 수욕상에서 30 분간 가열하여 식힌 다음 염산히드록실아민 100 mg을 넣고 1 mol/L 수산화나트륨액 5 mL를 넣은 다음 5 분간 방치한 다음 1 mol/L 염산을 넣어 pH를 2.5 ~ 3.0로 하고 염화제이철시액 1 방울을 넣을 때 액은 자주색을 나타낸다.

**굴 절 률**  $n_D^{20}$  : 1.495 ~ 1.502

**비선광도**  $[\alpha]_D^{25}$  : +29.0 ~ +31.5° (5 g, 물, 100 mL, 100 mm)

**순도시험** 아미노프로판올 이 원료 약 5 g을 정밀하게 달아 물 10 mL를 넣어 녹인다. 지시약으로 브롬치몰블루시액을 넣고 0.1 mol/L 황산으로 적정하여 종말점은 액이 황색으로 변할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다(1.0 % 이하).

0.1 mol/L 황산 1 mL = 15.02 mg 아미노프로판올

**수 분** 1.0 % 이하 (1.0 g)

**강열잔분** 0.1 % 이하 (2 g, 제 1 법, 550 ~ 650 °C, 항량)

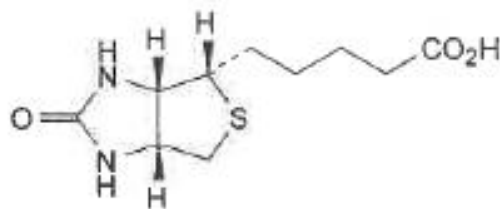
정 량 법 이 원료 약 0.4 g을 정밀하게 달아 300 mL의 검화플라스크에 넣고 0.1 mol/L 과염소산 50 mL를 정확하게 넣어 녹인 다음 환류냉각기를 달아 5 시간 가열한다. 식힌 다음 수분이 흡수되지 않게 주의하여 빙초산을 넣어 씻은 액을 합하여 0.1 mol/L 프탈산수소칼륨액<sup>주)</sup>으로 적정한다(지시약 : 크리스탈바이올렛 5 방울). 다만 적정의 종말점은 청록색으로 변할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1 \text{ mol/L 과염소산 } 1 \text{ mL} = 20.53 \text{ mg C}_9\text{H}_{19}\text{NO}_4$$

주) 0.1 mol/L 프탈산수소칼륨액 : 프탈산수소칼륨 약 20.42 g을 정밀하게 달아 빙초산을 넣어 녹인다. 필요시 가온하여 녹이고 수분이 흡수되지 않도록 주의한다. 실온으로 냉각하여 빙초산을 넣어 1000 mL로 한다.

## 비오틴

## Biotin



$$\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{N}_2\text{O}_3\text{S} : 244.3$$

이 원료를 정량할 때 환산한 건조물에 대하여 비오틴( $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{N}_2\text{O}_3\text{S}$ ) 98.5 ~ 101.0 %를 함유한다.

성 상 이 원료는 흰색 또는 거의 흰색의 결정의 가루이거나 무색의 결정이다.

물과 에탄올에 매우 녹기 어려우며, 아세톤에 거의 녹지 않고 묽은 알칼리 용액에는 녹는다.

확인시험 1) 이 원료를 가지고 적외부흡수스펙트럼측정법의 1)브롬화칼륨정제법에 따라 측정할 때 비오틴 표준품과 같은 파수에서 같은 강도의 흡수를 나타낸다.

2) 이 원료 50 mg을 달아 빙초산을 넣어 녹여 10 mL로 한 액 1 mL를 취하여 빙초산을 넣어 10 mL로 한 액을 검액으로 한다. 비오틴 표준품 5 mg을 달아 빙초산을 넣어 녹여 10 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 이들 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 10  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 다음에 메탄올·빙초산·톨루엔혼합액(5 : 25 : 75)을 전개용매로 하여 약 15 cm 전개한 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 4-디메틸아미노신남알데히드용액<sup>주)</sup>을 고르게 뿌릴 때 검액과 표준액에서 얻은 반점의  $R_f$  값과 색상은 같다.

**비선광도**  $[\alpha]_D^{20}$  : +89.0° ~ +93° (건조물로서 0.25 g, 수산화나트륨용액(1→250), 25 mL, 100 mm)

**순도시험 1) 용해상태** 이 원료를 건조하여 0.25 g을 달아 수산화나트륨용액(1→250) 25 mL를 넣어 녹일 때 이 액은 무색이고 맑다.

2) **유연물질** 이 원료 50 mg을 달아 빙초산을 넣어 녹인 다음 10 mL로 한 액을 검액으로 한다. 이 액 1 mL를 취하여 빙초산을 넣어 10 mL로 한 액을 표준액으로 한다. 표준액 1 mL를 취하여 빙초산을 넣어 20 mL로 한 액을 표준액(a)로 한다. 표준액 1 mL를 취하여 빙초산을 넣어 40 mL로 한 액을 표준액(b)로 한다. 검액, 표준액(a) 및 표준액(b) 각 10  $\mu$ L씩을 박층크로마토그래프용 실리카겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 메탄올·빙초산·톨루엔(5 : 25 : 75)혼합액을 전개용매로 하여 약 15 cm 전개한 다음 박층판을 말린다. 4-디메틸아미노신남알데히드용액<sup>주)</sup>을 고르게 뿌릴 때 검액에서 얻은 주반점 이외의 반점은 표준액(b)(0.25 %)에서 얻은 반점보다 진한 것은 1개 이하여야 하고 표준액(a)(0.5 %)에서 얻은 반점보다 진하지 않아야 한다.

**건조감량** 1.0 % 이하 (1 g, 105 °C, 2 시간)

**강열잔분** 0.1 % 이하 (1 g, 제 1 법, 550~650 °C, 30분)

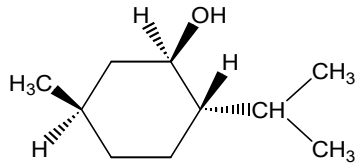
**정량법** 이 원료 약 0.2 g을 정밀하게 달아 디메틸포름아미드 5 mL를 넣고 분산시킨 다음 완전히 용해될 때까지 가열한다. 에탄올 50 mL를 넣고 0.1M 테트라부틸암모늄히드록시드액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1M 테트라부틸암모늄히드록시드액 1 mL = 24.43 mg  $C_{10}H_{16}N_2O_3S$

주) 4-디메틸아미노신남알데히드용액 : 4-디메틸아미노신남알데히드 2.0 g을 달아 25 % 염산 100 mL과 에탄올 100 mL 혼합액에 넣어 녹인다. 사용하기 직전에 에탄올로 4배 희석하여 만든다.



## 엘-멘톨 l-Menthol



$C_{10}H_{20}O$  : 156.27

이 원료는 정량할 때 엘-멘톨( $C_{10}H_{20}O$ ) 98.0 ~ 101.0 %를 함유한다.

성 상 이 원료는 무색의 결정으로 특이하고 상쾌한 냄새가 있고 맛은 처음에는 쏘는 듯하고 나중에는 시원하다.

이 원료는 에탄올 또는 에테르에 썩 잘 녹고 물에는 매우 녹기 어렵다.

이 원료는 실온에서 천천히 승화한다.

확인시험 1) 이 원료는 같은 양의 캄페, 포수클로랄 또는 치몰과 같이 섞을 때 액화한다.

2) 이 원료 1 g에 황산 20 mL를 넣고 흔들어 섞을 때 액은 혼탁하고 황적색을 나타내나 3시간 방치할 때 멘톨의 냄새가 없는 맑은 기름층을 분리한다.

비선광도  $[\alpha]_D^{20}$  : -45.0 ~ -51.0 ° (2.5 g, 에탄올, 25 mL, 100 mm)

용 점 42 ~ 44 °C

순도시험 1) 증발잔류물 이 원료 2.0 g을 수욕에서 증발하여 잔류물을 105 °C에서 2시간 건조할 때 그 양은 1.0 mg 이하이다.

2) 티몰 이 원료 0.20 g을 달아 아세트산 2 mL, 황산 6 방울 및 질산 2 방울의 냉혼합액을 넣을 때 액은 곧 초록색 ~ 청록색을 나타내지 않는다.

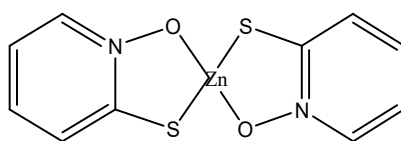
3) 니트로메탄 또는 니트로에탄 이 원료 0.5 g을 플라스크에 취하여 수산화나트륨 시액(1 → 2) 2 mL 및 강과산화수소수 1 mL를 넣고 환류냉각기를 달아 10 분간 약한 열로 끓인다. 식힌 다음 물을 넣어 정확하게 20 mL로 하여 여과한다. 여액 1 mL를 네슬러관에 취하여 물을 넣어 10 mL로 하고 묽은 염산을 넣어 중화하고 다시 묽은 염산 1 mL를 넣고 식힌 다음 설파닐산용액(1 → 100) 1 mL를 넣고 2 분간 방치한 다음 *N*-(1-나프틸)-*N'*-디에칠에칠렌디아민옥살산염( $C_{18}H_{24}N_2O_2 \cdot 1/2H_2O$ )용액(1 → 1000) 1 mL 및 물을 넣어 25 mL로 할 때 액은 곧 자주색을 나타내지 않는다.

정 량 법 이 원료 약 2.0 g을 정밀하게 달아 무수피리딘·무수아세트산 혼합액(8 : 1) 20 mL를 정확하게 넣고 환류냉각기를 달아 수욕에서 2 시간 가열한다. 다음에 냉각

기를 통하여 물 20 mL로 씻어 넣고 1 mol/L 수산화나트륨액으로 적정한다 (지시약 : 페놀프탈레인시액 5 방울). 같은 방법으로 공시험을 한다.

1 mol/L 수산화나트륨액 1 mL = 156.27 mg C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O

## 징크피리치온 Zinc Pyrithione



(C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>ONS)<sub>2</sub>Zn : 317.70

이 원료는 건조한 것은 정량할 때 징크피리치온[(C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>ONS)<sub>2</sub>Zn : 317.70] 90.0 ~ 101.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 황색을 띤 회백색의 가루로 냄새는 없다.

이 원료는 디메틸설폭시드에 녹고 디메틸포름아미드 또는 클로로포름에 조금 녹으며 물 또는 에탄올에 거의 녹지 않는다.

이 원료는 수산화나트륨시액에 녹는다.

융점 225 ~ 235 °C (분해)

**확인시험** 1) 이 원료 1 g을 회화하여 잔류물에 묽은염산을 넣어 녹인 액은 아연염의 정성반응을 나타낸다.

2) 이 원료 10 mg을 시험관에 넣고 금속나트륨 작은 조각을 넣어 유리봉으로 저으면서 약한 불로 가열 용융한 다음 물 5 mL를 넣어 녹이고 여과한다. 이 여액에 납시액 1 mL를 넣으면 검은색의 침전이 생긴다.

3) 이 원료 5 mg을 시험관에 넣고 2,4-디니트로클로로벤젠 10 mg을 넣어 약한 불로 약 1 시간 가열한다. 여기에 수산화칼륨·에탄올시액 4 mL를 넣으면 액은 진한 적갈색을 나타낸다.

4) 이 원료 0.1 g에 수산화나트륨시액 5 mL를 넣어 녹이고 황산구리시액 1 mL를 넣으면 어두운 초록색의 침전이 생긴다.

**순도시험 1) 염화물** 이 원료 2.5 g을 달아 회화한 다음 물 100 mL를 넣고 5 분간 끓인 다음 식혀 물로 100 mL로 하여 여과한다. 여액 25 mL를 검액으로 하여 염화물 시험법에 따라 시험한다. 비교액에는 0.01 mol/L 염산 0.4 mL를 넣는다(0.025 % 이하).

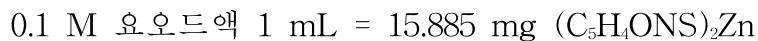
**2) 비소** 이 원료 0.2 g에 질산칼륨 0.5 g 및 무수탄산나트륨 0.5 g을 넣고 강열하여 용해한다. 식힌 다음 묽은 황산 15 mL를 넣어 녹여 흰색의 연기가 나타나지 않을 때까지 가열하고 물을 넣어 검액 5 mL로 한 후 비소시험법에 따라 조작하여 시험한다(10 ppm 이하).

**3) 납** 이 원료 1.0 g을 달아 진한 질산 20 mL를 넣어 흔들어 섞어 가열하면서 녹인 다음 다시 가열하여 액이 7 mL가 되도록 농축한다. 이 액을 실온까지 급히 식히고 물을 넣어 100 mL로 하여 검액으로 한다. 이 액 20 mL를 가지고 중금속시험법에 따라 시험한다(25 ppm 이하).

**건조감량** 0.5 % 이하 (1 g, 105 °C, 4 시간)

**강열잔분** 45.6 ~ 52.2 % (1 g, 550 ~ 650 °C, 제1법)

**정 량 법** 이 원료를 건조하여 약 0.3 g을 정밀하게 달아 500 mL 요오드 플라스크에 넣고 염산 20 mL 넣어 녹인다. 다시 물 200 mL를 넣어 녹이고 0.1 M 요오드액으로 적정한다 (지시약 : 전분시액 3 mL). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.



## 징크피리치온 액(50 %)

### Zinc Pyrithione Solution(50 %)

이 원료는 징크피리치온(KFCC규격)을 가지고 정제수, 소듐폴리나프탈렌설포네이트 등을 혼합하여 균질하게 만든 원료이다. 이 원료는 정량할 때 징크피리치온  $[(\text{C}_5\text{H}_4\text{ONS})_2\text{Zn} : 317.70]$  47.0 ~ 53.0 %를 함유한다.

**성 상** 이 원료는 흰색의 수성현탁제로 약간 특이한 냄새가 있다.

**확인시험 1)** 이 원료 1 g을 사기 도가니에 넣고 약하게 가열, 탄화한 후 500 ~ 600 °C에서 강열 회화한다. 식힌 다음 2 M 염산 20 mL를 넣어 녹인다. 이 일부를 수산화나트륨시액을 넣어 중성으로 한 후 생기는 침전을 다시 과량의 수산화나트륨시액을 넣은 액에 황화나트륨시액을 넣을 때 흰색의 침전이 생긴다. 이 침전을 따로 취

하여 여기에 묽은 아세트산을 넣으면 녹지 않으나 묽은 염산을 넣으면 녹는다.

2) 이 원료 10 mg에 0.5 M 수산화나트륨액을 넣어 녹이고 1000 mL로 하여 0.5 M 수산화나트륨액을 대조로 하여 흡광도측정법에 따라 흡수스펙트럼을 측정할 때 파장 244 nm 및 283 nm 부근에서 흡수극대를 나타낸다.

pH 5.0 ~ 8.0

**정 량 법** 이 원료를 표시량에 따라 징크피리치온 $[(C_5H_4ONS)_2Zn]$ 으로서 약 50 mg에 해당하는 양을 정밀하게 취하여 디메틸설폭사이드를 넣어 녹여 200 mL로 한다. 이 액 4 mL를 정확하게 취하여 에칠렌디아민테트라초산디나트륨포화용액 6 mL와 0.1% 2,2-디피리딜디설피드액 4 mL를 넣어 녹이고 물을 넣어 정확하게 100 mL하여 물중탕 (약 70 °C)에서 20분 동안 가온하고 식힌 다음 검액으로 한다. 따로 징크피리치온 표준품 약 50 mg을 정밀하게 달아 검액과 같이 조작하여 표준액으로 한다. 검액 및 표준액 각 20  $\mu$ L씩을 가지고 다음 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 검액 및 표준액의 징크피리치온의 피크면적  $A_T$  및  $A_S$ 를 측정한다.

징크피리치온 $[(C_5H_4ONS)_2Zn]$ 의 양 (mg)

$$= \text{징크피리치온 표준품의 양}(mg) \times \frac{A_T}{A_S}$$

### 조작조건

검 출 기 : 자외부흡광광도계(측정파장 235 nm)

칼 럼 : 안지름 약 4.6 mm, 길이 약 25 cm인 스테인레스강관에 5  $\mu$ m의 액체크로마토그래프용옥타데실실릴실리카겔을 충전한다.

이 동 상 : 아세토니트릴 및 물의 혼합비를 다음과 같이 단계적 또는 농도기울기적으로 제어한다.

시간 (분)	아세토니트릴 (vol %)	물 (vol %)
0	30	70
10	90	10
15	30	70
20	30	70

유 량 : 0.8 mL/분

[별표 10]

X. 일반시험법  
(제2조제10호 관련)

# X. 일 반 시 험 법

## X-1. 원료

1. 기체 크로마토그래프법
2. 강열감량시험법
3. 강열잔분시험법
4. 건조감량시험법
5. 검화가측정법
6. 굴절률측정법
7. 납시험법
8. 담점측정법
9. 메탄올 및 아세톤시험법
10. 메톡실기정량법
11. 물가용물시험법
12. 박층크로마토그래프법
13. 불검화물측정법
14. 불소시험법
15. 비소시험법
16. 비용적측정법
17. 비점측정법 및 증류시험법
18. 비중측정법
19. 비타민A정량법
20. 산가측정법
21. 산가용물시험법
22. 산불용물시험법
23. 산소플라스크연소법
24. 선광도측정법
25. 수분정량법
26. 수산기가측정법
27. 알코올수측정법
28. 암모늄시험법
29. 액체 크로마토그래프법
30. 액화가스시험법
31. 에스텔가측정법
32. 여과지 크로마토그래프법
33. 연화점측정법
34. 염화물시험법
35. 요오드가측정법
36. 융점측정법
37. 음이온계면활성제정량법
38. 응고점측정법
39. 적외부흡수스펙트럼측정법
40. 전기적정법
41. 점도측정법
42. 정성반응법
43. 중금속시험법
44. 증발잔류물시험법
45. 질소정량법
46. 철시험법
47. pH측정법
48. 황산염시험법
49. 황산에 대한 정색물시험법
50. 흡광도측정법
51. 향료시험법

## X-2. 제제

1. pH 시험법
2. 자외선차단제 함량시험 대체시험법
3. 염모력시험

## 계량기 및 용기, 색의 비교액, 시약·시액, 용량분석용표준액 및 표준액

1. 계량기 및 용기
2. 색의 비교액
3. 시약·시액
4. 용량분석용표준액
5. 표준액

## X. 일반 시험법

일반시험법은 원료각조 및 제제의 공통된 시험법 및 이에 관련되는 사항을 통합한 것이다. 따로 규정이 없는 한 기체크로마토그래프법, 강열감량시험법, 강열잔분시험법, 건조감량시험법, 검화가측정법, 굴절률측정법, 납시험법, 담점측정법, 메탄올 및 아세톤시험법, 메톡실기정량법, 메탄올시험법, 물가용물시험법, 박층크로마토그래프법, 불검화물측정법, 불소시험법, 비소시험법, 비용적측정법, 비점측정법 및 증류시험법, 비중측정법, 비타민A정량법, 산가측정법, 산가용물시험법, 산불용물시험법, 산소플라스크연소법, 선광도측정법, 수분정량법, 수산기가측정법, 수은시험법, 알코올수측정법, 암모늄시험법, 액체크로마토그래프법, 액화가스시험법, 에스텔가측정법, 여과지크로마토그래프법, 연화점측정법, 염화물시험법, 요오드가측정법, 융점측정법, 음이온계면활성제정량법, 응고점측정법, 적외부흡수스펙트럼측정법, 전기적정법, 점도측정법, 정성반응, 중금속시험법, 증발잔류물시험법, 질소정량법, 철시험법, pH측정법, 황산염시험법, 황산에 대한 정색물시험법, 흡광도측정법, 향료시험법은 각 시험법에 따른다.

### X-1. 원료

#### 1. 기체크로마토그래프법

기체크로마토그래프법은 적당한 고정상을 써서 만든 칼럼에 검체혼합물을 주입하고 이동상으로 불활성기체(캐리어가스)를 써서 고정상에 대한 유지력의 차를 이용하여 각각의 성분으로 분리하여 분석하는 방법으로, 기체 검체 또는 기화할 수 있는 검체에 적용할 수 있으며 물질의 확인, 순도시험 또는 정량등에 쓴다. 칼럼에 주입된 혼합물은 각 성분의 고유의 비율  $k$ 로 이동상과 고정상으로 분포한다.

$$k = \frac{\text{고정상에 존재하는 양}}{\text{이동상에 존재하는 양}}$$

이 비율  $k$ 와 이동상의 칼럼통과시간  $t_0$ ( $k = 0$ 인 물질의 검액주입시부터 피크정점까지의 시간) 및 유지시간  $t_R$ (측정검액의 주입시부터 피크정점까지의 시간)과의 사이에는 다음과 같은 관계가 있으며 같은 조건에서는 유지시간은 물질의 고유한 값이 된다.

$$t_R = (1+k)t_0$$

**장 치** 보통 캐리어가스 도입부 및 유량제어장치, 검체도입부, 칼럼, 칼럼항온조, 검출기 및 기록장치로 되어있고 필요하면 연소가스, 조연(助燃)가스 및 부가(付加)가스등의 도입장치 및 유량제어장치, 헤드스페이스용 검체도입장치등을 쓴다. 캐리어가스 도입부 및 유량제어장치는 캐리어가스를 일정한 유량으로 칼럼속으로 보내는 것으로 보통 압력조절밸브, 유량조절밸브 및 압력계등으로 구성된다. 검체도입장치는 일정량의 검체를 정확하고 재현성이 좋게 캐리어가스 유로중에 도입하기 위한 장치로 충

전칼럼용과 모세관칼럼용이 있다. 또한 모세관칼럼용 검체도입장치에는 분할도입방식과 비분할도입방식의 장치가 있다. 보통 칼럼은 충전칼럼 및 모세관칼럼의 두 종류로 분류된다. 충전칼럼은 일정한 크기를 갖춘 기체크로마토그래프용 충전제를 불활성인 금속, 유리 또는 합성수지관에 균일하게 충전한 것이다. 충전칼럼 안지름이 1 mm 이하의 것은 충전모세관칼럼(마이크로팩트칼럼)이라고 한다. 모세관칼럼은 불활성금속, 유리, 석영 또는 합성수지의 관 내면에 기체크로마토그래프용 고정상을 유지시킨 중공구조인 것이다. 칼럼항온조는 필요한 길이의 칼럼을 수용할 수 있을 정도로 크고 칼럼온도를 일정하게 유지하기 위한 온도제어장치를 가지고 있다. 검출기는 칼럼으로 분리된 성분을 검출하는 것으로 알칼리열이온화검출기, 염광광도검출기, 질량분석계, 수소염이온화검출기, 전자포획검출기, 열전도도검출기 등이 있다. 기록장치는 검출기에서 얻어진 신호의 강도를 기록하는 것이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 다음 방법에 따른다. 장치를 미리 조정한 다음 원료 각조에 규정하는 조작조건의 검출기, 칼럼 및 캐리어가스를 쓰고, 캐리어가스를 일정한 유량으로 흐르게 하고 칼럼을 규정의 온도에서 평형으로 한 다음, 원료 각조에서 규정하는 양의 검액 또는 표준액을 마이크로시린지를 써서 검체도입부를 통하여 주입한다. 분리된 성분은 검출기로 검출하고 기록장치에서 크로마토그램으로 기록한다.

**확인 및 순도시험** 확인은 검액과 표준액의 유지시간의 일치 또는 검액에 표준액을 첨가하여도 유지시간이 변하지 않고 피크폭이 넓어지지 않는지의 여부로 시험한다. 순도는 보통 검액 중의 혼재물의 한도에 해당하는 농도의 표준액을 쓰는 방법 또는 면적백분율법으로 시험한다. 따로 규정이 없는 한 검액의 이성체비는 면적백분율법에 의하여 구한다.

면적백분율법은 크로마토그램상에서 얻어진 각 성분의 피크면적의 총계를 100으로 하고 이에 대한 각 성분의 피크면적비로부터 조성비를 구한다. 다만, 정확한 조성비를 얻기 위해서는 혼재물의 검출감도에 따라 피크면적을 보정한다.

**정 량** 보통 내부표준법에 따르지만 적당한 내부표준물질을 얻을 수 없을 때에는 절대검량선법으로 시험한다. 정량결과에 대하여 피검성분 이외의 성분의 영향이 무시될 수 없을 때는 표준첨가법에 따른다.

**1) 내부표준법** 내부표준법에서는 일반적으로 되도록 피검성분에 가까운 유지시간을 가지며 모든 피크와 완전히 분리되는 안정한 물질을 내부표준물질로 선택한다. 원료 각조에 규정하는 내부표준물질 일정량에 대하여 피검표준품을 단계적으로 넣어 여러종류의 표준액을 조제한다. 이들 표준액 일정량씩을 주입하여 얻은 크로마토그램으로부터 내부표준물질의 피크면적 또는 피크높이에 대한 피검표준품의 피크면적 또는 피크높이의 비를 구한다. 이 비를 종축으로 하고 표준피검성분량 또는 내부표준물질량에 대한 표준피검성분량의 비를 횡축으로 하여 검량선을 작성한다. 이 검량선은 보통 원점을 지나는 직선이 된다, 다음에 원료 각조에 규정하는 방법으로 같은 양의 내부표준물질을 넣은 검액을 조제하고 검량선을 작성하였을 때와 같은 조건으로 크로마토그램을 기록하여 그 내부표준물질의 피크면적 또는 피크높이에 대한 피검성분의 피크면적 또는 피크높이비를 구하고 검량선을 써서 피검성분량을 구한다.

원료 각조에서는 보통 상기의 검량선이 직선이 되는 농도범위에 들어가는 하나의 표준액 및 표준액에 가까운 농도의 검액을 조제하여 원료 각조에서 규정하는 각각의 양에 대하여 같은 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험하여 피검성분량을 구한다. 보통 표준액의 규정량을 반복 주입하여 얻어진 각각의 크로마토그램에서 내부표준물질의 피크면적 또는 높이에 대한 표준피검성분의 피크면적 및 높이의 비를 구하고 그 상대표준편차(변동계수)를 구하여 재현성을 확인한다.

**2) 절대검량선법** 피검표준품을 단계적으로 취하여 표준액을 조제하고 표준액 일정량씩을 정확하고 재현성있게 주입한다. 얻어진 크로마토그램으로부터 종축에 표준피검성분의 피크높이 또는 피크면적,



횡축에 표준피검성분량을 취하여 검량선을 작성한다. 이 검량선은 보통 원점을 지나는 직선이 된다. 다음에 원료 각조에 규정하는 방법으로 검액을 조제하여 검량선을 작성하였을 때와 같은 조건으로 크로마토그램을 기록하여 피검성분의 피크높이 또는 피크면적을 측정하고 검량선을 써서 피검성분량을 구한다.

원료 각조에서는 보통 상기의 검량선이 직선이 되는 농도범위에 들어가는 하나의 표준액 및 표준액에 가까운 농도의 검액을 조제하고 원료 각조에서 규정하는 각각의 양에 대하여 같은 조건으로 기체 크로마토그래프법에 따라 시험하여 피검성분량을 구한다. 이 방법은 모든 측정조작을 엄밀하게 일정한 조건으로 하여 시험한다. 보통 미리 표준액의 규정량을 반복 주입하여 얻은 각각의 크로마토그램의 피크면적 또는 높이를 측정하고 그 상대표준편차(변동계수)를 구하여 재현성을 확인한다.

**3) 표준첨가법** 검액에서 4 개 이상의 일정액을 정확하게 취한다. 이 중 1 개를 제외하고 채취한 액에 피검성분의 표준액을 피검성분의 농도가 단계적으로 다르게 되도록 정확히 넣는다. 이 액 및 먼저 제외된 1 개의 액을 각각 정확하게 일정량으로 희석하여 각각 검액으로 한다. 이 액의 일정량씩을 정확히 재현성있게 주입하여 얻어진 크로마토그램에서 각각의 피크면적을 구한다. 각각의 검액에 넣은 피검성분의 농도를 산출하여 횡축에 표준액 첨가에 의한 피검성분의 증가량을, 종축에 면적을 취하고 그래프에 각각의 값을 표시하여 관계선을 작성한다.

관계선의 횡축과의 교점과 원점과의 거리에서 피검성분량을 구한다. 보통 표준액의 규정량을 반복 주입하여 얻어진 각각의 크로마토그램으로부터 표준피검성분의 피크면적을 구하고 그 상대표준편차(변동계수)를 구하여 재현성을 확인한다. 또한 이 방법은 절대검량선법으로 피검성분의 검량선을 작성하였을 때 검량선이 원점을 지나는 직선일 때 적용할 수 있다. 또 모든 측정조작을 엄밀하게 일정한 조건을 유지하여 시험한다.

**피크측정법** 보통 다음의 방법을 쓴다.

**1) 피크높이측정법** 가) 피크높이법 피크의 정점에서 기록지의 횡축으로 내린 수선(垂線)과 피크의 양끝을 연결하는 접선(기선)과의 교차점으로부터 정점까지의 길이를 측정한다.

나) 자동피크높이법 검출기로부터의 신호를 데이터처리장치를 써서 피크높이로 측정한다.

**2) 피크면적측정법** 가)반치폭법 피크높이의 중심점에서의 피크폭에 피크높이를 곱한다. 나) 자동적분법 검출기로부터의 신호를 데이터처리장치를 써서 피크면적을 측정한다.

**용 어 검출감도** 순도시험에서 분석목적물질을 확실하게 검출하기 위하여 표준액 등의 일정량을 주입하고 그 검출의 정도를 구하여 조작이 시험목적에 적합한지의 여부를 검증하기 위한 것이다. 데이터처리장치를 쓸 때에는 보통 피크면적( $\mu V \cdot s$ )으로, 기록계를 쓸 때는 보통 피크높이(mm)로 규정한다. 또한 검출한계 또는 정량한계를 써서 규정할 수 있다.

**시험의 재현성** 시험조작은 원료 각조의 설정시와는 다른 상황하에서 이루어진다. 따라서 시험의 재현성은 얻어지는 결과가 초기 시험방법의 목적에 적합한지의 여부를 검증하는 한가지 방법으로 사용된다. 시험의 재현성은 상대표준편차  $S_R(\%)$ 로 규정한다.

**대칭계수** 크로마토그램상의 피크의 대칭성의 정도를 나타내는 것으로 대칭계수  $S$ 로서 다음식으로 정의된다.

$$S = \frac{W_{0.05h}}{2f}$$

$W_{0.05h}$  : 피크의 기선에서 피크높이의 1/20의 높이에서의 피크폭

$f$ :  $W_{0.05h}$ 의 피크폭을 피크의 정점에서 기록지의 횡축에 내린 수선으로 2 등분 했을 때의 피크의 올라가는 쪽의 거리. 다만,  $W_{0.05h}$ ,  $f$ 는 같은 단위를 사용한다.

**상대표준편차** : 보통 다음식으로 정의되는 상대표준편차  $S_R(\%)$ 로 규정된다.

$$S_R(\%) = \frac{100}{\bar{X}} \times \sqrt{\frac{\sum_{i=0}^n (x_i - \bar{X})^2}{n - 1}}$$

$x_i$  : 측정치

$\bar{X}$  : 측정치의 평균값

$n$  : 측정회수

**피크의 완전분리** 피크가 완전분리한다는 것은 분리도 1.5 이상을 의미한다.

**분리계수** 크로마토그래프상의 피크상호의 유지시간의 관계를 나타내는 것으로 분리계수  $\alpha$ 라 하며 다음식으로 정의된다. 분리계수 $\alpha$ 는 두 개의 물질의 분배의 열역학적차이의 지표로서, 기본적으로는 두 개의 물질의 분배 평형계수의 비 또는 두 개의 물질의 질량분포비의 비이지만, 크로마토그램에서 두 개의 물질의 유지시간의 비로서 구한다.

$$\alpha = \frac{(t_{R_2} - t_0)}{(t_{R_1} - t_0)}$$

$t_{R_1}$ ,  $t_{R_2}$  : 분리도측정에 사용하는 2개의 물질의 유지시간. 다만,  $t_{R_1} < t_{R_2}$

$t_0$  : 이동상의 칼럼 통과시간 ( $k = 0$ 의 물질의 검체 주입시에서 피크정점까지의 시간)

**분리도** 크로마토그램상의 피크 상호의 유지시간과 각각의 피크폭과의 관계를 나타내는 것으로 분리도  $R_s$ 로서 다음식으로 정의된다.

$$R_s = 1.18 \times \frac{(t_{R_2} - t_{R_1})}{(W_{0.5h_1} - W_{0.5h_2})}$$

$t_{R_1}$ ,  $t_{R_2}$  : 분리도 측정에서 사용하는 두 개의 물질의 유지시간. 다만,  $t_{R_1} < t_{R_2}$

$W_{0.5h_1}$ ,  $W_{0.5h_2}$  : 각각의 피크의 높이의 중심에서의 피크폭

단,  $t_{R_1}$ ,  $t_{R_2}$ ,  $W_{0.5h_1}$ ,  $W_{0.5h_2}$  는 같은 단위를 사용한다.

**이론단수** 칼럼중에서 물질의 밴드의 넓어지는 정도를 나타내는 것으로서 보통 다음식으로 정의된다.

$$N = 5.55 \times \frac{t_R^2}{W_{0.5h}^2}$$

$t_R$  : 물질의 유지시간

$W_{0.5h}$  : 피크높이의 중심점에서 피크폭. 다만,  $t_R$ ,  $W_{0.5h}$ 는 같은 단위를 사용한다.

주의 : 표준피검품, 내부표준물질, 시험에 쓰는 시약·시액은 측정을 방해하는 물질을 함유하지 않는 것을 쓴다. 원료 각조의 조작 조건 중에서 칼럼의 안지름 및 길이, 충전제의 입자경, 고정상의 농도, 칼럼온도, 캐리어가스의 유량은 규정된 유출순서, 분리도, 대칭계수 및 상대표준편차를 얻을 수 있는 범위내에서 일부 변경할 수 있다. 다만, 헤드스페이스용 검체주입장치 및 그 조작조건은 규정하는 방법 이상의 정확도, 정밀도가 인정되는 범위내에서 변경할 수 있다.

## 2. 강열감량시험법

강열감량시험법은 검체를 원료각조에서 규정한 조건으로 강열하여 그 감량을 측정하는 방법이다. 이 방법은 보통 강열하여도 그 본질이 변하지 않는 무기물에 대하여 적용 한다. 원료각조에서 예를 들면 5.0% 이하(1g, 500℃, 항량)이라고 규정한 것은 검체 약 1g을 정밀하게 달아 500℃에서 항량이 될 때까지 강열할 때 그 감량이 검체 채취량의 5.0% 이하라는 것을 나타낸다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 백금제, 석영제, 사기도가니 또는 증발접시를 항량이 될 때까지 강열하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 방냉한 다음 그 무게를 정밀하게 단다. 여기에 원료각조에서 규정하는 양의 ±10% 범위의 검체를 정밀하게 달아 이것을 규정시간 또는 항량이 될 때까지 강열하여 데시케이터(실리카 겔)속에서 방냉한 다음 그 무게를 정밀하게 단다.

## 3. 강열잔분시험법

강열잔분시험법은 검체를 다음 방법으로 강열할 때 남는 양을 측정하는 방법이다. 보통 유기물중에 불순물로서 들어있는 무기물의 함량을 알기 위하여 적용되나 때에 따라서는 유기물중의 구성성분으로서 들어있는 무기물을 또는 휘발성무기물중에 들어 있는 불순물의 양을 측정하는데 적용한다. 원료각조에서 예를 들면 0.10% 이하(1g, 제 1 법)로 규정한 것은 검체 약 1g을 정밀하게 달아 제 1 법의 조작법에 따라 강열할 때 그 잔분이 검체 채취량의 0.10% 이하임을 나타낸다.

**검체채취법** 따로 규정이 없는 한 백금제, 석영제 또는 사기도가니를 항량이 될 때까지 강열하여 데시케이터(실리카 겔)속에서 방냉한 다음 그 무게를 정밀하게 달아 여기에 원료각조에서 규정한 양의 ±10% 범위의 검체를 정밀하게 달아 다음의 조작을 한다. 또한 원료각조에서 건조 후로 규정하는 경우에는 건조감량항의 조건에서 건조한 검체를 취한다.

**조 작 법 제 1 법** 검체를 황산 소량으로 적시고 천천히 가열하여 될 수 있는 한 낮은 온도에서 거의 회화하든가 또는 휘산시킨 다음 여기에 황산 소량을 넣어 적시고 완전히 회화하여 항량이 될 때까지 강열(450~550℃)한다. 이것을 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 무게를 정밀하게 단다.

**제 2 법** 검체를 천천히 가열하여 될 수 있는 한 저온에서 거의 회화하든가 또는 휘산시킨 다음 황산으로 적시고 완전히 회화하여 항량이 될 때까지 강열한다. 이것을 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 그 무게를 정밀하게 단다.

**제 3 법** 검체를 처음은 약하게 가열하고 천천히 강열(800~1200℃)하여 완전히 회화하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 무게를 정밀하게 단다. 만일 이 방법으로도 탄화물이 남을 때는 열탕을 넣어 침출하여 정량분석용여과지(5중C)를 써서 여과하고 잔류물을 여과지와 함께 강열한다. 이것을 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 무게를 정밀하게 단다. 이 방법으로도 탄화물이 남을 때는 에

탄올 15ml를 넣어 유리막대로 탄화물을 부수고 에탄올을 태워 다시 조심하면서 강열한 다음 앞과 같은 방법으로 조작하여 무게를 정밀하게 단다.

## 4. 건조감량시험법

건조감량시험법은 검체를 원료각조에서 규정된 조건으로 건조하여 그 감량을 측정하는 방법이다. 원료각조에서 예를 들면 0.5% 이하(0.5g, 감압, 오산화인, 4시간)으로 규정되어 있는 것은 검체 약 0.5g을 정밀하게 달아 오산화인을 건조제로 한 데시케이터속에서 4시간 감압건조할 때 그 감량이 검체 채취량의 0.5% 이하임을 나타낸다.

**조 작 법** 칭량병을 원료각조에서 규정된 방법에 따라 30분간 건조하고 그 무게를 정밀하게 단다. 검체는 원료각조에서 규정된 양의  $\pm 10\%$ 의 범위내의 양을 칭량병에 넣고 따로 규정이 없는 한 그 층의 높이가 5mm이하가 되도록 편편하게 편 다음 그 무게를 정밀하게 단다. 이것을 건조기에 넣고 칭량병 마개를 빼어 옆에 놓고 건조한다. 검체가 큰 결정 또는 덩어리일 때에는 재빨리 갈아 약 2mm이하의 가루로 하여 쓴다. 건조한 다음 칭량병의 마개를 닫고 건조기에서 꺼내서 무게를 정밀하게 단다. 가열하여 건조할 경우에는 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 그 무게를 정밀하게 단다. 원료각조에서 규정된 건조온도 보다 낮은 온도에서 용해하는 검체는 용해온도보다 5~10℃ 낮은 온도에서 미리 1~2시간 건조한 다음 규정온도에서 규정시간 또는 항량이 될 때까지 건조한다. 건조제는 원료각조에서 규정한 것을 쓰며 때때로 바꾸어 주어야 한다.

## 5. 검화가측정법

검화가는 검체 1g중의 에스테를 검화하고 유리산을 중화시키는데 필요한 수산화칼륨(KOH)의 mg수이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체 1~2g을 정밀하게 달아 200ml의 플라스크에 넣고 0.5N 수산화칼륨·에탄올액 25ml를 정확하게 넣는다. 여기에 갈아 맞춘 환류냉각기 또는 길이 750mm, 지름 6mm의 공기냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1시간 가열한다. 식힌 다음 페놀프탈레인시액 1ml를 넣고 0.5N 염산으로 과량의 수산화칼륨을 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$\text{검화가} = \frac{(a-b) \times 28.053}{\text{검체의 양}(g)}$$

a : 공시험의 0.5N 염산 소비량(ml)

b : 검체의 0.5N 염산 소비량(ml)

## 6. 굴절률측정법

물질의 굴절률은 진공중의 광의 속도와 물질중의 광의 속도와 비(比)이며 물질에 대한 광의 입사각의 정현(正弦)과 굴절각의 정현(正弦)과의 비(比)는 같다. 보통 굴절률은 광의 파장 및 온도에 따라 변화한다. 굴절률  $n_D^t$ 라 함은 광선으로 나트륨의 스펙트라 중의 D선을 써서 온도  $t^{\circ}\text{C}$ 에서 측정하였을 때의 공기에 대한 굴절률을 말한다.

**조 작 법** 굴절률측정은 따로 규정이 없는 한 압베굴절계를 쓰며 원료각조에서 규정하는 온도의  $\pm 0.2^{\circ}\text{C}$  이내에서 측정한다.

## 7. 납시험법

납시험법은 검체중에 들어있는 납(Pb)의 양의 한도를 시험하는 방법이다. 그 한도는 납으로서 중량백만분율(ppm)로 나타낸다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정한 양의 검액을 취하여 납시험법용구연산암모늄시액 2ml 및 메칠레드시액 2방울을 넣고 액이 황색을 나타낼 때까지 강암모니아수를 넣는다. 여기에 납시험법용아황산나트륨시액 10ml 및 시안화칼륨시액 10ml를 넣어 잘 흔들어 섞어 수욕상에서 10~15분간 가열한다. 식힌 다음 강암모니아수 1.5ml를 넣어 분액깔때기로 옮기고 디티존·벤젠시액 10ml를 정확하게 넣고 1분간 강하게 흔들어 섞은 다음 물층을 버린다. 여기에 묽은시안화칼륨시액 40ml를 넣어 30초간 강하게 흔들어 섞어 방치한 다음 벤젠층을 따로 취 하여 벤젠을 대조로 하여 층장 10mm, 파장 520nm에서 흡광도를 측정한다. 따로 디티존용납표준액을 같은 방법으로 처리하여 얻은 검량선에 따라 납(Pb)의 양을 구한다.

주 의 : 1) 시험 및 검액조제에 쓰이는 시약 및 시액은 공시험에서 정색치 않거나 또는 거의 정색하지 않는 것을 쓴다.

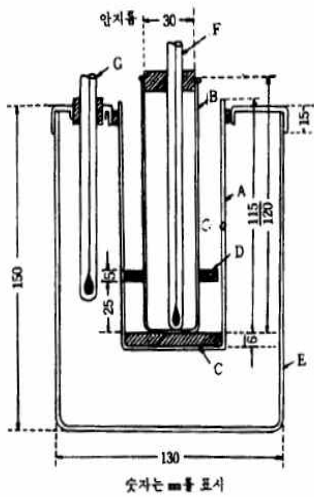
2) 검체가 철염인 경우에는 납시험법용구연산암모늄시액은 10ml, 납시험법용아황산나트륨시액은 20ml 및 시안화칼륨시액은 20ml로 한다.

## 8. 담점측정법

담점은 따로 규정이 없는 한 다음 방법에 따라 측정한다.

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다.

- A : 공기외통(유리 또는 금속제의 평저원통형(平底圓筒形)으로 안지름은 검체 용기의 바깥지름보다 9.5~12.5mm 큰것)
- B : 검체용기(평저원통형의 경질유리용기)
- C : 원판(코르크 또는 펠트제로 두께 6mm, 지름은 공기외통의 내벽에 접한 것)
- D : 환상가스켓(두께 5mm이며, 안둘레는 검체용기 B의 외벽에 밀착하고 바깥 둘레는 공기외통 A의 내벽에 가볍게 접한 것과 같은 모양의 치수로 코르크, 펠트 또는 적당한 재료로 만든 것)



E : 냉각욕(유리제 또는 적당한 재료로 만든 것)

F : 온도계 저유동점용온도계(低流動點用溫度計)

G : 온도계 저유동점용온도계 또는 고유동점용온도계(高流動點用溫度計)

**조 작 법** 검체를 미리 무수황산나트륨으로 탈수하여 여과하고 120°C까지 가열한 다음 검체용기 B에 51~57mm의 높이까지 넣는다. 온도계 F를 B의 중앙에 넣어 수은구를 B의 밑부분에 접촉시킨다. 검체가 예상한 담점보다 14°C 이상 높은 온도가 되도록 조심하면서 그 밑에 원판 C를 놓고 한제(寒劑)로 0~3°C를 유지하는 냉각욕 E에 넣은 공기외통 A의 가운데에 B를 넣는다. A가 E안에서 한제로 부터 25mm 이상 밖으로 나오지 않도록 한제의 양을 조절하여 넣는다.

검체의 온도가 1°C 떨어질 때마다 B를 빠르게 또 검체가 움직이지 않도록 꺼내어 검체가 흐려지는지를 조사하고 A에 다시 넣는다. 이 조작은 3초 이내에 하여야 한다. 검체의 온도가 10°C까지 떨어져도 흐려지지 않을 경우에는 B를 -17~-15°C를 유지하는 제 2의 냉각욕중의 공기외통

속으로 옮기고 다시 검체의 온도가 -7°C까지 떨어져도 흐려지지 않을 경우에는 -35~-33°C를 유지하는 제 3의 냉각욕중의 공기외통 속으로 옮겨서 측정을 계속한다. 검체용기 B의 밑부분에 조금이라도 검체가 흐려지는 것이 인정될 때의 온도를 읽어 담점으로 한다.

## 9. 메탄올 및 아세톤시험법

메탄올 및 아세톤시험법은 에탄올 및 에탄올을 함유하는 제제중에 혼재하는 메탄올 및 아세톤의 허용한도를 시험하는 방법이다.

### 메 탄 올

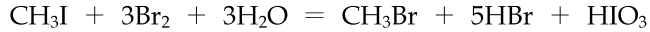
**조 작 법** 검체 10ml를 취하여 알코올수축정법의 제 1 법에 따라 최후에 맑게 분리된 적색의 알코올층 1ml를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 20ml로 하여 검액으로 한다. 검액 및 메탄올표준액 5ml씩을 각각 다른 시험관에 정확하게 넣고 각 시험관에 과망간산칼륨·인산시액 2ml를 넣어 15분간 방치한 다음 수산·황산시액 2ml를 넣어 탈색시키고 다시 폭신·아황산시액 5ml를 넣어 흔들어 섞고 30분간 상온에서 방치할 때 검액이 나타내는 색은 메탄올표준액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

### 아 세 톤

**조 작 법** 검체 10ml를 취하여 알코올수축정법의 제 1 법에 따라 최후에 맑게 분리된 적색의 알코올층 1ml를 정확하게 취하여 수산화나트륨용액(1→6) 1ml 및 니트로프루싯나트륨시액 2방울을 넣을 때 액은 적색을 나타내지 않는다. 다만 액이 적색을 나타내더라도 초산 1.5ml를 넣을 때 자색으로 변하지 않는다.

## 10. 메톡실기정량법

메톡실기정량법은 검체에 요오드화수소산을 넣고 끓여 생기는요오드화메칠을 브롬으로 산화하여 생긴 요오드산을치오황산나트륨액으로 정량하는 방법이다.



메탄올, 에텔, 아세톤 등은 이 정량법을 방해한다.

장 치 다음과 같은 장치를 쓴다.

A : 분해플라스크

B : 이산화탄소도입관(나사코크를 낀 고무관이며 이산화탄소 발생기에 연결한다)

C : 역류를 막는 것

D : 갈아 맞춘 연결부

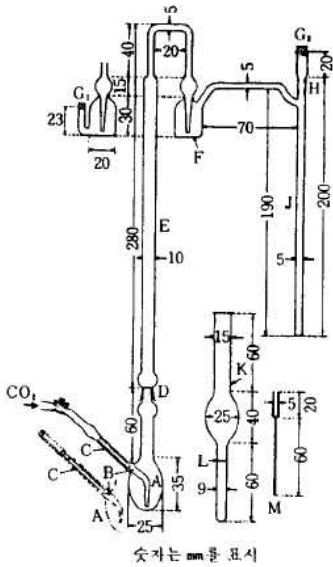
E : 공기냉각관

F : 가스세척기(적인(赤燐) 2.0g 및 물 5ml를혼합하여 현탁액을 만들어 이 액 1ml를 넣는다)

G<sub>1</sub>, G<sub>2</sub> : 고무마개

H : 세관부(쓰기 직전에 물 1방울을 넣어 고무마개 G<sub>2</sub>를 막는다)

J : 가스도관



K : 흡수관

L : 2ml의 표선

M: 칭량관

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 메톡실기(CH<sub>3</sub>O:31.03) 약 0.65mg에 해당하는 검체를 칭량관 M을 써서 마이크로화학천칭으로 정밀하게 달아 분해플라스크 A에 넣고 페놀 20mg 및 무수초산 4~5방울을 넣어 필요하면 가운하여 녹인다. 흡수관 K의 표선 L까지 초산나트륨·빙초산용액(1→10)을 넣고 브롬 4~5방울을 넣은 다음 가스도관 J를 삽입하고 J의 아래 끝이 K의 바닥으로 부터 1~2mm 떨어져 있도록 K를 고정한다. K의 관구를 희석시킨 개미산(1→10)로 적신 탈지면으로 덮는다. 여기에 요오드화수소산 2ml를 이산화탄소 도입관 B로부터 A에 넣어 갈아 맞춘 연결부 D에 무수초산을 묻히고 공기냉각관 E와 연결한다. B에 역류를 막는 C를 삽입하고 이산화탄소를 도입하는 고무관을 연결한 다음 이산화탄소를 통하고 나사코크를 조절하여 1초에 거품이 1~2개 나오도록 한다. A의 바닥을 마이크로버너로 가열하고 요오드화수소산이 공기냉각관 E의 거의 중앙까지 환류하도록 30분간 끓인다. 이산화탄소를 계속 통하면서 식힌 다음 K를 내려서 그 액면을 J로 부터 떨어지게 하고 고무마개 G<sub>2</sub>를 빼고 J의 내외를 물로 씻어 K에 넣는다. K의 내용물을 초산나트륨용액(1→5) 5ml가 들어 있는 100ml의 유리마개 삼각플라스크에 옮기고 K를 물 소량씩으로 3회 씻고 씻은 액을 앞의 유리마개 삼각플라스크에 넣는다. 여기에 희석시킨 개미산(1→10) 2~3방울을 기벽에 따라 넣고 잘 흔들어 섞은 다음 메칠레드시액 1방울을 넣어 잘 흔들어 섞는다. 만일 액의 홍색이 없어졌을 때는 먼저와 같이 희석시킨 개미산(1→10) 및 메칠레드시액을 추가하여 액에 옅은 홍색이 남을 때까지 이 조작을 반복한다. 다음에 요오드화칼륨용액(1→10) 2ml 및 묽은황산 5ml를 넣어 마개를 하고 2분간 방치하여 유리

된 요오드를 0.01N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1ml). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.01N 치오황산나트륨액 1ml = 0.05172mg CH<sub>3</sub>O

주 의 : 시험에 쓰이는 시액은 공시험을 할 때 0.01N치오황산나트륨액 0.1ml 이상을 소비하지 않는 것을 쓴다.

## 11. 물가용물시험법

물가용물시험법은 검체중의 물에 녹는 물질의 양을 측정하는 방법이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체 약 5g을 정밀하게 달아 물 약 70ml를 넣어 5분간 끓인다. 식힌 다음 물을 넣어 100ml로 하고 잘 저어 섞은 다음 여과한다. 처음의 여액 약 10ml를 버리고 다음의 여액 40ml를 정확하게 취하여 수욕상에서 증발건고하고 105~110℃에서 1시간 건조한 다음 그 무게를 정밀하게 단다.

## 12. 박층크로마토그래프법

이 방법은 여과지크로마토그래프법에서 여과지 대신 실리카 겔의 박층을 쓰는 방법이다.

시 약 실리카 겔(박층크로마토그래프용) 백색의 가루로 입자의 크기는 5~25 $\mu$ m(평균)이고 5~15%의 황산칼슘을 함유한다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 평활한 내열성 유리판(세로 200mm, 가로 50mm 또는 200mm, 두께 3mm) 위에 적당한 장치를 써서 실리카 겔(박층크로마토그래프용)을 두께 250~300 $\mu$ m의 박층상으로 균일하게 도포하고 박층을 위로하여 수평으로 놓고 실온에서 2~3시간 방치하고 이것을 50~60℃에서 1시간 건조한다. 다시 105℃에서 1시간 가열한 다음 건조제를 넣은 기밀용기내에서 식힌다. 박층의 한쪽 끝에서 부터 20mm가 되는 곳에 약 10mm의 간격으로 검액 및 표준액을 마이크로피펫 또는 모세관을 써서 점적한다. 이것을 다시 기밀용기내에 방치하고 반점을 건조한 다음 미리 전개용매를 넣은 전개용 용기내에 검액을 점적한 한쪽 끝을 아래로 하여 넣는다. 그 한쪽 끝에서 약 10mm가 되는 곳까지 용매에 담그고 전개용 용기를 잘 닫아 상승법으로 전개시킨다. 전개용매가 검액을 점적한 곳으로 부터 100mm의 거리까지 상승했을 때 유리판을 전개용 용기에서 꺼내어 건조한다. 검액 및 표준액에서 얻은 반점의 위치 및 색을 자연광하에서, 필요하면 자외선하에서 비교 관찰한다. 다음 식에 따라 “R<sub>f</sub>” 또는 “R<sub>s</sub>” 값을 구한다.

$$R_f = \frac{\text{원선에서 반점의 중심까지의 거리}}{\text{원선에서 용매선단까지의 거리}}$$

$$R_s = \frac{\text{원선으로부터 검액의 반점 중심까지의 거리}}{\text{원선으로부터 표준액의 반점 중심까지의 거리}}$$

주 의 : 실리카 겔을 유리판에 도포할 때에는 그 용기에 표시된 조제법에 따른다



### 13. 불검화물측정법

불검화물은 검체중의 수산화칼륨으로 검화되지 않고 유기용매에 녹으며 물에 녹지 않는 물질을 말한다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체 약 5g을 정밀하게 달아 250ml의 플라스크에 넣고 수산화칼륨·에탄올시액 50ml를 넣고 환류냉각기를 달아 수욕상에서 때때로 흔들어 섞으면서 1시간 천천히 끓인 다음 제 1의 분액깔때기에 옮긴다. 플라스크는 온수 100ml로 씻고 씻은 액은 제 1의 분액깔때기에 넣고 여기에 물 50ml를 넣어 실온이 될 때까지 식힌다. 다음 에텔 100ml로 플라스크를 씻고 씻은 액을 제 1의 분액깔때기에 넣고 1분간 세게 흔들어 섞어 추출한 다음 명확하게 두층으로 나누어질 때까지 방치한다. 물층은 제 2의 분액깔때기로 옮기고 에텔 50ml를 넣어 같은 방법으로 흔들어 섞은 다음 방치하고 물층은 다시 제 3의 분액깔때기로 옮겨 에텔 50ml를 넣고 다시 같은 방법으로 흔들어 섞어 추출한다. 제 2 및 제 3의 분액깔때기중의 에텔추출액은 제 1의 분액깔때기로 옮기고 각각 분액깔때기는 소량의 에텔로 씻고 씻은 액은 제 1의 분액깔때기에 합한다. 제 1의 분액깔때기에 물 30ml씩을 넣고 씻은 액이 페놀프탈레인시액 2방울로 홍색을 나타내지 않을 때까지 씻는다. 에텔액에 무수황산나트륨 소량을 넣고 1시간 방치한 다음 건조한 여과지를 써서 미리 무게를 단 플라스크에 여과한다. 제 1의 분액깔때기는 에텔로 잘 씻고 씻은 액은 먼지의 여과지를 써서 플라스크에 합하고 여액 및 씻은 액을 수욕상에서 가온하여 에텔을 거의 날려 보낸 다음 아세톤 3ml를 넣고 다시 수욕상에서 증발 건조하고 감압하(약 200mmHg)에서 70~80℃로 30분간 가열하고 데시케이터(감압, 실리카 겔)에 옮겨 30분간 식힌 다음 무게를 단다. 플라스크에 에텔 2ml 및 중화에탄올 10ml를 넣고 잘 흔들어 섞어 추출물을 녹인 다음 페놀프탈레인시액 2~3방울을 넣은 다음 0.1N 수산화칼륨·에탄올액으로 30초간 지속하는 옅은 홍색을 나타낼 때까지 혼입지방산을 적정한다.

$$\text{불검화물(\%)} = \frac{A - (B \times 0.0282)}{C} \times 100$$

A : 추출물의 양(g)

B : 0.1N 수산화칼륨·에탄올액의 소비량(ml)

C : 검체의 양(g)

### 14. 불소시험법

불소시험법은 검체중에 함유되는 불소의 양의 한도를 시험하는 방법이다. 그 한도는 불소(F)의 중량 백분율(%)로 표시한다.

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다.

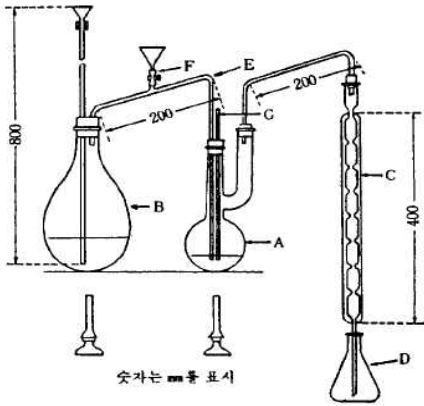
A : 증류플라스크(용량 약 300ml)

B : 수증기발생기(용량 약 1ℓ)

C : 냉각기

D : 수기(용량 약 200ml)

E : 수증기 도입관(안지름 약 8mm)



F : 핀치콕크가 달린 고무관

G : 온도계

**조 작 법 1) 검액의 조제** 불소 100~300 $\mu$ g에 해당 하는 양의 검체를 정밀하게 달아 물 20~30ml를 써서 증류플라스크 A에 씻어 넣고 유리구슬 8~12개, 희석시킨 정제황산 50 ml 및 검체중의 염소이온에 해당하는

양 이상으로 황산은을 넣어 섞는다. 다음 A를 미리 수증기 도입관 E에 수증기를 통해서 씻은 증류장치에 연결한다. 수기 D에는 물 약 20ml를 넣고 냉각기 C의 끝을 이 물에 잠기게 한다. A를 가열하여 액의 온도가 130 $^{\circ}$ C로 될 때 핀치콕크로 고무관 F를 막고 수증기발생기 B에서 수증기를 통한다. 동시에 A액의 온도를 140 $\pm$ 5 $^{\circ}$ C로 유지하도록 가열을 조절한다. 유액이 170~

180ml가 되었을 때 증류를 그치고 유액을 메스플라스크에 옮겨 D를 물 소량으로 씻고 씻은 액을 유액에 합하고 물을 넣어 200ml로 하여 검액으로 한다.

**2) 정량조작** 검액 및 불소표준액 20ml씩을 각각 50ml 메스플라스크에 넣고 불소시험법용 알리자린 콤플렉스시액 1ml, 질산란탄시액 1ml, pH 5.2 초산·초산나트륨완충액 5ml, 아세톤 20ml 및 물을 넣어 50ml로 하고 잘 섞어 1시간 방치한 다음 파장 620nm에서 흡광도를 측정한다. 따로 물 20ml를 50ml 메스플라스크에 취하고 검액의 조제와 같은 방법으로 조작하여 대조액으로 한다.

$$\text{불소(F)의 양}(\mu\text{g}) = \frac{A \times 200}{A_s \times \text{검체의 양}(g)}$$

A : 검액에서 얻은 정색도의 흡광도

A<sub>s</sub> : 불소표준액에서 얻은 정색도의 흡광도

## 15. 비소시험법

비소시험법은 원료중에 불순물로서 들어있는 비소의 한도시험이다. 그 한도는 삼산화비소(As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)의 양으로 나타내며 보통 중량백만분율(ppm)로 나타낸다.

**장치 A, 장치 B, 장치 C를 쓰는 방법**

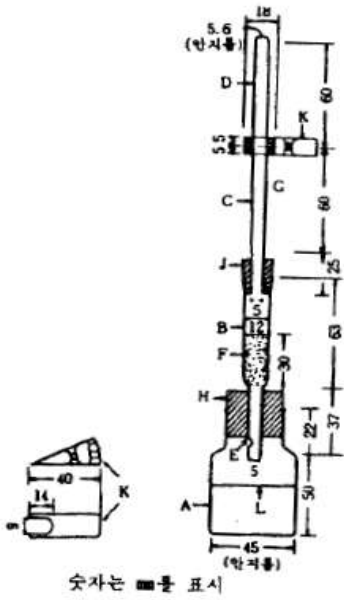
**장 치 A** 그림 1과 같은 장치를 쓴다.

배기관 B에 약 30mm의 높이로 유리섬유 F를 채우고 초산납시액 및 물의 같은 용량혼합액으로 고르게 축인 다음 밑에서 약하게 흡인하여 과량의 액을 제거한다. 이것을 고무마개 H의 중심에 수직으로 끼우고 B의 아래에 있는 작은구멍 E는 고무마개 아래까지 조금 내려가도록 하여 발생병 A에 끼운다. B의 상단에는 유리관 C를 수직으로 고정시킨 고무마개 J를 끼운다. C의 하단은 J의 하단과 동일 평면이 되도록 한다. 쓰기 직전에 C 및 D의 갈아 맞춘 면 사이에 브롬화제이수은지를 끼우고 클립 K로 C 및 D를 고정시킨다.

A : 발생병(어깨부분까지의 내용 약 70ml)

B : 배기관

C 및 D : 갈색유리관 (안지름 5.6mm, 접속부의 바깥지름은 18mm이며 각각 갈아 맞춘다)



숫자는 mm를 표시  
그림 1

- E : 작은구멍
- F : 유리섬유(약 0.2g)
- G : 브롬화제이수은지(18mm×18mm)
- H 및 J : 고무마개
- K : 클립
- L : 40ml의 표선

장 치 B 그림 2와 같은 장치를 쓴다.

A : 발생병(어깨부분까지의 내용 약 70ml)

B : 배기관

C : 유리관(안지름 5.6mm, 흡수관에 넣은 부분은 끝을 안지름 1mm로 길게 뽑는다)

D : 흡수관(안지름 10mm)

E : 작은구멍

F : 유리섬유(약 0.2g)

G : 5ml의 표선

H 및 J : 고무마개

L : 40ml의 표선

배기관 B에 약 30mm의 높이로 유리섬유 F를 채우고 초산납시액 및 물의 같은 용량 혼합액으로 고르게 축인 다음 밑에서 약하게 흡인하여 과량의 액을 제거한다. 이것을 고무마개 H의 중심에 수직으로 끼우고 B의 아래에 있는 작은구멍 E는 고무마개 아래까지 조금 내려가도록 하여 발생병 A에 끼운다. B의 상단에는 유리관 C를 수직으로 고정된 고무마개 J를 끼운다. C의 배기관 쪽의 하단은 고무마개 J의 하단과 동일 평면으로 한다.

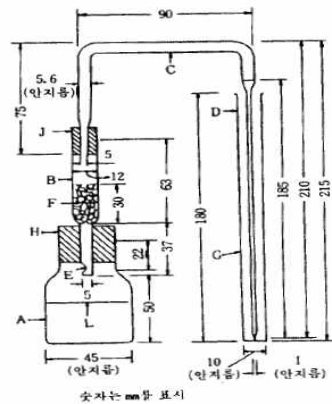
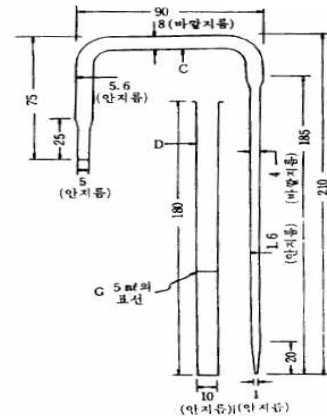


그림 2



장 치 C 그림 3과 같은 장치를 쓴다.

A : 발생병(내용량 약 60ml)

B : 배기관(안지름 약6.5mm)

C 및 D : 갈색유리관(안지름 6.5mm, 접속부의 바깥지름 약 18mm이며 각각 갈아 맞춘다)

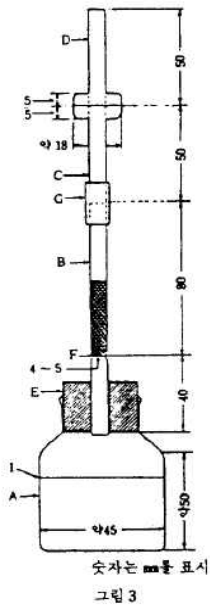
E : 고무마개

F : 유리관 B에 달린 들어간 부분으로 유리섬유를 받혀준다.

G : 고무관

H : 클립

I : A의 40ml표선



유리관 B에는 유리섬유를 F에서 약 30mm의 높이로 채우고 비소시험 장치 C용 초산납시액 및 물의 같은 용량 혼합액으로 고르게 축인 다음 관의 밑에서 가만히 흡인하여 유리섬유 및 기벽에서 과량의 액을 제거하여 둔다. 쓰기 직전에 유리관 C 및 D의 접속부에 비소시험 장치 C용 브롬화제이수은지를 끼우고 클립 H로 양쪽관을 고정시킨다.

**조 작 법** 1) **검액의 조제** 따로 규정이 없는 한 다음의 방법에 따른다.

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 양의 검체를 달아 물 5ml를 넣어 필요하면 가온하여 녹인 다음 검액으로 한다.

**제 2 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 양의 검체를 달아 물 5ml 및 황산 1ml를 넣는다. 다만 무기산의 경우에는 황산을 넣지 않는다. 이 액에 아황산 10ml를 넣고 작은 비커에 넣어 수욕상에서 가열하여 아황산이 없어지고 약 2ml가 될 때까지 증발시키고 물을 넣어 5ml로 하여 검액으로 한다.

**제 3 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 양의 검체를 달아 백금제, 석영제 또는 사기제 도가니에 넣는다. 여기에 질산마그네슘·에탄올용액(1→50) 10ml를 넣어 에탄올에 점화하여 태운 다음 천천히 가열하여 회화시킨다. 만일 이 방법으로 탄화물이 남아 있을 때는 소량의 질산으로 적시고 다시 가열하여 회화한다. 식힌 다음 잔류물에 염산 3ml를 넣어 수욕상에서 가온하여 녹여 검액으로 한다.

2) **검액의 시험** 따로 규정이 없는 한 다음에 따라 시험한다.

**가) 장치 A를 쓰는 방법**

표준색의 조제는 동시에 한다.

발생병 A에 검액을 취하여 필요하면 소량의 물로 씻어 넣고 이 액에 메칠오렌지시액 1방울을 넣고 강암모니아수 또는 묽은염산을 써서 중화시킨 다음 희석시킨 염산(1→2) 5ml 및 요오드화칼륨시액 5ml를 넣어 2~3분간 방치한 다음 다시 산성염화제일석시액 5ml를 넣고 실온에서 10분간 방치한다. 다음 물을 넣어 40ml로 하고 무비소아연 2g을 넣고 곧 B, C, G 및 D를 연결시킨 고무마개 H를 발생병 A에 끼우고 25℃의 물속에 발생병 A의 어깨까지 담그어 1시간 방치한 다음 곧 브롬화제이수은지의 색을 관찰한다. 이 색은 표준색보다 진하여서는 안된다.

**표준색의 조제** 발생병 A에 비소표준액 2ml를 정확하게 넣고 희석시킨 염산(1→2) 5ml 및 요오드화칼륨시액 5ml를 넣어 2~3분간 방치한 다음 산성염화제일석시액 5ml를 넣어 실온에서 10분간 방치한다. 이하 앞에서와 같은 방법으로 얻은 브롬화제이수은지의 정색을 표준색으로 한다. 이 색은 삼산화비소( $As_2O_3$ ) 2 $\mu$ g에 해당한다.

**나) 장치 B를 쓰는 방법**

표준색의 조제는 동시에 한다.

발생병 A에 검액을 취하여 이하 장치 A를 쓰는 방법과 같이 조작하여 실온에서 10분간 방치한다. 다음에 물을 넣어 40ml로 하고 무비소아연 2g을 넣고 곧 B 및 C를 연결한 고무마개 H를 발생병 A에 끼운다. C의 세관부 끝은 미리 비화수소흡수액 5ml를 넣은 흡수관 D의 밑에까지 닿도록 넣어 둔다. 다음에 발생병 A를 25℃의 물속에 어깨까지 담그어 1시간 방치한다. 흡수관을 꺼내어 필요하면 피리딘을 넣어 5ml로 하고 흡수액의 색을 관찰한다. 이 색은 표준색보다 진하지 않다.

표준색의 조제 발생병 A에 비소표준액 2ml를 정확하게 넣고 희석시킨 염산(1→2) 5ml 및 요오드화칼륨시액 5ml를 넣어 2~3분간 방치한 다음 산성염화제일석시액 5ml를 넣어 실온에서 10분간 방치한다. 이하 앞에서와 같은 방법으로 조작하여 얻은 흡수액의 정색을 표준색으로 한다. 이 색은 삼산화비소(As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) 2μg에 해당한다.

비화수소흡수액 디에틸디치오카바민산 0.50g에 피리딘을 넣어 녹여 100ml로 한다. 이 액은 차광한 유리마개병에 넣어 냉소에 보관한다.

**다) 장치 C를 쓰는 방법**

표준색의 조제는 동시에 한다.

따로 규정이 없는 한 발생병 A에 원료각조에서 규정하는 양의 검액을 취하여 메칠오렌지시액 2방울을 넣고 강암모니아수 또는 암모니아수시액으로 중화하고 희석시킨 염산(1→2) 5ml 및 요오드화칼륨시액 5ml를 넣어 2~3분간 방치한 다음 비소시험장치 C용 염화제일석시액 5ml를 넣고 10분간 방치한다. 다음 물을 넣어 40ml로 하고 무비소아연 2g을 넣어 곧 유리관 B, C 및 D를 연결한 고무마개 E를 끼우고 25℃의 물속에 발생병의 어깨까지 담그어 1시간 방치한 다음 곧 브롬화제이수은지를 꺼내고 직사광선에 닿지 않도록 조심하면서 곧 관찰한다. 이 색은 표준색보다 진하지 않다.

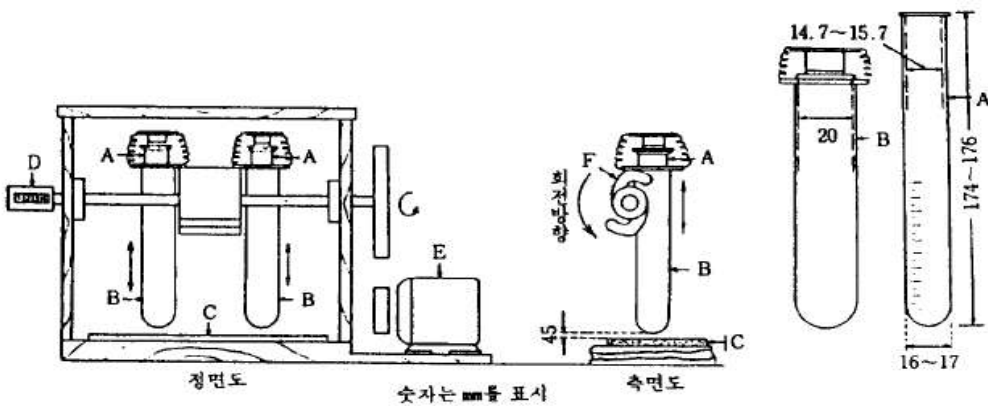
표준색의 조제 따로 규정이 없는 한 발생병에 비소표준액 2ml를 넣고 검액의 경우와 같은 방법으로 조작한다.

주 의 : 이 시험 및 검액의 조제에 쓰이는 시약 및 시액은 공시험에서 정색하지 않거나 또는 거의 정색하지 않는 것을 쓴다.

**16. 비용적측정법**

비용적은 단위질량의 물체가 차지하는 부피를 말한다.

장 치 그림과 같은 장치를 쓴다.



- A : 눈금이 있는 시험관(용량 20ml, 무게 15~16g)
- B : 금속관
- C : 고무관(두께 3mm)

D : 시수기(示數器)

E : 모터

F : 회전날개

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체를 105℃에서 항량이 될 때까지 건조하고 표준체 177 $\mu$ m을 통한다. 그 3.0g을 정확하게 달아 이것을 가만히 20ml 눈금이 있는 시험관 A에 넣는다. A를 금속관 B에 넣어 뚜껑을 덮고 높이 45mm에서 2초간에 1회의 속도로 400회 낙하시킨 다음 그 부피를 읽는다.

$$\text{비용적}(ml/g) = \frac{\text{부피}(ml)}{3(g)}$$

## 17. 비점측정법 및 증류시험법

액체의 비점 및 규정온도에 있어서의 액체유출량측정법은 다음 제 1 법, 제 2 법 또는 제 3 법에 따라 측정한다. 비점은 최초의 유출액 5방울이 유출했을 때를 최저로 하고 마지막 액이 플라스크의 밑바닥으로 부터 증발할 때를 최고로 한다.

증류시험은 따로 규정이 없는 한 규정온도 범위에서의 유출액의 용량을 계량하는 것이다.

### 제 1 법

**장 치** 그림1과 같은 장치를 쓴다.

A : 온도계(측정온도가 200℃ 미만일 때는 온도계 1호 또는 2호, 200℃ 이상일 때는 3호를 쓴다.)

B : 보조온도계(온도계 1호를 써서 그 수은구가 온도계 A의 노출부에 있는 수은주의 거의 중앙부에 오도록 한다.)

**조 작 법** 검체 25ml를 취하여 증류플라스크에 넣은 다음 비등석 2~3개를 넣고 수은구의 상단을 유출구의 중앙부에 오도록 온도계를 붙이고 플라스크를 석면판에 올려놓은 다음 유출관에 냉각기를 연결하고 플라스크를 가열하여 따로 규정이 없는 한 측정온도가 200℃ 미만인 것은 1분간 4~5ml, 200℃ 이상의 것은 1분간 3~4ml의 유출속도로 증류한다.

온도계 노출부의 수은주 및 기압에 대한 측정온도의 보정은 각각 다음의 두가지 식에 따라 한다.

온도계 노출부의 수은주에 대한 측정온도의 보정

$$T_1 = t + 0.00015(t-t_1)N$$

T<sub>1</sub> : 온도계 노출부의 수은주를 보정한 온도

t : 온도계에 나타난 온도

t<sub>1</sub> : 보조온도계에 나타난 온도

N : 온도계 노출부에 있는 수은주의 도수(度數), 마개의 상단에서 셀 수 있는 것으로 한다.

기압에 대한 보정

$$T = T_1 + 0.00012(760 - P)(273 + T_1)$$

T : 보정된 온도

P : 측정할 때의 기압

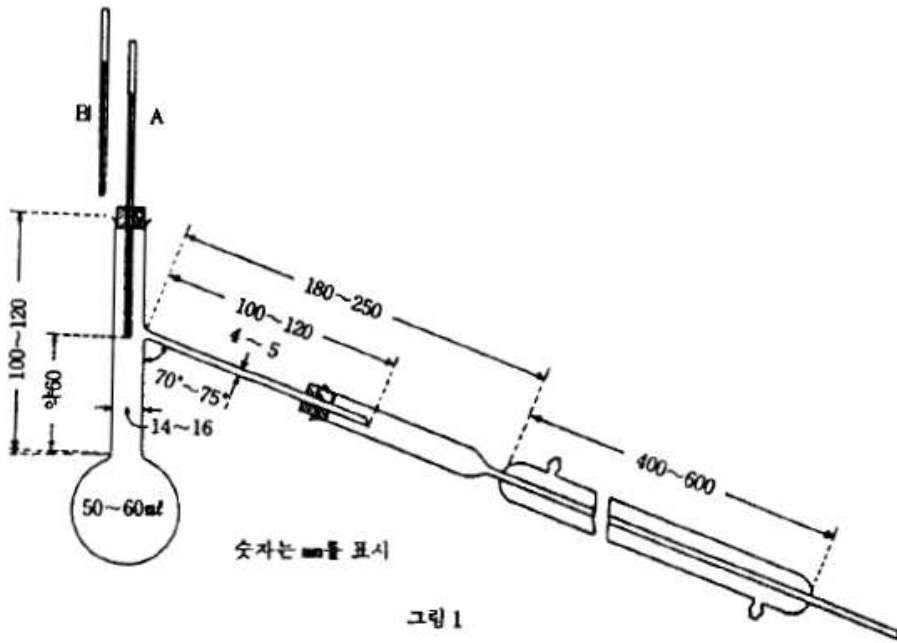


그림 1

### 제 2 법

**장 치** 제 1 법과 같은 장치를 쓴다. 다만 증류플라스크는 내용량 200ml, 목의 안지름 18~24mm, 안지름 5~6mm의 유출관이 붙어있는 것을 쓴다.

온도계 및 보조온도계 : 제 1 법의 것을 쓴다.

**조 작 법** 검체 100ml를 1ml의 눈금이 있는 메스실린더로 취하고 액온을 측정한 다음 증류플라스크에 넣고 이 메스실린더를 씻지 않고 수기로 하여 제 1 법과 같은 방법으로 증류한 다음 유액의 온도를 앞의 액온과 같게 하여 유출액의 용적을 측정한다. 60℃ 이하에서 증류하기 시작하는 액은 미리 검체를 10~15℃로 식히고 그 용량을 측정한 다음 냉각관에는 아답터의 끝을 수기인 메스실린더에 꽂는다. 마개에는 공기가 나가는 작은 구멍을 뚫어 둔다.

증류중에는 메스실린더의 상부로 부터 25mm 이하의 부분을 얼음으로 식힌다.

### 제 3 법



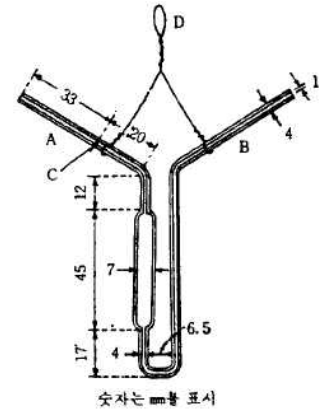


**조 작 법**

**제 1 법 1) 비중병에 의한 측정법** 비중병은 보통 내용 10~100ml의 유리용기로 온도계가 붙은 갈아맞춘 마개 및 표선과 갈아맞춘 뚜껑이 있는 측관 등이 있다. 미리 깨끗이 씻고 건조한 비중병의 무게  $W$ 를 정밀하게 단다. 다음 마개 및 뚜껑을 열어 검체를 채우고  $t^{\circ}\text{C}$ 보다  $1\sim 3^{\circ}\text{C}$  낮게 하고 기포가 없게 뚜껑을 잘 닫는다. 천천히 온도를 올려 온도계가  $t^{\circ}\text{C}$ 를 나타낼 때 표선의 윗쪽의 검체를 측관에서 빼내고 측관에 뚜껑을 닫고 바깥쪽을 잘 닦은 다음 무게  $W_1$ 를 정밀하게 단다. 다시 같은 비중병으로 물을 써서 같은 조작을 하고  $t^{\circ}\text{C}$ 에 있어서의 무게  $W_2$ 를 정밀하게 단다.

$$d_t^t = \frac{W_1 - W}{W_2 - W}$$

**2) 쉬프렝겔·오스트발트비중병에 의한 측정법** 쉬프렝겔·오스트발트 비중병은 보통 내용 1~10ml의 유리용기로 그림과 같이 양쪽 끝이 두꺼운 세관(細管)으로 되어 한쪽세관 A에는 표선 C가 있다. 미리 깨끗이 닦아 건조한 피크노메타를 백금 또는 알루미늄 등의 선 D로 화학천칭의 저울대의 고리에 걸어서 무게를 단다. 다음  $t^{\circ}\text{C}$ 보다  $3\sim 5^{\circ}\text{C}$  낮은 검체중에 세관 B를 담근다. A에는 고무관 또는 갈아맞춘 세관을 붙여 거품이 들어가지 않게 조심하면서 검체를 C위까지 빨아 올린다. 다음  $t^{\circ}\text{C}$ 의 수욕중에 약 15분간 담근 다음 B의 끝에 여과지편을 대어 검체의 끝을 C에 일치시킨다.



수욕중에서 들어 내어 바깥쪽을 잘 씻고 무게  $W_1$ 를 달고 같은 피크노메타를 써서 물로 같은 방법으로 조작하여 그  $t^{\circ}\text{C}$ 에서의 무게  $W_2$ 를 칭량한다. 1)의 식에 따라 비중  $d_t^t$ 를 구한다.

**3) 비중부액계에 의한 측정법** 규정온도용의 비중부액계로 필요한 정밀도를 갖는 것을 쓴다. 비중부액계는 에탄올 또는 에틸로 깨끗이 씻은 것을 쓴다. 검체를 잘 흔들어 섞은 다음 거품이 없어지면 비중부액계를 띄운다. 규정온도에서 비중부액계가 정지했을 때 메니스커스의 상연에서 비중의 눈금을 읽는다. 다만 눈금 읽는 방법이 표시되어 있는 비중부액계는 그 방법을 따른다.

**제 2 법 제 1 법의 1)에서 쓴 비중병과 같은 형의 25ml 비중병에 등유(燈油)를 약 6mm의 깊이로 넣고 그 무게  $W$ 를 정밀하게 달아 여기에 원료각조의 건조감량항에서 규정하는 조건으로 건조한 검체 1~2ml를 넣어 그 무게  $W_1$ 를 정밀하게 단다. 등유를 써서 기벽에 부착한 검체를 비중병에 씻어 넣고 등유를 추가하여 검체를 덮는다. 비중병을 데시케이터에 넣고 3mmHg이하로 감압하여 거품이 생기지 않게 되었을 때 비중병을 꺼내어 등유를 가득 채운다. 이것을  $17\sim 19^{\circ}\text{C}$ 로 하고 천천히 온도를 올려 온도계가  $20^{\circ}\text{C}$ 로 되었을 때 표선 윗쪽의 등유를 측관으로 부터 빼내고 측관에 마개를 한 다음 겉을 닦은 다음 무게  $W_2$ 를 정밀하게 단다. 다시 같은 비중병에 등유를 넣어 앞에서와 같은 조작을 하여  $20^{\circ}\text{C}$ 에서의 무게  $W_3$ 를 정밀하게 단다.**

$$d_{20}^{20} = \frac{(W_1 - W) \times D}{(W_1 - W) - (W_3 - W_2)}$$

D : 쓴 등유의 비중  $d_{20}^{20}$

**제 3 법** 미리 제 1 법의 1)에서 쓴 비중병과 같은 형의 비중병의 무게  $W$ 를 정밀하게 단 다음 마개 및 뚜껑을 빼고 용해한 검체가 온도계 끝에 닿지 않게 검체를 넣고 온도계를 삽입치 않고 천천히 온도를

올려 검체의 용해온도보다 약간 높은 온도로 1시간 유지하여 검체중의 거품을 제거한다. 식힌 다음 온도계 및 뚜껑을 하고 무게  $W_1$ 를 정밀하게 단다. 다음에 마개 및 뚜껑을 빼고 검체위에 물을 채우고 20℃보다 1~3℃ 낮게하여 거품이 남지 않게 조심하면서 마개를 한다. 천천히 온도를 올려 온도계가 20℃로 되었을 때 표선 위의 물을 측관으로 부터 빼내어 측관에 뚜껑을 닫고 겉을 닦은 다음 무게  $W_2$ 를 정밀하게 단다. 다시 같은 비중병에 물을 넣어 앞에서와 같은 조작을 하여 20℃에서의 무게  $W_3$ 를 정밀하게 단다.

$$d_{20}^{20} = \frac{(W_1 - W)}{(W_3 - W) - (W_2 - W_1)}$$

## 19. 비타민A정량법

비타민A정량법은 초산레티놀, 팔미틴산레티놀, 비타민A유, 간유 및 기타 원료중의 비타민A를 자외부의 흡광도측정법에 따라 정량하는 방법이다. 다만 일반적으로는 원료의 종류 또는 정량을 방해하는 물질이 존재할 때 적당한 전처리를 할 필요가 있다.

1 비타민A단위(1 비타민A국제단위와 같다)는 비타민A(알코올형) 0.3 $\mu$ g에 해당한다.

**조작법** 조작은 신속하게 하며 될 수 있는대로 공기 또는 다른 산화제와의 접촉을 피하며 용기는 차광용기를 쓴다. 원료각조에서 따로 규정이 없는 한 제1법에 따르나 제1법으로 측정이 적합하지 않은 것은 제2법에 따른다.

**제1법** 검체 약 0.5g을 정밀하게 달아 이소프로판올에 녹여 정확하게 250ml로 한다. 이 액을 층장 10mm, 파장 326nm에서의 흡광도가 약 0.5가 되도록 이소프로판올로 정확하게 희석하여 검액으로 하고 흡수극대파장을 측정한다. 또한 10mm 측정셀로 파장 300nm, 310nm, 320nm, 326nm, 330nm, 340nm, 및 350nm에서의 흡광도를 측정하고 326nm에서의 흡광도를 1.000으로 하였을 때 각 파장에서의 흡광도비를 구한다. 흡수극대파장이 325~328nm 사이에 있고 또 측정한 각 파장에서의 흡광도비가 각각 다음 표의 값의  $\pm 0.030$  범위내에 있으면 326nm의 흡광도 A로부터 검체 1g중의 비타민A단위를 계산한다.

$$1\text{g중의 비타민A단위수} = E_{1\text{cm}}^{\%}(326\text{nm}) \times 1900$$

$$E_{1\text{cm}}^{\%}(326\text{nm}) = \frac{A}{W} \times \frac{V}{100}$$

V : 검액의 총 ml수

W : 검액 Vml중의 검체의 양(g)

초산레티놀과 팔미틴산레티놀의 확인에는 다음의 확인시험을 한다.

**확인시험** 검체, 박층크로마토그래프용 초산레티놀표준품 및 박층크로마토그래프용팔미틴산레티놀표준품 각각 15000단위에 해당하는 양을 달아 각각 석유에틸 5ml에 녹여 검액 및 표준액으로 한다. 이 액을 가지고 박층크로마토그래프법에 따라 시험한다. 검액 및 표준액 5 $\mu$ l씩을 박층크로마토그래프용실리카 겔을 써서 만든 박층판에 점적한다. 벤젠을 전개용매로 하여 약 10cm 전개시킨 다음 박층판을 바람에 말린다. 여기에 삼염화안티몬시액을 뿌려 검체 및 표준품의 청색으로 정색된 주반점의 위치를 비교하여 확인한다.

제1법에 따라 조작하여 흡수극대파장이 325~328nm의 사이에 있지 않을 때 또는 흡광도의 비가 다음 표에 표시한 값의  $\pm 0.030$  범위내에 있지 않을 때는 제2법을 쓴다.

$\lambda$ (nm)	초산레티놀	팔미틴산레티놀
300	0.578	0.590
310	0.815	0.825
320	0.948	0.950
326	1.000	1.000
330	0.972	0.981
340	0.786	0.795
350	0.523	0.527

**제 2 법** 검체의 표시량에 따라 500 비타민A단위 이상에 해당하는 검체를 정밀하게 달아 플라스크에 넣고 무알데히드에탄올 30ml 및 파이로갈롤·에탄올용액(1→10) 1ml를 넣는다. 다음에 수산화칼륨용액(9→10) 3ml를 넣어 환류냉각기를 붙이고 수욕상에서 30분간 가열하여 검화시키고 곧 상온으로 식힌 다음 물 30ml를 넣어 분액깔때기 A에 옮기고 플라스크는 물 10ml, 에텔 40ml로 차례로 씻어 씻은 액을 분액깔때기 A에 넣고 잘 흔들어 섞어 방치한다. 물층을 분액깔때기 B에 옮기고 비타민A정량용에텔 30ml로 플라스크를 씻고 씻은 액을 분액깔때기 B에 넣고 흔들어 추출한다. 물층은 플라스크에 따로 취하고 에텔층은 분액깔때기 A에 합하고 따로 취한 물층은 분액깔때기 B에 넣고 에텔 30ml를 넣고 흔들어 추출한다. 에텔층은 분액깔때기 A에 합한다. 여기에 물 10ml를 넣고 가만히 2~3번 거꾸로 흔들어 정지한 다음 분리한 물층을 버린다. 다시 물 50ml씩으로 3회 씻고 씻을 때마다 점차 강하게 흔든다. 씻은 액이 페놀프탈레인시액으로 정색되지 않을 때까지 물 50ml씩으로 씻은 다음 10분간 방치한다. 물을 되도록 제거하여 에텔추출액을 삼각플라스크에 옮기고 에텔 10ml씩으로 2회 씻어 넣은 다음 무수황산나트륨 5g을 넣어 흔들어 섞고 경사하여 에텔추출액을 증류플라스크에 옮긴다. 남은 황산나트륨은 에텔 10ml씩으로 2회 이상 씻어 씻은 액은 플라스크에 합한다. 에텔추출액을 45℃의 수욕중에서 흔들어 주면서 아스피레이터를 써서 농축하여 약 1ml로 하고 곧 이소프로판올을 넣어 녹여 1ml중에 6~10 비타민A단위를 함유하도록 정확하게 희석하여 검액으로 한다. 이 액을 층장 10mm로 파장 310nm, 325nm 및 334nm에서 각각 흡광도  $A_1$ ,  $A_2$  및  $A_3$ 를 측정한다.

$$1\text{g중의 비타민A단위수} = E_{1\text{cm}}^{\%}(325\text{nm}) \times 1830$$

$$E_{1\text{cm}}^{\%}(325\text{nm}) = \frac{A_2}{W} \times \frac{V}{100} \times f$$

$$f = 6.815 - 2.555 \times \frac{A_1}{A_2} - 4.260 \times \frac{A_3}{A_2}$$

f : 보정계수

V : 검액의 총 ml수

W : 검액 Vml중의 검체의 양(g)

## 20. 산가측정법

산가는 검체 1g을 중화하는데 필요한 수산화칼륨(KOH)의 mg수이다.

### 조 작 법

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정한 검체의 양을 정밀하게 달아 250ml의 플라스틱 크에 넣고 에탄올 및 에텔의 같은 용량의 혼합액 50ml를 넣어 가온하여 녹이고 페놀프탈레인시액 1ml를 넣어 때때로 흔들어 섞으면서 0.1N 수산화칼륨액으로 적정한다. 적정의 종말점은 액의 옅은 홍색이 30초동안 지속할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$\text{산 가} = \frac{0.1\text{N 수산화칼륨액의 소비량(ml)} \times 5.611}{\text{검체의 양(g)}}$$

**제 2 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정한 검체의 양을 정밀하게 달아 250ml의 플라스크에 넣고 에탄올 및 에텔의 같은 용량의 혼합액 50ml를 넣어 가온하여 녹이고 페놀프탈레인시액 3방울을 넣어 때때로 흔들어 섞으면서 0.1N 수산화칼륨·에탄올액으로 적정한다. 적정의 종말점은 액의 옅은 홍색이 30초동안 지속할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$\text{산 가} = \frac{0.1\text{N 수산화칼륨·에탄올액의 소비량(ml)} \times 5.611}{\text{검체의 양(g)}}$$

## 21. 산가용물시험법

산가용물시험법은 검체중의 묽은염산에 녹는 물질의 양을 측정하는 방법이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체 약 1g을 정밀하게 달아 묽은염산 20ml를 넣어 50℃에서 15분간 저어 섞으면서 가온한 다음 물을 넣어 정확하게 50ml로 하여 여과한다. 처음 여액 15ml를 버리고 다음 여액 25ml를 정확하게 취하여 수욕상에서 증발건고하여 항량이 될 때까지 강열하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 방냉한 다음 그 무게를 정밀하게 단다.

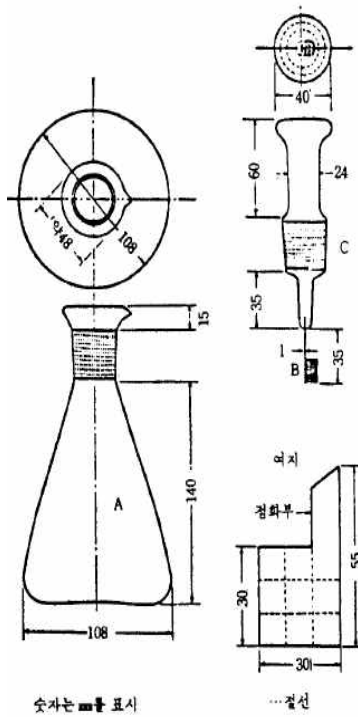
## 22. 산불용물시험법

산불용물시험법은 검체중의 염산에 녹지 않는 물질의 양을 측정하는 방법이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정한 검체의 양을 정밀하게 달아 물 약 70ml를 넣어 저어 섞으면서 염산 10ml를 조금씩 넣어 5분간 끓인다. 식힌 다음 정량분석용여과지(5종C)를 써서 여과하고 여과지위의 잔류물을 열탕으로 씻고 씻은 액에 질산은시액으로 염화물의 반응이 나타나지 않을 때 잔류물을 여과지와 함께 회화하여 항량이 될 때까지 강열하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 그 무게를 정밀하게 단다.

## 23. 산소플라스크연소법

산소플라스크연소법은 염소, 브롬, 요오드, 불소 또는 황 등을 함유하는 유기화합물질을 산소를 충전시킨 플라스크중에서 연소분해하여 그 중에 들어 있는 할로젠 또는 황등을 확인 또는 정량하는 방법이다.



**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다.

A : 내용량 500ml인 무색의 두꺼운(약 2mm) 경질유리플라스크이며 입이 윗쪽으로 벌어진것. 다만 불소의 정량에는 석영제플라스크를 쓴다.

B : 백금제바구니 또는 백금제망통(網筒)(백금선으로 마개 C의 끝에 매단다)

C : 경질유리마개, 다만 불소의 정량에는 석영제마개를 쓴다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 다음 방법에 따른다.

**1) 검체채취법**

가) 검체가 고체일 때 원료각조에서 규정하는 양의 검체를 그림과 같은 여과지 중앙에 달아 그 무게를 정밀하게 달고 흠어지지 않도록 접은 선에 따라 싸고 백금제바구니 또는 백금제망통(網筒) B속에 점화부(點火部)가 밖으로 나가도록 넣는다.

나) 검체가 액체일 때 미리 적당량의 탈지면을 가로 50mm, 세로 5mm의 여과지로 그 끝부분 약 20mm(점화부)가 남도록 말아서 백금제바구니 또는 백금제망통 B속에 넣는다. 탈지면에는 원료각조에서 규정된 양의 검체가 스며 들어가도록한다.

**2) 연소법** 원료각조에서 규 정된 흡수액을 플라스크A에 넣고 A안에는 미리 산소를 충전시키고 마개 C의 갈아 맞춘 부분을 물로 축인 다음 점화부에 점화하여 곧 A속에 넣고 완전히 연소될 때까지 기밀하게 유지한다. 다음에 A내의 흰 연기가 완전히 없어질 때까지 때때로 흔들어 주고 15~30분간 방치한다. A의 윗부분에 소량의 물을 넣어 조심하면서 C를 빼고 메탄올 15ml로 C, B 및 A의 내벽을 씻어 넣고 여기서 얻은 액을 검액으로 한다. 따로 검체를 쓰지 않고 같은 방법으로 공시험액으로 한다.

**3) 정량법** 원료각조에서 따로 규정이 없는 한 다음 방법으로 한다.

**제 1 법 (염소 또는 브롬)** 검액에 브롬페놀블루시액 1방울을 넣고 액의 색이 황색으로 될 때까지 묽은 질산을 적가한 다음 묽은질산 0.5ml, 메탄올 100ml 및 디페닐카르바손시액 1ml를 넣어 흔들면서 0.01N 초산제이수은액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.01N \text{ 초산제이수은액 } 1ml = 0.35453mg \text{ Cl}$$

$$0.01N \text{ 초산제이수은액 } 1ml = 0.7990mg \text{ Br}$$

**제 2 법 (요오드)** 검액에 히드라진용액(1→5) 1방울을 넣고 마개 C를 하고 잘 흔들어 섞어 탈색시킨 다음 여기에 브롬페놀블루시액 1방울을 넣고 액의 색이 황색으로 될 때까지 묽은질산을 적가한 다음 묽은질산 0.5ml, 메탄올 100ml 및 디페닐카르바손시액 1ml를 넣고 흔들면서 0.01N 초산제이수은액으로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.01N \text{ 초산제이수은액 } 1ml = 1.2690mg \text{ I}$$

**제 3 법 (불소)** 검액 및 공시험액을 각각 50ml의 메스플라스크에 넣어 플라스크 A를 물로 씻고 씻은 액 및 물을 넣어 50ml로 하여 검액 및 보정액으로 한다. 불소 약 0.03mg에 해당하는 양의 검액(Vml), 보정액(Vml) 및 산소플라스크연소법용 불소표준액(이하 불소표준액이라 한다) 5ml를 정확하게 취하여 각각 다른 50ml의 메스플라스크에 넣고 잘 흔들어 섞으면서 각각에 알리자린콤플렉손시액 · pH 4.3 초산 · 초산칼륨완충액 · 질산제일셀륨시액 혼합액(1:1:1) 30ml를 넣고 물을 넣어 50ml로 하여 1시간 방치

한다. 다음에 파장 600nm에서 검액, 보정액 및 표준액으로부터 얻은 정색액의 흡광도  $A_T$ ,  $A_C$  및  $A_S$ 를 측정한다. 대조액에는 표준액대신 물 5ml를 취하여 같

은 조작을 하여 얻은 액을 쓴다.

$$\begin{aligned} & \text{검액중 불소(F)의 양(mg)} \\ & = \text{표준액 5ml중 불소의 양(mg)} \times \frac{A_T - A_C}{A_S} \times \frac{50}{V} \end{aligned}$$

**제 4 법 (황)** 검액에 메탄올 40ml를 넣고 0.01N 과염소산바륨액 25ml를 정확하게 넣어 10분간 방치하고 알세나조III시액 0.15ml를 넣어 0.01N 황산로 적정한다. 다만 적정의 종말점은 액의 적자색이 홍색으로 변할 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.01N \text{ 과염소산바륨액 } 1\text{ml} = 0.16031\text{mg S}$$

## 24. 선광도측정법

선광도는 광학적 활성물질 또는 그 용액이 편광면을 회전시키는 각도이며 용액의 농도 및 측정관의 층장에 비례하고 또한 온도와 파장의 영향을 받는다. 선광의 성질은 편광의 진행 방향을 마주보고 편광면을 우(右)로 회전시키는 것을 우선성, 좌(左)로 회전시키는 것을 좌선성이라 하고 선광도의 수치 앞에 기호 + 또는 -로서 표시한다.

선광도  $\alpha_x^t$ 는 특정의 단색광  $x$ (파장 또는 명칭으로 기재한다)를 써서 온도  $t$  °C에서 측정할 때의 선광도를 의미하며 그 측정은 따로 규정이 없는 한 온도는 20°C, 층장은 100mm, 광선은 나트륨스펙트럼의 D 선으로 측정한다.

비선광도  $[a]_x^t$ 는 다음 식으로 나타낸다.

$$[a]_x^t = \frac{100a}{lc}$$

$t$  : 측정할 때의 온도

$x$  : 측정단색광의 파장 또는 명칭(나트륨스펙트럼을 썼을 때의 D)

$a$  : 편광면을 회전시킨 각도(°)

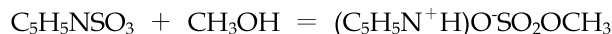
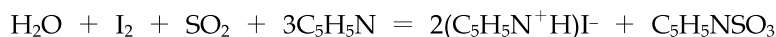
$l$  : 검액의 층장, 즉 측정에 쓴 측정관의 길이(mm)

$c$  : 검액 1ml중에 들어있는 검체의 g수(검체가 액상인 경우 그대로 쓸 때는 그 비중이다)

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 광선은 나트륨스펙트럼의 D선을 쓰고 온도 20°C에서 선광계를 써서 측정한다. 원료각조에서 예를 들면  $[a]_D^{20}$  : +52.2~+52.5°(건조후, 10g, 암모니아시액 0.2ml 및 물, 100ml, 200mm)라는 것은 이 원료를 건조감량항에 규정한 조건으로 건조하여 10g을 정밀하게 달아 암모니아시액 0.2ml 및 물을 넣어 녹여 정확하게 100ml로 하고 이 액을 가지고 층장 200mm로 측정할 때  $[a]_D^{20}$ 이 +52.2~+52.5°임을 나타낸다.

## 25. 수분정량법(칼핏셔법)

수분정량법은 메탄올 및 피리딘의 존재하에 물이 요오드 및 아황산가스와 다음의 반응식에서 보는 바와 같이 정량적으로 반응하는 것을 이용하여 물을 정량하는 방법이다.



**장 치** 보통 자동부렛 2개, 적정플라스크(250ml), 교반기 및 정전압전류적정장치로 되어 있다. 장치는 외부로부터 흡습을 방지하도록 만들어져야 한다. 방습에는 실리카 겔 또는 염화칼슘등을 쓴다.

**시약 및 시액 1) 칼핏셔용메탄올** 메탄올 1 l 에 마그네슘가루 5g을 넣어 염화칼슘관을 붙인 환류냉각기를 써서 가열하고 필요하면 염화제이수는 0.1g을 넣어 반응을 촉진시켜 가스발생이 그친 다음 습기를 피하면서 메탄올을 증류한다. 습기를 피하여 보관하여야 한다. 이 원료 1ml중의 수분은 0.5mg 이하이다.

**2) 칼핏셔용피리딘** 피리딘에 수산화칼륨 또는 산화바륨을 넣어 마개를 막고 수일간 방치한 다음 그

대로 증류하고 습기를 피하여 보관한다. 이 원료 1ml중 수분은 1mg 이하이다.

**3) 칼핏셔시액** 가) 조제 요오드 63g에 칼핏셔용피리딘 100ml를 넣어 녹이고 빙냉한다. 다음에 건조아황산가스를 통하여 그 증가량이 32.3g에 이르렀을 때 건조아황산가스 통하는 것을 그치고 칼핏셔용메탄올을 넣어 500ml로 하고 24시간 이상 방치한 다음 쓴다. 이 시액은 시일이 경과함에 따라 변하므로 쓸 때마다 표정한다. 이 시액은 차광하여 습기를 피해 냉소에 보관한다.

나) 표정 칼핏셔용메탄올 25ml를 적정플라스크에 취하고 칼핏셔시액을 다음의 조작법에 따라 적정의 종말점까지 조심하면서 넣는다. 다음에 물 약 50mg을 정밀하게 달아 빨리 넣고 습기를 차단하면서 칼핏셔시액으로 앞에서와 같이 종말점까지 적정한다. 칼핏셔시액 1ml에 해당하는 물(H<sub>2</sub>O)의 mg수 f를 다음 식에 따라 구한다.

$$f = \frac{\text{물(H}_2\text{O)의 양(mg)}}{\text{칼핏셔시액의 소비량(ml)}}$$

또 f는 물·메탄올표준액 20ml를 정확하게 취하여 4)의 물·메탄올표준액의 표정에 따라 적정하고 다음 식에 따라 구할 수가 있다.

$$f = \frac{f' \times \text{물·메탄올표준액의 양(ml)}}{\text{칼핏셔시액의 소비량(ml)}}$$

f : 물·메탄올표준액 1ml중의 물(H<sub>2</sub>O)의 mg수

**4) 물·메탄올표준액** 가) 조제 칼핏셔용메탄올 500ml를 1ℓ의 건조한 메스플라스크에 넣고 물 2.0ml 및 칼핏셔용메탄올을 넣어 1ℓ로 한다. 이 액의 표정은 칼핏셔시액의 표정이 끝난 다음 곧 한다. 차광하여 습기를 피하고 온도변화가 적은 냉소에 보관한다.

나) 표정 조작법에 따라 칼핏셔용메탄올 25ml를 건조한 적정플라스크에 취하고 미리 칼핏셔시액으로 종말점까지 적정하여 플라스크 안을 무수상태로 한다. 다음에 칼핏셔시액 10ml를 정확하게 넣고 조제한 물·메탄올표준액으로 종말점까지 적정한다. 물·메탄올표준액 1mg중 물(H<sub>2</sub>O)의 mg수 f'를 다음 식에 따라 구한다.

$$f' = \frac{f \times 10}{\text{적정에 소비된 물·메탄올표준액의 양(ml)}}$$

**조작법** 칼핏셔시액을 사용한 적정은 이것을 표정했을 때의 온도와 같은 온도에서 적정하는 것이 원칙이다. 적정의 종말점을 구하려면 보통 다음의 전기적 방법에 따른다. 피적정액중에 2개의 백금전극을 담그고 가변저항기(可變抵抗器)를 적당하게 조절하여 일정한 전류(5~10μA)가 흐르게 하고 칼핏셔시액을 적가하면 적정이 진행됨에 따라 회로중의 마이크로암페타의 바늘이 크게 흔들려 수초내에 다시 원위치로 온다. 적정의 종말점은 마이크로암페타의 흔들림(5~150μA)이 30초간 지속하는 때로 한다. 그러나 역적정일 경우 칼핏셔시액이 과량으로 존재할 동안은 마이크로암페타 바늘의 흔들림은 끊기고 종말점에 이르면 급히 원위치로 돌아온다. 마이크로암페타 대신 매직아이(magic eye)가 달린 장치를 쓸 수 있다. 검체가 착색되지 않았을 때는 시각법에 따라 종말점을 구할 수 있다. 이 경우 적정의 종말점은 피적정액이 갈색을 띤 황색에서 적갈색으로 변할 때로 한다. 칼핏셔시액을 사용한



적정법은 다음 두가지 방법이 있다. 전기적 방법으로는 보통 역적정을 하는 쪽이 좋다.

1) 직접적정 칼핏셔용메탄올 25ml를 건조한 적정플라스크에 넣고 칼핏셔시액을 종말점까지 넣은 다음 수분 10~50mg을 함유하는 검체를 정밀하게 달아 곧 적정플라스크에 넣고 세계 저어 섞으면서 칼핏셔시액으로 종말점까지 적정한다.

$$\text{물(H}_2\text{O)의 양(\%)} = \frac{\text{칼핏셔시액의 소비량(ml)} \times f}{\text{검체의 양(mg)}} \times 100$$

2) 역적정 칼핏셔용메탄올 25ml를 건조한 적정플라스크에 넣고 과량의 칼핏셔시액을 넣어 세계 저어 섞으면서 물·메탄올표준액을 종말점까지 넣은 다음 수분 10~50mg을 함유하는 검체를 정밀하게 달아 곧 적정플라스크에 넣고 과량의 칼핏셔시액 일정량을 넣어 세계 저어 섞으면서 물·메탄올표준액으로 종말점까지 적정한다.

물(H<sub>2</sub>O)의 양(%)

$$= \frac{[\text{칼핏셔시액의 양(ml)} \times f] - [\text{물·메탄올표준액의 양(ml)} \times f]}{\text{검체의 양(mg)}} \times 100$$

## 26. 수산기가측정법

수산기는 검체 1g을 다음 조건에서 아세틸화할 때 수산기와 결합한 초산을 중화하는데 필요한 수산화칼륨(KOH)의 mg수이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체 약 1g을 정밀하게 달아 킬달플라스크에 넣고 무수초산·피리딘시액 5ml를 정확하게 넣고 갈아 맞춘 공기냉각기를 달아 유욕(油浴)중에 담그어 95~100℃에서 1시간 가열하여 아세틸화한다. 식힌 다음 공기 냉각기의 윗쪽에서 물 1ml를 넣어 잘 흔들어 섞고 다시 유욕중에서 10분간 가열하여 식힌 다음 공기냉각기 및 플라스크의 목부분의 부착물을 중화메탄올 5ml로 씻어 넣고 때때로 흔들어 섞으면서 0.1N 또는 0.5N 수산화칼륨·에탄올액으로 적정한다(지시약 : 페놀프탈레인시액 1ml). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$\text{수산기가} = \frac{(a-b)N \times 56.11}{\text{검체의 양(g)}} + C$$

a : 공시험에서 수산화칼륨·에탄올액의 소비량(ml)

b : 검액에서 수산화칼륨·에탄올액의 소비량(ml)

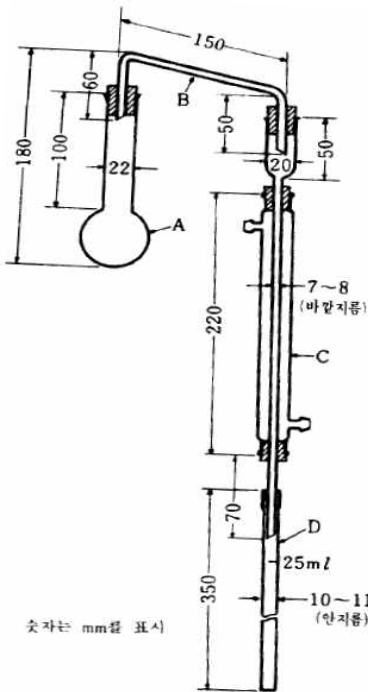
c : 산 가

N : 수산화칼륨·에탄올액의 규정도

## 27. 알코올수측정법

알코올수는 톱크제 또는 기타의 에탄올을 함유한 제제에 대하여 다음의 방법으로 측정할 때 15℃에 있어서 검체 10ml에서 얻은 알코올층의 양(ml)을 말한다.

**제 1 법 증류법** 15°C에서 검체 10ml를 취하여 다음의 방법으로 증류하여 얻은 15°에서의 알코올층의 양(ml)을 측정하여 알코올수로 하는 방법이다.



숫자는 mm를 표시

**1) 장치** 그림과 같은 장치를 쓴다. 전체가 경질유리체이며 접속부분은 갈아 맞춘 것도 된다.

**2) 조작법** 검체 10ml를 15±2°C에서 정확하게 취하여 증류플라스크 A에 넣고 물 5ml 및 비등석을 넣은 다음 조심하여 알코올분을 증류하고 유액은 유리마개 메스실린더 D에 받는다.

증류는 검체의 에탄올 함량에 따라 대략 다음의 표에 표시한 유액(ml)을 얻을 때까지 한다. 증류할 때 심하게 거품이 날 때에는 인산 또는 황산을 넣어 강산성으로 하거나 또는 소량의 파라핀, 저펜왁스, 혹은 실리콘레진을 넣고 증류한다.

검체에 다음 물질이 함유되었을 때에는 증류전에 다음 조작을 한다.

가) 글리세린 증류플라스크의 잔류물이 적어도 50%의 수분이 함유되도록 적당량의 물을 넣는다.

나) 요오드 아연가루를 넣어 탈색시킨다.

다) 휘발성물질 적지 않은 양의 정유, 클로로포름, 에틸 또는 캄파 등을 함유할 때에는 검체 10ml를 정확하게 취하여 분액깔때기에 넣고 포화염화나트륨용액 10ml를 넣어 섞고 석유벤진 10ml를 넣어 흔들어 섞은 다음 물층을 따로 취하고 석유벤진층은 포화염화나트륨용액 5ml씩으로 2회 흔들어 섞고 모든 물층을 합하여 증류한다. 다만, 이 때 검체의 에탄올 함량에 따라 유액을 아래의 표의 양보다 2~3ml 더 많이 얻는다.

라) 기타의 물질 유리암모니아를 함유할 때에는 묽은황산을 넣어 약산성으로 하고, 휘발성산을 함유할 때에는 수산화나트륨시액을 넣어 약알칼리성으로 한다. 또 비누 및 휘발성물질을 동시에 함유할 때에는 다)의 조작에서 석유벤진을 넣기 전에 과량의 묽은황산을 넣어 비누를 분해한다.

유액에 탄산칼륨 4~6g 및 알칼리성페놀프탈레인 용액 1~2 방울을 넣고 세계 흔들어 섞는다. 물층이 백탁되지 않을 때에는 다시 적당량의 탄산칼륨을 넣어 흔들어 섞고 15±2°C의 물 속에 30분간 방치하여 떠오른 적색의 에탄올층의 ml수를 읽어 알코올수로 한다. 만일, 두 액층의 접계면이 분명하지 않을 때에는 물을 적가하여 세계 흔들어 섞고 앞에서와 같이 관찰한다.

검체의 알코올함량 (v/v %)	유액(ml)
80이상	13
80~70	12
70~60	11
60~50	10
50~40	9
40~30	8
30이하	7

유액에 탄산칼륨 4~6g 및 알칼리성페놀프탈레인 용액 1~2 방울을 넣고 세계 흔들어 섞는다. 물층이 백탁되지 않을 때에는 다시 적당량의 탄산칼륨을 넣어 흔들어 섞고 15±2°C의 물 속에 30분간 방치하여 떠오른 적색의 에탄올층의 ml수를 읽어 알코올수로 한다. 만일, 두 액층의 접계면이 분명하지 않을 때에는 물을 적가하여 세계 흔들어 섞고 앞에서와 같이 관찰한다.

A : 증류플라스크(50ml)

B : 연결관

C : 냉각기

D : 유리마개 메스실린더(25ml, 0.1ml의 눈금이 있는 것)

**제 2 법 기체크로마토그래프법** 15°C에서 검체를 취하여 다음의 기체크로마토그래프법에 따라 조작하

여 에탄올(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH)의 함량(v/v%)을 측정하고 이 값에서 알코올수를 구하는 방법이다.

**1) 시약** 알코올수측정용무수에탄올 에탄올(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH)의 함량을 측정한 무수에탄올, 다만 무수에탄올의 비중  $d_{15}^{15}$ 과 에탄올(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH) 함량과의 관계는 0.797 : 99.46v/v%, 0.796 : 99.66v/v%, 0.795 : 99.86v/v%이다.

**2) 검액 및 표준액의 조제** 검액 에탄올(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH) 약 5ml에 해당하는 양의 검체를 15±2°에서 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 50ml로 한다. 이 액 25ml를 정확하게 취하여 여기에 내부표준액 10ml를 정확하게 넣고 물을 넣어 정확하게 100ml로 한다.

표준액 검액과 같은 온도의 알코올수측정용무수에탄올 5ml를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 50ml로 한다. 이 액 25ml를 정확하게 취하여 여기에 내부표준액 10ml를 정확하게 넣고 물을 넣어 정확하게 100ml로 한다

**3) 조작법** 검액 및 표준액 25ml씩을 취하여 각각 100ml의 고무마개가 달린 세구(細口) 원통형의 유리병에 넣고 고무마개를 알루미늄캡으로 눌러 감아 마개를 하고 이것을 미리 온도변화가 적은 실내에서 1시간 방치시킨 물 속에 유리병의 목까지 잠기도록 넣고 액이 마개에 묻지 않도록 하면서 가만히 흔들어 섞은 다음 30분간 방치한다. 각 용기안의 기체 1ml를 가지고 다음의 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험하고 내부표준물질의 피크높이에 대한 에탄올의 피크높이의 비 Q<sub>T</sub> 및 Q<sub>S</sub>를 구한다.

$$\text{알코올수} = \frac{Q_T}{Q_S} \times \frac{5(\text{ml})}{\text{검체의 양}(\text{ml})} \\ \times \frac{\text{알코올수측정용무수에탄올중 에탄올(C}_2\text{H}_5\text{OH)의 함량(v/v \%)}{9.406}$$

내부표준액 : 아세토니트릴용액(6→100)

#### 조작조건

검출기 : 수소염이온화검출기

컬럼 : 안지름 약3mm, 길이 약 1.5m의 유리관에 150~180 $\mu$ m의 기체크로마토그래프용 구상의 다공성에틸비닐벤젠-디비닐벤젠공중합체를 충전한다.

컬럼온도 : 105~115℃의 일정온도

캐리어가스 : 질소

유량 : 에탄올의 유지시간이 5~10분이 되도록 조정한다.

컬럼의 선정 : 표준액에서 얻은 용기안의 기체 1ml를 가지고 위의 조건으로 조작할 때 에탄올, 내부표준물질의 순으로 유출하고 그 분리도가 2.0이상인 것을 쓴다.

## 28. 암모늄시험법

암모늄시험법은 원료중에 불순물로서 들어있는 암모늄염의 한도시험이다. 그 한도는 보통 중량백분율(%)로 나타낸다.

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다. 전체가 경질유리제이며 접속부분은 갈아 맞춘 것도 된다. 장치에 쓰이는 고무는 미리 수산화나트륨시액중에서 10~30분간 끓인 다음 물에서 30~60분간 끓이고 마지

막으로 물로 잘 씻은 다음 쓴다.

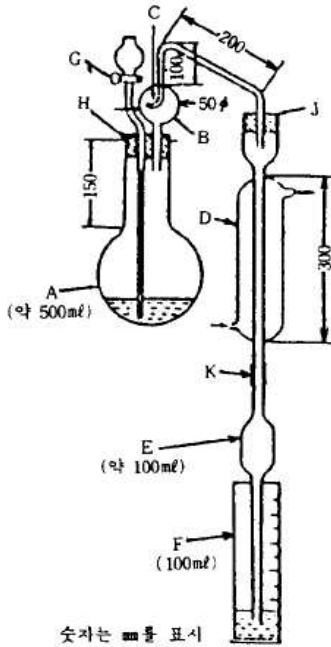


그림 1

- A : 증류플라스크
- B : 내용물이 튀어오르는 것을 방지하는 것
- C : 작은구멍
- D : 냉각기
- E : 역류방지기
- F : 메스실린더
- G : 콕크
- J : 고무마개
- H : 고무마개
- K : 고무관

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에 규정하는 양의 검체를 증류플라스크 A에 취하여 물 140ml 및 산화마그네슘 2g을 넣고 증류장치를 연결한다. 수기 F에는 흡수액으로 붕산용액(1→200) 20ml를 넣고 냉각기 아래끝을 흡수액에 담그고 1분에 5~7ml의 유출속도가 되도록 가열온도를 조절하여 유액이 60ml가 될 때까지 증류한다. 냉각기의 아래 끝을 액면에서 떼고 소량의 물로 아래끝을 씻어 넣고 물을 넣어 100ml로 하여 검액으로 한다.

비교액은 각조에서 규정하는 양의 암모늄표준액을 증류플라스크 A에 취하여 이하 검액의 조제와 같은 방법으로 조작한다. 검액 및 비교액 30ml씩을 네슬러관에 취하여 페놀·니트로프루시안나트륨시액 6.0ml를 넣어 섞는다. 다음 차아염소산나트륨·수산화나트륨시액 4ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 섞은 다음 60분간 방치한다. 두개의 네슬러관을 백색의 배경을 써서 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다.

검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

## 29. 액체크로마토그래프법

액체크로마토그래프법은 적당한 고정상을 써서 만든 칼럼에 검체혼합물을 주입하고 이동상으로 액체를 써서 고정상에 대한 유지력의 차를 이용하여 각각의 성분으로 분리하여 분석하는 방법이다. 액상 검체 또는 용액으로 만들 수 있는 검체에 적용할 수 있으며, 물질의 확인, 순도시험 또는 정량에 쓰인다. 칼럼에 주입된 혼합물은 각 성분의 고유의 비율  $k$ 로 이동상과 고정상에 분포한다.

$$k = \frac{\text{고정상에 존재하는 양}}{\text{이동상에 존재하는 양}}$$

이 비율  $k$ 는 액체크로마토그래프법에서는 질량분포비  $K$  등으로 부른다. 이 비율  $k$ 와 이동상의 칼럼통과시간  $t_0$  ( $k=0$ 인 물질을 주입할 때부터 피크 정점까지의 시간) 및 유지시간  $t_R$  (측정검체를 주입할 때부터 피크 정점까지의 시간)과의 사이에는 다음과 같은 관계가 있으므로 같은 조건에서는 유지시간은 물질의 고유한 값이 된다.

$$t_R = (1 + k) t_0$$

**장 치** 보통 이동상송액용펌프, 검체도입장치, 칼럼, 검출기 및 기록장치로 되어 있다. 필요에 따라 이동상조성제어장치, 칼럼항온조, 반응시약송액용펌프 및 화학반응조등을 쓴다. 펌프는 칼럼 및 연결튜브속에 이동상 및 반응시약을 일정유량으로 보낼 수 있는 것이다. 또한 충전제 대신 고정상을 관벽에 유지시킨 것을 사용할 수 있다. 검출기는 검체의 이동상과는 다른 성질을 검출하는 것으로 자외 또는 가시흡광광도계, 형광광도계, 시차굴절계, 전기화학검출기, 화학발광검출기, 전기전도도검출기 및 질량분석계 등이 있고 보통 수  $\mu\text{g}$  이하의 검체에 대하여 농도에 비례하는 신호를 내는 것이다. 기록장치는 검출기에 의해서 얻어지는 신호의 강도를 기록하는 것이다. 필요에 따라 기록장치로서 데이터처리장치를 써서 크로마토그램, 유지시간 또는 성분정량치 등을 기록 또는 출력시킬 수 있다. 이동상조성제어장치는 단계적제어(Stepwise 방식)와 농도구배제어(gradient 방식)가 있고 이동상의 조성을 제어할 수 있다.

**조작법** 장치를 미리 조정한 다음 원료 각조에서 규정하는 조작조건의 검출기, 칼럼, 이동상을 써서 이동상을 규정한 유량으로 흐르게 하고 칼럼을 규정온도로 평형이 되게 한 다음 원료 각조에서 규정하는 양의 검액 또는 표준액을 검체도입장치를 써서 검체도입부를 통하여 주입한다. 분리된 성분을 검출기로 검출하여 기록장치를 써서 크로마토그램으로 기록한다. 분석되는 성분이 검출기에서 검출하는데 적합한 흡수, 형광등의 물성을 갖지 않은 경우에는 적당한 유도체를 만들어 검출한다. 유도체화는 보통 전라벨(prelabel)법 또는 후라벨(postlabel)법을 쓴다.

**확인 및 순도시험** 확인은 검체의 피검성분과 표준피검성분의 유지시간이 일치하거나 또는 검체에 표준피검성분을 첨가하여도 검체의 피검성분피크의 형상이 변하지 않는지의 여부를 시험한다. 순도는 보통 검체중 혼재물의 한도에 해당하는 농도의 표준액을 쓰는 방법 또는 면적백분율법으로 시험한다. 따로 규정이 없는 한 검체의 이성체비는 면적백분율법에 따라 구한다. 면적백분율법은 크로마토그램상에서 얻어진 각 성분의 총피크면적을 100으로 하고 이에 대한 각 성분의 피크면적비로부터 조성비를 구한다. 다만, 정확한 조성비를 알기 위해서는 혼재물의 검출감도에 따라 피크면적을 보정한다.

**정 량 1) 내부표준법** 내부표준법에서는 일반적으로 되도록 피검성분에 가까운 유지시간을 가지며 모든 피크와 완전히 분리되는 안정한 물질을 내부표준물질로 선택한다. 원료 각조에 규정하는 내부표준물질 일정량에 대하여 표준피검검체를 단계적으로 넣어 여러종류의 표준액을 조제한다. 이들 표준액 일정량씩을 주입하여 얻은 크로마토그램으로부터 내부표준물질의 피크면적 또는 높이에 대한 표준피검성분의 피크면적 또는 피크높이의 비를 구한다. 이 비를 종축으로 하고 표준피검성분량 또는 내부표준물질량에 대한 표준피검성분량의 비를 횡축으로 하여 검량선을 작성한다. 이 검량선은 보통 원점을 지나는 직선이 된다. 다음에 원료 각조에 규정하는 방법으로 같은 양의 내부표준물질을 넣은 검액을 조제하여 검량선을 작성하였을 때와 같은 조건으로 크로마토그램을 기록하여 그 내부표준물질의 피크면적 또는 피크높이에 대한 피검성분의 피크면적 또는 피크높이비를 구하여 검량선을 써서 피검성분량을 구한다. 원료 각조에서는 보통 상기의 검량선이 직선이 되는 농도범위에 들어가는 한 개의 표준액 및 표준액에 가까운 농도의 검액을 조제하여 원료 각조에서 규정하는 각각의 양에 대하여 같은 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 피검성분량을 구한다. 보통 표준액의 규정량을 반복 주입하여 얻어진 각각의 크로마토그램에서 내부표준물질의 피크면적 또는 피크높이에 대한 표준피검성분의 피크면적 또는 피크높이의 비를 구하여 그 상대표준편차(변동계수)를 구하여 재현성을 확인한다.

**2) 절대검량선법** 표준피검검체를 단계적으로 취하여 표준액을 조제하고 이 표준액 일정량씩을 정확하고 재현성있게 주입한다. 얻어진 크로마토그램으로부터 종축에 표준피검성분의 피크면적 또는 피크

높이, 횡축에 표준피검성분량을 취하여 검량선을 작성한다. 이 검량선은 보통 원점을 지나는 직선이 된다. 다음에 원료 각조에 규정하는 방법으로 검액을 조제하여 검량선을 작성하였을 때와 같은 조건으로 크로마토그램을 기록하여 피검성분의 피크면적 또는 피크높이를 측정하고 검량선을 써서 피검성분량을 구한다.

원료 각조에서는 보통 상기의 검량선이 직선이 되는 농도범위에 들어가는 하나의 표준액 및 이 표준액에 가까운 농도의 검액을 조제하여 원료 각조에서 규정하는 각각의 양에 대하여 같은 조건으로 액체크로마토그래프법에 따라 시험하여 피검성분량을 구한다. 이 방법은 주입조작 등 모든 측정조작을 엄밀하게 일정한 조건으로 하여 시험한다. 보통 표준액의 규정량을 반복하여 주입하여 얻어진 각각의 크로마토그램의 피크로부터 표준피검성분의 피크면적 또는 피크높이를 구하고 그 상대표준편차(변동계수)를 구하여 재현성을 확인한다.

**피크측정법** 보통 다음의 방법을 쓴다.

**1) 피크높이측정법** 가) 피크높이법 피크정점에서 기록지의 횡축으로 내린 수선(垂線)과 피크의 양끝을 연결하는 접선(기선)과의 교차점으로부터 정점까지의 길이를 측정한다.

나) 자동피크높이법 검출기로부터의 신호를 데이터처리장치를 써서 피크높이로 측정한다.

**2) 피크면적측정법** 가)반치폭법 피크높이의 중심점에서의 피크폭에 피크높이를 곱한다. 나) 자동적분법 검출기로부터의 신호를 데이터처리장치를 써서 피크면적을 측정한다.

**용 어** 기체크로마토그래프법의 용어에 따른다.

주의 : 표준피검품, 내부표준물질, 시험에 쓰는 시약, 시액은 측정을 방해하는 물질을 함유하지 않는 것을 쓴다. 원료 각조의 조작조건중에서 칼럼의 반지름 및 길이, 충전제의 입자경, 칼럼의 온도, 이동상의 조성비, 이동상의 완충액 조성, 이동상의 pH, 이동상의 이온쌍 형성제 농도, 이동상의 염농도, 절환회수, 절환시간, 이동상 조성 제어프로그램 및 그 유량, 유도체와 시약의 조성 및 유량, 이동상의 유량 그리고 반응시간 및 화학반응조 온도는 규정된 용출순서, 분리도, 대칭계수 및 상대표준편차를 얻을 수 있는 범위내에서 일부 변경할 수 있다.

## 30. 액화가스시험법

### 가. 비중측정법

비중측정법은 내압(耐壓)실린더를 쓴 비중부액계를 써서 비중을 측정하는 방법이다. 비중부액계는 에탄올 또는 에틸로 깨끗이 씻은 것을 쓴다. 비중부액계를 넣은 내압실린더에 검체를 취하여 조심하면서 검체를 잘 흔들어 섞고 규정온도에서 비중부액계가 정지하였을 때 메니스커스 윗부분을 읽어 비중을 측정한다.

**장 치** 다음 그림과 같은 장치를 쓴다.

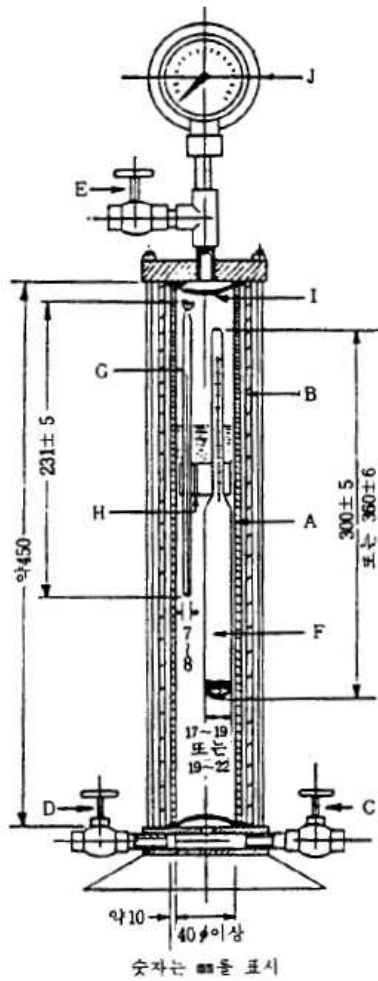
내압유리제실린더 A 및 투명플라스틱제 보호통 B를 입구코크 C 및 출구코크 D로 고정시킨 받침대에 팩킹 I를 써서 고정한다. 비중부액계 F 및 온도계고정용판넬로 고정시킨 고유동점용온도계 G를 A속에 넣어 증기방출코크 E를 단 윗뚜껑 I를 써서 고정하고 코크 C, D 및 E를 모두 닫는다.

A : 내압유리제실린더(내경 40mm 이상, 두께 약 10mm, 길이 약 450mm)

B : 투명플라스틱제 보호통

C : 입구코크

D : 출구코크



- E : 증기방출코크
- F : 비중부액계(프레온류는 비중부액계 4호 또는 5호를 사용하고 액화석유가스는 액화석유가스용·비중부액계를 쓴다.)
- G : 고유동점용온도계(액화석유가스용비중부액계를 사용할 때는 필요없다)
- H : 온도계고정용판넬
- I : 팩킹(클로로프로렌계의 물질)
- J : 압력계

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 비중부액계를 넣은 그림에 나타난 장치를 쓴다. 검체용기코크와 입구코크 C를 검체도입관으로 연결하고 검체용기코크 및 C를 열어 적당량의 검체를 취한 다음 검체용기코크와 C를 닫고 장치에 새는 곳이 없음을 확인한다. 다음에 출구코크 D를 열어 내압유리제실린더 A내의 공기와 검체증기를 치환하고 A내에 검체가 액상으로 남지 않도록 조심하면서 검체를 휘산시키고 D를 닫는다. 그리고 검체용기코크 및 C를 열어 따로 규정이 없는 한 A의 비중부액계 F가 떠오르는 상태가 되도록 검체를 취하여 검체용기코크 및 C를 닫은 다음 검체도입관을 제거한다. 이것을  $20 \pm 0.5^\circ\text{C}$ 로 조정된 항온조에 넣고 때때로 꺼내어 F가 파손되지 않도록 조심하면서 흔들어 고유동점용온도계 G또는 F의 온도계가  $20 \pm 0.5^\circ\text{C}$ 를 나타낼 때까지 이 조작을 반복한다. G또는 F의 온도계가  $20 \pm 0.5^\circ\text{C}$ 를 나타내고 F가 정지했을 때 메니스커스 윗부분을 읽어 비중을 구한다.

**조작상의 주의**

- (1) 압력  $10\text{kg}/\text{cm}^2$ (게이지압)이하에서 측정한다.
- (2) 가연성 연료(액화석유가스)를 취할 때는 인화되지 않도록 특히 조심한다.
- (3) 장치에 검체를 넣은 상태에서 충격을 준다거나 직사일광을 닿게 해서는 안된다.

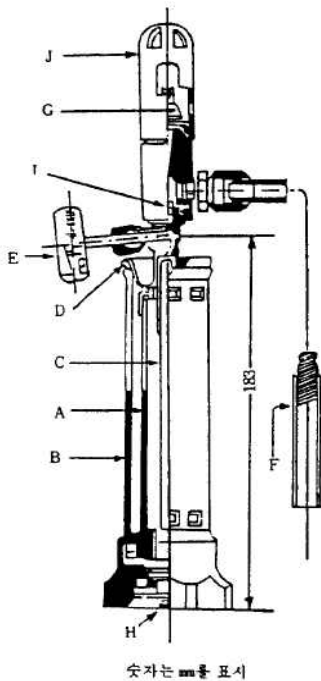
**나. 확인시험**

**1) 할라이드토치법**

이 방법은 할라이드토치를 써서 할로젠을 함유하는 휘발성유기물의 불꽃반응(할로젠화구리)에 의한 불꽃색의 변화를 보는 방법이다.

**장 치** 보통 그림과 같은 장치를 쓴다.

- A : 연료통
- B : 고정통
- C : 심 지
- D : 가열용기
- E : 조정코크핸들
- F : 흡기관(끝에 비닐관을 단다).
- G : 구리제 불꽃고리



H : 밀뚜껑(밀가운데 부위, 나사식)

I : 노즐

J : 불꽃통

**조 작 법** 밀뚜껑 H를 열어 연료통 A에 메탄올을 넣어 심지 C를 축이고 H를 닫고 이어서 가열용기 D에 메탄올을 D의 용량의 1/3~2/3를 넣은 다음 점화한다. D의 메탄올이 타기 직전에 조정핸들 E를 열어 A내의 메탄올증기와 흡기관 F로 부터의 공기와의 혼합기체에 점화시켜 구리제 불꽃고리 G의 부근에서 태운다. 불꽃이 커지지 않도록 조심하면서 조절하고 검체증기에 F를 가까이 하여 불꽃색의 변화를 관찰한다.

## 2) 비점측정법

비점측정법은 액체가 비등할 때의 온도를 측정하는 방법이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체 50ml를 100ml 비커에 취하여 고유 동점용온도계를 넣어 필요하면 조심하면서 가열하여 비등할 때의 온도를 읽는다.

## 다. 산측정법

산측정법은 검체중의 산을 물로 용출시켜 수산화나트륨액으로 적정하여 산분을 염산(HCl)의 양으로서 측정하는 방법이다.

### 조 작 법

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 검체 100g을 20℃이하의 물 100ml를 넣은 분액깔때기에 취하여, 조심하면서 잘 흔들어 섞는다. 이 때 분액깔때기안의 압력이 너무 높아지지 않도록 때때로 조심하면서 마개를 열어 기체를 방출시킨다. 내용액을 잘 흔들어 섞은 다음 물층을 분취한다. 검액층에 20℃이하의 물 100ml를 넣어 이 조작을 3회 반복한다. 첫번째 및 두번째의 물층을 합하고 이것을 검액으로 하여 0.01N 수산화나트륨액으로 적정한다(지시약 : 페놀프탈레인시액 3방울). 적정의 종말점은 액의 홍색이 30초동안 지속하는 때로 한다. 분취한 세번째 및 네번째의 물층을 합하고 이것을 공시험액으로 하여 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

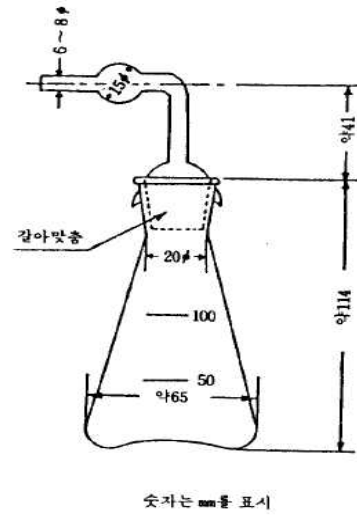
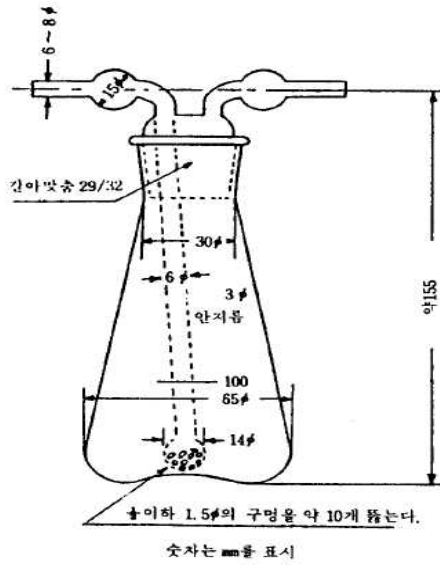
$$\text{산(HCl)의 양(\%)} = \frac{(a-b) \times 0.000365}{\text{검체의 양(g)}} \times 100$$

a : 검액의 0.01N 수산화나트륨액의 소비량(ml)

b : 공시험액의 0.01N 수산화나트륨액의 소비량(ml)

**제 2 법** 그림1에 표시한 흡수병 4개에 물 100ml씩을 넣어 고무관으로 직렬로 연결한다. 첫번째의 흡수병을 그림2에 표시한 마개삼각플라스크에 연결한다. 따로 규정이 없는 한 검체 100g을 -50℃이하로 냉각한 검체용기로 부터 직접 또는 -50℃이하로 냉각한 도입관을 써서 검체의 액층으로 부터 마개삼각플라스크에 취하여 실온에서 방치하여 증발시켜 검체를 휘산시킨다음 첫번째 및 두번째의 흡수병의 물을 합하여 이것을 검액으로 한다. 마개삼각플라스크는 새로 끓여 식힌 물 10ml로 씻고 씻은 액을 검액에 합한다. 세번째 및 네번째의 흡수병의 물을 합하여 새로 끓여 식힌 물 10ml를 넣어, 이것을 공시험액으로 한다. 검액 및 공시험액을 가지고 제 1 법에 따라 시험하여 검체중 산(HCl)의 양을 구한다.





**라. 증발잔류물시험법**

증발잔류물시험법은 검체를 실온 또는 수욕상에서 증발시켜 검체중의 고비점잔류물의 중량 또는 용량을 측정하는 방법이다.

**조 작 법**

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 검체의 양을 -50℃이하로 냉각한 검액용기에서 직접 또는 -50℃이하로 식힌 도입관을 써서 검체를 증발접시에 액상으로 취하여 실온에서 증발한다. 이어서 잔류물을 다시 105~110℃에서 각조에서 규정하는 시간동안 건조하고 데시케이터(실리카겔)속에서 방냉한 다음 그 무게를 단다.

**제 2 법** 따로 규정이 없는 한 검체 100ml를 -50℃이하로 식힌 검체용기에서 직접 또는 -50℃이하로 식힌 도입관을 써서 검체를 -40℃이하의 냉각욕에 넣은 그림과 같은 증발관에 액상으로 취한다. 이어서 검체를 실온에서 천천히 증발시킨 다음 증발관의 내벽을 트리클로로트리플루오로에탄(Freon 113) 5ml로 씻는다. 이 증발관을 70~80℃수욕중에 증발관의 표선 1ml까지 담근 다음 30분간 가열한다. 증발관중에 남은 Freon 113 증기를 공기와 치환시킨 다음 잔류물의 양을 증발관의 눈금으로부터 읽고 증발잔류물의 양(v/v%)으로 한다.

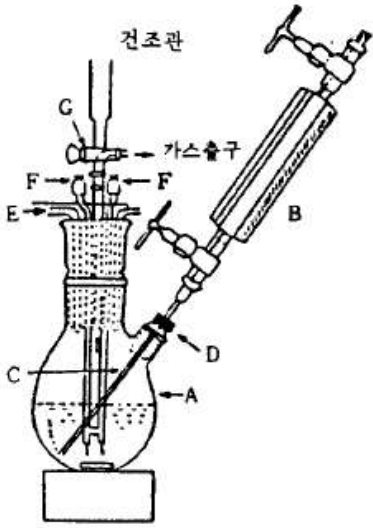
**제 3 법** 따로 규정이 없는 한 검체 150ml를 검체의 액층으로 부터 위의 그림과 같은 증발관에 취하고 증발관을 50~80℃의 수욕중에 넣어 가온하여 검체를 천천히 증발시킨다. 「증발시킨 다음 증발관의 내벽을」 이하 제 2 법에 따라 시험한다.

**마. 수분정량법**

수분정량법은 따로 규정이 없는 한 보통 적정플라스크 및 내압검체채취기를 써서 일반시험법의 수분정량법에 따라 수분을 정량하는 방법이다.

**장 치** 보통 그림과 같은 장치를 쓴다.

- A : 적정플라스크
- B : 내압검체채취기
- C : 주사침



- D : 금속스토퍼
- E : 적정뷰렛
- F : 전극단자
- G : 증기방출마개

**조 작 법** 칼핏셔용메탄올 또는 칼핏셔용메탄올과 에틸렌글리콜의 같은 용량혼합액 100ml를 건조한 적정플라스크 A에 취하여 칼핏셔시액을 종말점까지 넣는다.

따로 규정이 없는 한 검체 50~100g을 건조한 내압검체채취기 B에 취하여 그 무게를 단다(B와 검체용기를 검체도입관으로 연결하여 검체의 액층부로 부터 B 및 검체도입관중의 공기를 검체증기로 치환시킨 다음 조심하면서 취한다). 이어서 B의 선단에 주사침 C를 꽂아 금속스토퍼 D로 부터 A의 밑부분까지 C를 넣어 A내의 액을 저어 섞으면서 B의 마개를 조금 내리고 증기방출마개 G를 튀기지 않도록 조심하면서 G로부터 방출량이 매분 0.3~0.5 l의 속도가 되도록 검체를 넣는다. 검체를 넣은 다음 B 및 C를 빼내어 B의 무게를 달아 검체채취량을 구한다. 곧 칼핏셔시액으로 종말점까지 적정한다.

를 넣은 다음 B 및 C를 빼내어 B의 무게를 달아 검체채취량을 구한다. 곧 칼핏셔시액으로 종말점까지 적정한다.

$$\text{물(H}_2\text{O)의 양(\%)} = \frac{\text{칼핏셔시액의 소비량(ml)} \times f}{\text{검체의 양(g)} \times 10}$$

f : 칼핏셔시액의 규정도계수(H<sub>2</sub>O mg/ml)

## 바. 정 량 법

일반시험법 기체크로마토그래프법의 제 3 법 면적백분율법에 따라 시험하여 얻은 크로마토그램의 각 성분의 피크면적을 반치폭법으로 계산한다.

### 조 작 법

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 검체 1~5ml을 액층부로 부터 가스상태로 기체크로마토그래프용 가스 계량관 또는 실린지에 취한다. 다음 중의 한가지 조작조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험한다. 얻은 크로마토그램으로 부터 공기 이외의 각 성분의 피크면적을 반치폭법으로 구하여 주요 세가지 성분의 유지시간의 순서에 따라 프로판, 이소부탄 및 부탄으로 하여 보정계수를 곱하고 다음 식에 따라 액화석유가스의 양(%)을 구한다.

$$\begin{aligned} & \text{액화석유가스의 양(\%)} \\ & = \frac{A_P S_P f_P + A_{IB} S_{IB} f_{IB} + A_B S_B f_B}{A_P S_P f_P + A_{IB} S_{IB} f_{IB} + A_B S_B f_B + A_a S_a f_a + \dots} \times 100 \end{aligned}$$

A : 성분의 피크면적(cm<sup>2</sup>)

S : 성분의 증폭감도비

f : 보정계수

P : 프로판 IB : 아이소부탄 B : 부탄 a : 기타 성분의 명칭을 나타낸다

### 조작조건

(1) 검 출 기 : 열전도도형검출기(감도 1mV 또는 2mV)

컬 럼 : 안지름 3~6mm, 길이 3~8m의 컬럼에 10~35%의 말레인산디n-부틸을 코팅한 149~540 μm의 기체크로마토그래프용내화연와 또는 기체크로마토그래프용규조토를 충전한다.

컬럼온도 : 0~50℃ 사이의 일정온도

캐리어가스 및 유속 : 수소 또는 헬륨, 매분 5~100ml 사이의 일정량.

(2) 검출기 : 열전도도형검출기 (감도 1mV 또는 2mV).

컬럼 : 안지름 3~6mm, 길이 3~8m의 컬럼에 15~30%의 프탈산디옥틸을 코팅한 149~540 $\mu$ m의 기체크로마토그래프용내화연와 또는 기체크로마토그래프용구조토를 충전한다.

컬럼온도 : 0~50℃ 사이의 일정온도

캐리어가스 및 유속 : 수소 또는 헬륨, 매분 10~100ml 사이의 일정량

**보정계수**

탄화수소명	이 동 상	헬 른	수 소
에	탄	1.72	1.55
프	로 판	1.31	1.19
아	이 소 부 탄	1.04	1.03
부	탄	1.00	1.00
아	이 소 펜 탄	0.85	0.90
펜	탄	0.81	0.84

**제 2 법** 따로 규정이 없는 한 검체 1~5ml을 액층부로 부터 가스상태로 기체크로마토그래프용 가스 계량관 또는 실린지에 취한다(다만 트리클로로모노플루오로메탄은 검체 0.01~0.02ml를 기체크로마토그래프용 마이크로실린지에 취한다). 다음 중의 한가지 조건에서 기체크로마토그래프법에 따라 시험하여 얻은 크로마토그램에서 공기 이외의 각 성분의 피크면적을 반치폭법으로 구하고 다음 식에 따라 주성분의 양(%)을 계산한다.

$$\text{주성분의 양(\%)} = \frac{A_m S_m}{A_m S_m + A_a S_a + A_b S_b + \dots} \times 100$$

$A_m, A_a, A_b$  : 주성분 m 및 기타 성분 a, b, ...의 피크면적( $\text{cm}^2$ )

$S_m, S_a, S_b$  : 주성분 m 및 기타성분 a, b, ...의 증폭감도비

**조작조건**

(1) 검출기 : 열전도도형검출기(감도 1mV 또는 2mV)

컬럼 : 안지름 3~6mm, 길이 3m이상의 컬럼에 20~30%의 n-옥타데칸을 코팅한 149~350 $\mu$ m의 기체크로마토그래프용내화연와 또는 기체크로마토그래프용구조토를 충전한다.

컬럼온도 : 20~80℃ 사이의 일정온도

캐리어가스 및 유속 : 수소 또는 헬륨, 매분 30~60ml 사이의 일정량

(2) 검출기 : 열전도도형검출기(감도 1mV 또는 2mV)

컬럼 : 안지름 3~6mm, 길이 3m 이상의 컬럼에 20~30%의 세바산디옥틸을 코팅한 149~350 $\mu$ m의 가스크로마토그래프용내화연와 또는 기체크로마토그래프용구조토를 충전한다.

컬럼온도 : 20~80℃ 사이의 일정온도

캐리어가스 및 유속 : 수소 또는 헬륨, 매분 30~60ml 사이의 일정량

### 31. 에스텔가측정법

에스텔가는 검체 1g중의 에스텔를 검화하는데 필요한 수산화칼륨(KOH)의 mg수이다.

**조 작 법 제 1 법** 따로 규정이 없는 한 검화가 및 산가를 측정하고 그 차를 구하여 에스텔가로 한다.

**제 2 법** 원료각조에서 규정하는 검체의 양을 정밀하게 달아 200ml의 플라스크에 넣고 에탄올 10ml 및 페놀프탈레인시액 3방울을 넣어 0.1N 수산화칼륨액으로 중화한 다음 0.5N 수산화칼륨·에탄올액 25ml를 정확하게 넣고 여기에 갈아 맞춘 환류냉각기를 달고 수욕상에서 1시간 가만히 끓인다. 식힌 다음 페놀프탈레인시액 1ml를 넣어 0.5N 염산로 과량의 수산화칼륨을 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$\text{에스텔가} = \frac{(a-b) \times 28.053}{\text{검체의 양}(g)}$$

a : 공시험에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

b : 검액에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

## 32. 여과지크로마토그래프법

여과지에 적당한 용매를 침투시키면 여과지위에 있는 물질은 용매의 이동과 동시에 그 물질 고유의 이동률에 따라 이동한다. 이 현상을 이용하여 혼합물을 분리하는 방법을 여과지크로마토그래프법이라고 하며 물질의 확인시험 및 순도시험 등에 쓰인다.

**조 작 법**

**제 1 법** 폭 20~30mm, 길이 400mm의 여과지에 밑쪽에서 부터 약 50mm 위치에 연필로 횡선을 긋고 그 횡선 중심을 원점으로 정하고 여기에 원료각조에서 규정한 방법으로 만든 규정량의 검액을 마이크로 피펫 또는 모세관을 써서 점적하고 바람에 말린다. 다음에 미리 전개용매를 넣어 그 증기로 포화시켜 둔 높이 약 500mm의 원통형 유리전개조에 넣고 기벽에 접촉되지 않게 조심하여 매달고 밑쪽에서 약 10mm까지를 원통형 유리전개조에 넣은 전개용매중에 잠기도록 하고 전개조를 밀폐하여 전개시킨다. 용매가 원점에서 부터 규정한 거리까지 상승하였을 때 여과지를 전개조에서 꺼내어 바람에 말린 다음 자연광 또는 필요하면 자외선하에서 물질에 따른 반점의 색과 위치를 관찰한다. R<sub>f</sub>값은 다음의 식에 따라 구한다.

$$R_f = \frac{\text{원점에서 반점의 중심선까지의 거리}}{\text{원선에서 용매의 끝까지의 거리}}$$

**제 2 법**

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다.

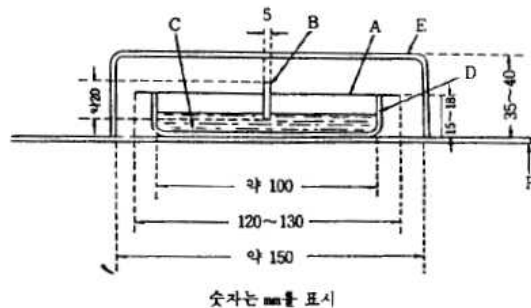
A : 크로마토그래프용원형여과지  
(지름 120~130mm)

B : 원통형 여과지

C : 전개용 용매

D : 페트리접시

E : 밀폐용 유리용기



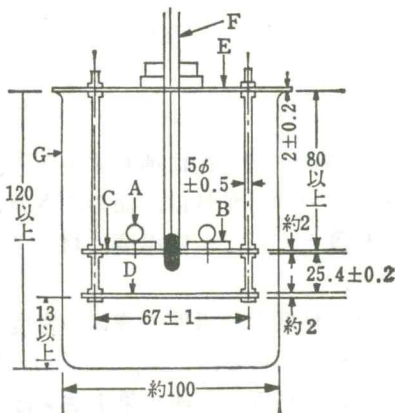
F : 유리판

크로마토그래프용원형여과지 A의 중심에 연필로 반지름 10mm의 원을 그리고 이 선상에 원료각조에  
서 규정한 방법으로 만든 검액과 대조액의 규정량을 각각 마이크로피펫 또는 모세관을 써서 점적하고  
바람에 말린다. 이 때 검액을 점적한 반점과 대조액을 점적한 반점과는 서로 엇갈려 같은 거리가 되  
도록 또 그 총수는 6~8개가 되도록 한다. 다음 이 여과지의 중심에 지름 5mm의 구멍을 뚫고 여기에  
용매 흡인용 원통형여과지 B를 끼어 넣는다. 규정한 전개용매 C를 넣은 페트리접시 D에 원형여과지  
A를 수평으로 놓고 원통형여과지 밑쪽 약 5mm를 용매중에 담그고 기밀용기에 방치한다. 용매가 규정  
거리까지 도달할 때 여과지를 용기중에서 꺼내어 바람에 말린 다음 자연광, 필요하면 자외선하에서  
물질에 따른 반점의 색 및 위치를 관찰한다.

### 33. 연화점 측정법

연화점은 다음의 방법에 따라 측정한다.

장 치 다음 그림 1~5와 같은 장치를 쓴다.



(숫자는 mm를 표시)  
그림 1

- A : 금속공(지름 9.5mm 무게 3.5g)
- B : 고리(황동제이며 그림2와 같다)
- C : 고리의 지지판(금속제이며 그림3과 같다)
- D : 밀판(그림 4와 같다. 대류공(對流孔) J를 40개 가짐)
- E : 정치판(定置板)(그림5와 같다)
- F : 온도계 1호(그 수은구의 중심이 환의 지지판 C의 아래면과 같은  
높이가 되도록 한다)
- G : 비커
- H : 고리의 지지구멍
- I : 온도계의 수은구가 들어가는 구멍
- J : 대류공(지름 약 4mm)

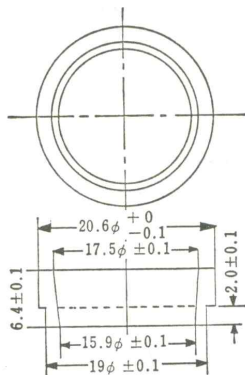


그림 2

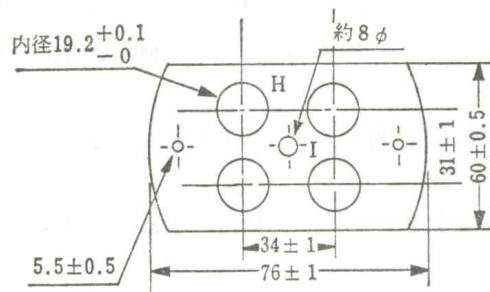


그림 3

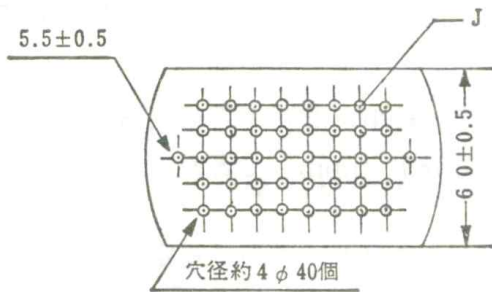


그림 4

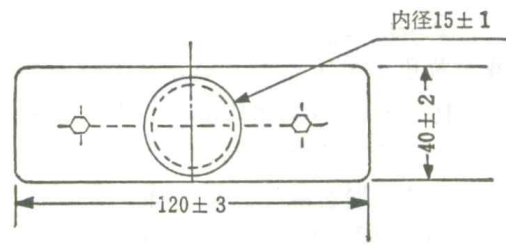


그림 5

(그림 2~그림 5 숫자는 mm를 표시)

**조 작 법** 검체를 될 수 있는 한 낮은 온도에서 용해하고 고리 B를 평평한 금속판 위에 놓고 용해한 검체를 거품이 들어가지 않게 조심하면서 B속에 채우고 실온에서 40분간 방치한다. 조금 가열한 작은 칼로 B의 윗끝에 평면보다 올라온 곳을 잘라낸다. 다음 비커 G에 새로 끓여 식힌 물을 깊이 90mm 이상 되도록 넣고 물의 온도를 예상한 연화점보다 약 60°C 낮은 온도로 유지한다. B속의 검체표면 중앙에 금속공 A를 얹어 놓고 이 B를 지지구멍 H에 끼운다. 다음 B의 윗면에서 수면까지의 거리를 50±2mm로 하고 15~20분간 방치한 다음 가열한다. 버어너의 불꽃은 비커의 밑 중앙과 가장자리의 중간에 균등하게 받게한다. 조심하면서 3분간 가열한 다음 1분에 5±0.5°C씩 올라가게 가열한다. 검체가 차차 연화하여 B에서 흘러 떨어져서 밀판 D에 접촉하였을 때의 온도를 연화점으로 한다. 측정은 1회에 4개의 B를 써서 2회 이상 시험하고 그 평균값으로 한다.

### 34. 염화물시험법

염화물시험법은 검체중에 불순물로서 들어있는 염화물의 허용한도량을 시험하는 방법이다. 그 한도는 염화물(Cl로서)의 중량백분율(%)로 나타낸다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 검체의 양을 네슬러관에 넣고 물 30ml를 넣어 녹이고 묽은질산 6ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 검액으로 한다. 따로 원료각조에서 규정하는 양의 0.01N 염산을 넣고 묽은질산 6ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 비교액으로 한다. 이 때 검액이 맑지 않을 때에는 양쪽 액을 같은 방법으로 여과한다. 양쪽 액에 질산은 시액 1ml씩을 넣어 잘 흔들어 쉬고 차광된 곳에서 5분간 방치한 다음 흑색의 배경을 써서 네슬러관을 위 또는 옆에서 관찰할 때 검액의 혼탁도는 비교액보다 진하지 않다.

주 의 : 이 시험 또는 검액의 조제에 쓰이는 시약 및 시액은 공시험에서 혼탁하지 않거나 또는 거의 혼탁하지 않은 것을 쓴다.

### 35. 요오드가측정법

요오드가는 검체를 다음의 방법에 따라 측정할 때 검체 100g에 결합하는 할로젠의 양을 요오드(I)로 환산한 g수이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 검체의 요오드가에 따라 다음 표의 검체의 양을 유리용기에 정밀하게

달아 500ml의 요오드병에 넣고 사이클로헥산·빙초산의 혼합액(1:1) 10ml를 넣어 녹인 다음 일염화요오드시액 25ml를 정확하게 넣고 잘 흔들어 섞는다. 액이 맑지 않으면 다시 사이클로헥산·빙초산의 혼합액(1:1)을 추가하여 마개를 하고 차광하여 20~30℃에서 30분간 때때로 흔들어 섞고 방치한다. 여기에 요오드화칼륨용액(1→10) 20ml 및 물 100ml를 넣고 흔들어 섞은 다음 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1ml). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

요오드가	검체의 양(g)	요오드가 = $\frac{(a - b) \times 1.2690}{\text{검체의 양}(g)}$
30 이하	1.0	a : 공시험에서 0.1N치오황산나트륨액의 소비량(ml) b : 검액에서 0.1N치오황산나트륨액의 소비량(ml) 주 의 : 요오드가 100 이상인 검체의 경우에는 방치시간을 1시간으로 한다.
30 ~ 50	0.6	
50 ~ 100	0.3	
100 ~ 150	0.2	

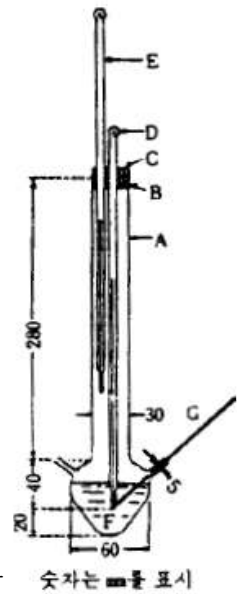
### 36. 융점 측정법

융점은 다음 제 1 법, 제 2 법, 제 3 법 또는 제 4 법에 따라 측정한다. 또 건조한 다음이라고 되어 있으면 건조감량항의 조건에서 건조한 다음 측정한다.

#### 제 1 법

장 치 그림과 같은 장치를 쓴다

- A : 측정관
- B : 코르크마개
- C : 공기를 통하는 구멍
- D : 온도계
- E : 보조온도계
- F : 용액(浴液)
- G : 모세관(경질유리제이며 길이 120mm, 안지름 0.8~1.2mm, 벽의 두께 0.2~0.3mm로 한쪽 끝이 막힌 것.)



용액 : 검체의 융점에 따라 다음의 것을 적당히 쓴다. 250℃ 이하일 때는 황산, 미네랄오일 또는 실리콘오일을 쓰며 250℃ 이상일 때는 황산·황산칼륨 혼합물(3:2) 또는 실리콘오일을 쓴다.

온도계 : 융점이 120℃이하일 때는 온도계 1호, 120~220℃일 때는 2호, 220℃이상일 때는 3호를 쓴다

보조온도계 : 온도계 1호를 쓰며 그 수은구가 액면과 온도계 눈금(융점)의 중앙부에 오도록 한다.

조 작 법 검체를 미세한 가루로 하고 따로 규정이 없는 한 데시케이터(실리카 겔)속에서 24시간 건조한다. 이 검체를 건조한 모세관 G에 넣고 시계접시 위에 세운 길이 약 700mm의 유리관 내부에 떨어뜨려 다져서 단단히 채워 층의 두께가 2.5~3.5mm가 되도록 한다. 측정관 A를 가열하여 예상한 융점보다 약 30℃낮은 온도까지 올려 검체를 넣은 G를 A의 측관에 삽입하여 검체를 채운 부분이 온도계 D의 수은구 중앙에 오도록 한다. 다음에 1분에 약 3℃씩 상승하도록 가열하여 온도를 올리고 예상한 융점보다 약 5℃낮은 온도부터는 1분에 1℃씩 상승하도록 가열을 계속한다. 검체가 G내에서 액화하

여 고체를 완전히 볼 수 없을 때 D의 눈금  $t^{\circ}\text{C}$  및 보조온도계의 눈금  $t'^{\circ}\text{C}$ 를 읽어 융점  $T^{\circ}\text{C}$ 를 다음 식에 따라 계산한다.

$$T = t + 0.00015(t - t')(t - t'')$$

$t''$  :  $t^{\circ}\text{C}$ 의 눈금을 읽었을 때 액면의 온도계의 눈금, 이 때 눈금판에 눈금이 없을 때는 외삽하여 구한다.

**제 2 법** 검체를 조심하면서 될 수 있는 한 낮은 온도에서 용해하고 이것을 거품이 들어가지 않도록 조심하면서 양쪽 끝이 열린 길이 약 120mm의 모세관속에 빨아 올려 약 10mm의 높이로 한다. 모세관으로 부터 검체가 유출하지 않도록 하여 10 $^{\circ}\text{C}$  이하에서 24시간 방치하거나 또는 2시간 이상 빙냉한 다음 검체의 위치가 수은구의 중앙외측에 오도록 고무줄로 온도계(온도계 1호)를 붙들어 매고 물을 넣은 250ml의 비커에 넣고 검체의 윗면을 수면아래 10mm의 위치에 오도록 고정한다. 물을 계속 저어 주면서 가온하여 예상한 융점보다 5 $^{\circ}\text{C}$  낮은 온도부터는 1분에 1 $^{\circ}\text{C}$ 씩 상승하도록 가열을 계속한다. 모세관중에서 검체가 떠오를 때의 온도를 융점으로 한다.

**제 3 법** 검체를 잘 저어 섞으면서 천천히 90~92 $^{\circ}\text{C}$ 까지 가열하여 용해한 다음 가열을 그치고 검체를 융점보다 8~10 $^{\circ}\text{C}$  높은 온도까지 식힌다. 온도계를 5 $^{\circ}\text{C}$ 로 식힌 다음 여과지로 수분을 닦아서 건조하고 곧 수은구의 반정도를 검체중에 삽입하였다가 곧 빼내어 수직으로 하고 식혀 부착한 검체가 혼탁하여질 때 16 $^{\circ}\text{C}$  이하의 물속에 5분간 담근 다음 시험관(25×100mm)에 온도계를 삽입하고 온도계의 밑면과 시험관의 바닥과의 사이가 15mm가 되도록 코르크를 써서 온도계를 고정한다. 이 시험관을 약 16 $^{\circ}\text{C}$ 의 물을 넣은 500ml의 비커속에 시험관의 바닥과 비커의 바닥과의 거리를 15mm가 되게 고정하고 욕의 온도가 30 $^{\circ}\text{C}$ 가 될 때까지는 1분에 2 $^{\circ}\text{C}$ 씩 상승하도록 가열한다. 그 다음에는 1분에 1 $^{\circ}\text{C}$ 씩 상승하도록 가열을 계속하여 온도계로 부터 검체 1방울이 떨어질 때의 온도를 측정한다. 이 시험을 3회 하여 측정값의 차가 1 $^{\circ}\text{C}$  미만일 때는 그 평균값을 융점으로 하고 1 $^{\circ}\text{C}$  이상일 때는 5회 측정하여 그 평균값을 융점으로 한다.

**제 4 법** 검체를 조심하면서 될 수 있는 한 낮은 온도에서 용해하고, 이것을 거품이 들어가지 않도록 조심하여 양쪽 끝이 열린 길이 약 120mm의 모세관속에 빨아 올려 약 10mm의 높이로 한다. 모세관으로 부터 검체가 유출하지 않도록 하여 10 $^{\circ}\text{C}$  이하에서 24시간 방치하거나 또는 2시간 이상 빙냉한 다음 검체의 위치가 수은구의 중앙외측에 오도록 고무줄로 온도계(온도계 1호)를 붙들어 맨다. 이 온도계를 시험관(25×100mm)에 넣고 온도계의 하단과 시험관의 바닥과의 사이가 15mm가 되도록 코르크를 써서 고정한다. 이 시험관을 약 16 $^{\circ}\text{C}$ 의 물을 넣은 500ml의 비커 속에 넣고 시험관의 바닥과 비커의 바닥과의 거리를 15mm가 되도록 고정하고, 욕의 온도가 예상한 융점보다 5 $^{\circ}\text{C}$  낮은 온도가 될 때까지 가열한다. 그 다음에는 1분에 1 $^{\circ}\text{C}$ 씩 상승하도록 가열을 계속한다. 모세관내의 검체가 액화하여 맑게 될 때의 온도를 측정한다. 이 시험을 3회하여 측정값의 차가 1 $^{\circ}\text{C}$  미만일 때는 그 평균값을 융점으로 하고 1 $^{\circ}\text{C}$  이상일 때는 5회 측정하여 그 평균값을 융점으로 한다.

### 37. 음이온계면활성제정량법

음이온계면활성제정량법은 검체중에 함유되는 음이온계면활성제를 양이온계면활성제로 직접 콜로이드 적정을 하거나 또는 음이온계면활성제로 간접적으로 콜로이드적정을 하여 정량하는 방법이다.

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 음이온계면활성제로서 약 1g에 해당하는 양의 검체를 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 이것을 검액으로 한다. 검액 10ml를 100ml의 마개 있는 메스실린더에 넣고





응고점보다 5°C 낮은 온도의 물을 넣는다. 검체가 상온에서 액체일 때는 D의 물을 예상한 응고점보다 10~15°C 낮게 한다. 검체를 넣은 B에 온도계 F, 보조온도계 H 및 유리제교반봉 E를 단 유리제 공기외통 A중에 삽입하고 검체의 온도가 예상한 응고점보다 5°C

높은 온도로 될 때까지 식혔을 때 교반봉 E를 매분 20회 정도의 속도로 천천히 아래 위로 움직여 30초마다 온도를 읽는다. 응고가 시작되면 교반을 그치고 적어도 4회 연속적으로 온도계 F의 눈금을 읽을 때 그 차이가 0.2°C 이내에 있는 온도 t°C를 결정하고 그 때의 보조온도계 H의 온도 t'°C를 읽어서 응고점 T°C를 다음 식에 따라 계산하고 그 평균값을 응고점으로 한다. 과냉상태로 되었을 때는 B의 내벽을 E로 긁어서 응고를 촉진시킨다. 응고가 시작되면 교반을 그치고 10초마다 온도를 읽어 1분간 일정하게 정지했을 때의 온도계 F의 눈금 t°C 및 보조온도계 H의 눈금 t'°C를 읽어 응고점 T°C를 다음 식에 따라 구한다.

$$T = t + 0.00015(t - t')(t - t'')$$

t'' : t°C의 눈금을 읽었을 때 검체 윗면에 있어서의 온도계 F의 도수이며 이 지점에 온도계 F의 눈금이 없을 때는 외삽하여 구한다.

### 39. 적외부흡수스펙트럼측정법

적외부흡수스펙트럼측정법은 적외선이 검체를 통과할 때 흡수되는 정도를 각 파수(파장)에 대하여 측정하는 방법이다. 적외부흡수스펙트럼은 횡축에 파수(파장)를, 종축에는 보통 투과율이나 흡광도를 나타내는 그래프로 나타낸다. 적외부흡수스펙트럼은 그 물질의 화학구조에 따라 달라지므로 여러가지 파수(파장)에서 흡수를 측정하여 물질을 확인 또는 정량할 수 있다.

**장치 및 조정법** 복광속식(Double beam) 적외분광광도계를 쓴다.

미리 분광광도계를 조정하여 측정한다. 특히 투과율의 직선성은 20~80% 사이에서 편차가 1% 이내, 투과율의 재현성은 두번 반복 측정해서 ±0.5%, 파수의 재현성은 파수 3000cm<sup>-1</sup> 부근에서 ±5cm<sup>-1</sup>, 1000cm<sup>-1</sup> 부근에서 ±1cm<sup>-1</sup>이내로 한다. 파수의 눈금은 보통 폴리스티렌막의 3060cm<sup>-1</sup>, 1601cm<sup>-1</sup>, 1029cm<sup>-1</sup>, 907cm<sup>-1</sup> 등의 흡수대를 써서 보정한다.

**검체의 조제** 검체의 중요 흡수대의 투과율이 20~80%의 범위내에 들어오도록 다음중 한 방법을 써서 조제한다. 디스크는 염화나트륨, 브롬화칼륨 등을 쓴다.

**1) 브롬화칼륨정제법** 고체검체 1~2mg을 마뇌 약절구에 넣고 잘 갈아 가루로 하고 여기에 적외부용 브롬화칼륨 100~200mg을 넣어 습기를 빨아들이지 않도록 조심하면서 빨리 잘 갈아 혼합한 다음 정제 성형기에 넣고 5mmHg이하로 감압하면서 정제의 단위면적(cm<sup>2</sup>)당 5,000~10,000kg의 압력을 5~8분간 가하여 정제를 만들어 측정한다.

**2) 용액법** 원료각조에서 규정하는 방법으로 조제한 검액을 액체용 고정셀에 넣어 측정한다. 보통검체의 조제에 사용한 용매를 대조로하여 측정한다. 고정셀의 두께는 보통 0.1mm 또는 0.5mm로 한다.

**3) 페이스트법** 고체검체를 마뇌 약절구에 넣어 잘 갈아 가루로 하고 유통파라핀등을 넣어 잘 갈아 섞은 다음 공기가 들어가지 않게 조심하면서 2장의 디스크사이에 끼워 측정한다.

**4) 액막법** 액체검체 1~2방울을 2장의 디스크사이에 끼워 측정한다. 액층을 두껍게 할 필요가 있을 때는 알루미늄박 등을 2장의 디스크사이에 끼워 그속에 액체검체가 머물러 있도록 한다.

**5) 박막법** 검체를 박막 그대로 또는 원료각조의 규정된 방법에 따라 박막으로 만든 다음 측정한다.

**6) 기체검체측정법** 검체를 배기시킨 5 또는 10cm 길이의 광로를 갖는 기체셀에 원료 각조에서 규정

하는 압력으로 도입하여 측정한다. 필요하면 1m 이상의 광로를 갖는 장광로(長光路)셀을 쓸 경우도 있다.

## 40. 전기적정법

전기적정법은 산염기적정, 산화환원적정, 착염적정, 침전적정 등의 각 방법에 있어서 당량점 부근에서 피정량물질 또는 적정시약의 활량(活量)이 소실 또는 출현하는 등으로 급격한 변화를 일으키므로 그것을 전기신호로 나타내어 적정의 종말점을 구하여 정량분석을 하는 방법의 하나이다. 전위차적정법은 전극간의 전위차(기전력)를 측정하여 적정종말점을 알아내는 적정방법이며 적당한 전극대(電極對)를 써서 기전력의 변화를 점검하여 적정량차  $\Delta V$ 에 대한 기전력의 변화  $\Delta E$ 의 비,  $\Delta E/\Delta V$ 가 극대로 되는 점으로부터 적정의 종말점을 얻든가 또는 당량점에 상당하는 기전력의 값으로부터 적정의 종말점을 얻는다. 전류적정법은 지시전류를 측정하여 적정종말을 알아내는 방법이며 정전압분극전류적정법 및 정전위전류적정법이 있다. 전류적정법에 따라 시험을 하도록 규정되어 있는 경우는 따로 규정이 없는 한 정전압분극전류적정법에 따라 시험을 한다. 정전압분극전류적정법은 같은 종류의 두 개의 전극간에 일정한 아주 작은 전압을 넣어 적정에 따라 변화하는 전류를 측정하여 종말점을 얻는다.

**전위차적정법 1) 장 치** 검체를 넣는 비커, 용량분석용표준액을 적가하는 뷰렛 또는 적당한 자동적정용 시린지, 지시전극과 참조전극, 두 전극간의 전위차를 측정하는 전위차계 또는 적당한 pH측정기, 기록장치 및 비커안의 용액을 가만히 저어 섞을 수 있는 교반기로 되어 있다.

이 시험법에는 따로 규정이 없는 한 보통 참조전극으로 포화감홍(염화제일수은)전극 또는 은-염화은전극을 쓰고 지시전극은 다음의 표에 따른다. 다만, 참조 및 지시전극은 복합형인 것을 쓸 수도 있다. 또한 pH를 측정하여 전위적정을 할 때에는 pH측정법에 따라 pH측정기를 조정한다.

**2) 조작법** 원료 각조에 규정하는 검체를 비커에 달아 규정하는 용량의 용매를 넣어 녹이고 전극은 미리 물로 씻은 다음 적정하는 용매중에서 전위차 또는 pH가 평형상태로 된 다음 참조전극 및 지시전극을 적정비커 안의 검체용액중에 넣고 검액을 가만히 저어 섞으면서 용량분석용표준액으로 적정한다. 뷰렛의 끝은 검액중에 넣고 종말점의 전후에서는 0.1 ml 또는 그 이하의 용량을 적가할 때의 전위차의 변화를 측정하여 그 값을 그래프의 종축에, 넣은 용량분석용 표준액의 적정량(ml)을 횡축에 기입하여 적정곡선을 그리고  $\Delta E/\Delta V$ 의 극대값 또는 당량점에 상당하는 기전력의 값으로부터 적정의 종말점을 얻는다. 또한 이들의 장치 및 부품 또는 데이터처리장치 등을 조합하여 만든 자동적정장치를 쓸 수 있다. 공기중의 이산화탄소 또는 산소 등의 영향이 있을 경우에는 적정비커는 뚜껑을 달린 것을 써서 질소 등의 불활성가스기류중에서 조작하고, 빛에 의하여 변화하는 경우에는 직사일광을 피하고 차광한 용기를 쓴다. 따로 규정이 없는 한 적정의 종말점 측정은 보통 다음의 어느 한 방법에 따른다.

적 정 의 종 류	지 시 전 극
중화적정(산염기 적정)	유리전극
비수적정(과염소산적정, 테트라메 칠암모늄히드록시드적정)	유리전극
침전적정(질산은에 의한 할로젠 이온의 적정)	은전극, 다만 참조전극은 포화감홍전극 또는 은-염화은전극을 쓰고 참조전극과 피적정용액과의 사이에 포화질산칼륨용 액의 염교(鹽橋)를 삽입하든가 더블정선 (double junction)의 참조전극을 쓰든가 또는 은-염화은전극에 질산칼륨용액을 넣은 것을 쓴다.
산화환원적정(디아조적정 등)	백금전극

가) **작도법** 적정곡선에 약 45°의 경사로 평행하는 두 개의 접선을 긋고 여기에 평행하는 이등분석과 적정곡선과의 교차점을 종말점으로 하고 그 횡축의 눈금을 적정수로 한다. 또는 미분곡선(시차곡선)을 얻어 이것으로부터 종말점을 얻는다.

나) **자동종말점측정법** 데이터처리장치를 조합하여 만든 자동적정장치를 써서 종말점을 얻는다. 따로 규정이 없는 한 같은 방법으로 공시험을 하여 보정할 때에는 보통 다음 방법에 따른다.

원료 각조에서 규정하는 용매를 달아 전위차적정법에 따라 적정하고 검액의 적정종말점 부근의 전위차 또는 pH에 상당하는 점까지의 용량분석용 표준액의 소비량을 공시험의 양으로 한다. 또는  $\Delta E/\Delta V$ 의 극대점을 얻어 그 점까지의 용량분석용 표준액의 소비량을 공시험의 양으로 한다.

**전류적정법 1) 장 치** 검체를 넣는 비커, 용량분석용 표준액을 적가하는 뷰렛, 지시전극으로서 두 개의 작은 같은 모양의 백금판 또는 백금선, 두 전극간에 아주 작은 직류전압을 넣기 위한 가전압(加電壓)장치, 전극간을 흐르는 지시전류를 측정하는 전류계, 기록장치 및 비커 안의 용액을 가만히 저어 섞을 수 있는 교반기로 되어 있다.

**2) 조 작 법** 원료 각조에서 규정하는 양의 검체를 비커에 취하여 규정하는 양의 용매를 넣어 녹이고 두 개의 지시전극을 미리 물로 잘 씻은 다음 검체중에 담그고 전극간에 가전압장치를 써서 측정하기에 적당한 일정한 전압을 넣고 검액을 용량분석용 표준액으로 적정한다. 뷰렛의 끝은 검액 중에 담그고 종말점의 전후에서는 0.011ml 또는 그 이하의 용량을 적가하고, 그 때의 전류변화를 측정하여 그 값을 그래프의 종축에, 넣은 용량분석용 표준액의 적정량(ml)을 횡축에 기입하여 적정곡선을 그리고 보통 적정곡선의 변곡점을 적정의 종말점으로 한다. 또한 이들이 장치 및 부품 또는 데이터처리장치 등을 조합하여 만든 자동적정장치를 쓸 수 있다. 공기중의 이산화탄소 또는 산소 등의 영향이 있는 경우에는 적정비커는 뚜껑이 달린 것을 쓰고 질소 등의 불활성가스 기류중에서 조작하고, 빛에 의하여 변화하는 경우에는 직사일광을 피하여 차광한 용기를 쓴다. 따로 규정이 없는 한 종말점의 측정 방법은 다음 방법 중 어느 한가지를 쓴다.

가) **작도법** 보통 적정곡선의 변곡점을 적정의 종말점으로 한다.

나) **자동종말점측정법** 데이터처리장치를 조합하여 만든 자동적정장치를 써서 종말점을 얻는다.

## 41. 점도측정법

액체가 일정방향으로 운동할 때 그 흐름에 평행한 평면의 양측에 내부마찰력이 일어난다. 이 성질을 점성이라고 한다. 점성은 면의 넓이 및 그 면에 대하여 수직방향의 속도구배에 비례한다. 그 비례정수를 절대점도라 하고 일정온도에 대하여 그 액체의 고유한 정수이다. 그 단위로서는 포아스 또는 센티포아스를 쓴다.

절대점도를 같은 온도의 그 액체의 밀도로 나눈 값을 운동점도라고 말하고 그 단위로는 스톡스 또는 센티스톡스를 쓴다. 액체의 점도는 다음 제1법 또는 제2법에 따라 측정한다.

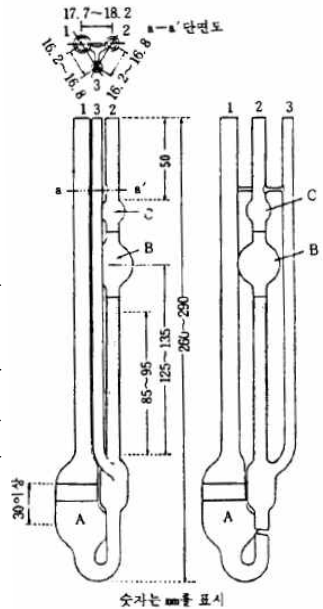
**제1법** 이 측정법은 주로 뉴턴유동적점성액체의 점도를 측정하는 방법으로 보통 우베로오데형 모세관 점도계를 쓰고 일정체적의 액체가 모세관을 통하여 흘러내리는데 필요한 시간을 표준액의 그것과 비교한다. 검체의 절대점도를  $\eta$ , 운동점도를  $\nu$ , 그 온도에서 밀도를  $d(\text{g/ml})$ , 흘러 내리는 시간을  $t(\text{초})$ 로 하면 다음 식이 성립한다.

$$\nu = \frac{\eta}{d} = Kt$$

K는 점도계의 정수이고  $\eta$  및  $d$  또는  $\nu$ 를 미리 알고 있는 표준액을 써서  $t$ 를 측정하여 정한다. 검체의  $d$  및  $t$ 를 측정하면  $\eta$ 을, 또  $t$ 만을 측정하면 위의 식으로 부터  $\nu$ 를 구할 수 있다. 물에 가까운 점도를 측정하는 데는 표준액으로서 물을 쓰고 미리 그 점도계의 정수 K를 정한다. 물의 운동점도는 20°C에서 1.0038 센티스톡스이다. 비교적 높은 점도를 측정하는 점도계의 K를 정할 때는 표준액으로서 될 수 있는 한 검체의 점도에 가까운 점도가 알려진 액체를 쓴다. 이 기준에서는 따로 규정이 없는 한 점도의 단위로서 센티스톡스를 쓴다.

**장치** 1~10000 센티스톡스의 액체의 점도를 측정하는 데는 따로 규정이 없는 한 다음에 표시한 우베로오데형점도계를 쓴다. 모세관의 안지름과 측정에 적당한 점도의 범위와의 대체적인 관계를 표로 표시하였다. 점도계 정수 K가 0.005~0.05의 점도계는 B의 용량이 4ml, 0.1~1.0의 것은 5ml 또 3.0~10.0의 것은 6ml로 한다.

**조작법** 검체를 관 1로 부터 가만히 넣고 점도계를 수직으로 정지했을 때 검체의 액면이 A의 두개의 표선사이에 오도록 한다. 이 점도계를 규정하는 온도 $\pm 0.1^\circ\text{C}$ 의 항온조중에 C가 완전히 잠기도록 넣어 수직으로 유지한 다음 검체가 같은 온도로 될 때까지 20분간 방치한다. 관 3을 손가락으로 막고 공기의 기포가 관 2속에 들어가지 않도록 하고 관 2로부터 약하게 흡인하여 액면을 C의 중심부까지 끌어 올린 다음 흡인을 그치고 관 3의 구멍을 열고 곧 관 2의 구멍을 막고 모세관의 최하단의 검체가 흘러내렸을 때 관 2의 구멍을 열고 액면이 B의 위의 표선으로 부터 아래의 표선까지 흘러내리는데 필요한 시간  $t(\text{초})$ 를 측정하여 운동점도  $\nu$  또는 절대점도  $\eta$ 를 구한다.

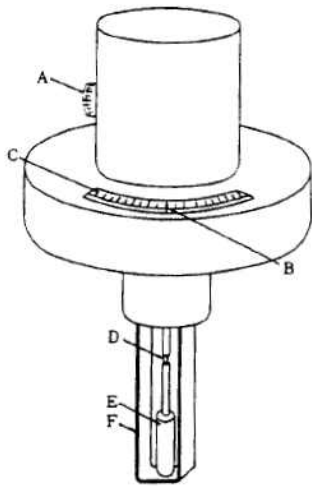


점도계의 대략의 정수(K)	모 세 관		점도의 범위
	안지름(mm)	길이(mm)	센티스톡스
0.005	0.41 ~ 0.50	85 ~ 95	1 ~ 5
0.01	0.56 ~ 0.60	85 ~ 95	2 ~ 10
0.03	0.75 ~ 0.79	85 ~ 95	6 ~ 30
0.05	0.85 ~ 0.89	85 ~ 95	10 ~ 50
0.1	1.07 ~ 1.13	85 ~ 95	20 ~ 100
0.3	1.40 ~ 1.46	85 ~ 95	60 ~ 300
0.5	1.61 ~ 1.67	85 ~ 95	100 ~ 500
1.0	1.92 ~ 1.98	85 ~ 95	200 ~ 1000
3.0	2.63 ~ 2.71	85 ~ 95	600 ~ 3000
5.0	3.01 ~ 3.11	85 ~ 95	1000 ~ 5000
10.0	3.58 ~ 3.66	85 ~ 95	2000 ~ 10000

점도계정수 K의 값은 표준액을 써서 같은 방법으로 실험하여 미리 정한다. 이 때의 온도는 검체 측정 때의 온도와 다르더라도 관계 없다.

**제 2 법** 이 측정법은 주로 비뉴턴유동적 점성액체의 점도를 측정하는 방법으로 브룩크필드(Brookfield)형 점도계를 써서 점성액 안에서 일정한 가속도로 회전하는 로우더에 움직이는 액의 점성저항토크를 용수철로 검출하여 점도를 환산한다. 로우더의 종류 및 회전수는 가변(可變)으로 되어 있으며 검체액체에 적합한 것을 선택한다. 점도단위로는 센티포아스를 쓴다.

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다.



- A : 회전수조절손잡이
- B : 지침
- C : 눈금
- D : 액침표시
- E : 로우더
- F : 가드

**조 작 법** 원료각조에서 규정하는 로우더 E와 가드 F를 단다. 회전수조절 손잡이 A를 원료각조에서 규정하는 회전수에 설정한다. 검체를 넣은 용기 중에 E를 가만히 넣고 검체의 액면을 액침표시 D에 일치시킨다.

전원에 연결하여 E를 회전시키면 지침 B는 0부터 움직이기 시작한다. B가 안정하거나 또는 일정시간 경과한 다음 회전을 그치고 B에서 나타낸 눈금 C를 읽는다. 이 나타낸 값에 사용한

E의 종류 및 회전수에 따라 정해지는 별표의 환산정수를 곱하여 검체의 절대점도 센티포아스를 산출한다. 예를 들어 원료각조에서 1500~2500(2호, 12회전, 30초간) 센티포아스로 규정한 것은 2호 로우더를 써서 1분간 12회전으로 30초후의 점도가 1500~2500 센티포아스임을 나타낸다. 또 원료각조에서 30000~40000(4호, 12회전, 안정) 센티포아스라고 규정한 것은 4호 로우더를 써서 1분간 12회전으로 지침의 눈금이 안정하게 되었을 때의 점도가 30000~40000 센티포아스임을 나타낸다.

환 산 정 수 표				
회전수	60	30	12	6
로우더의 종류				
아답터	0.1	0.2	0.5	1.0
1호	1	2	5	10
2호	5	10	25	50
3호	20	40	100	200
4호	100	200	500	1000

## 42. 정성반응

정성반응은 원료각조의 확인시험에 적용하는 것으로 따로 규정이 없는 한 혼합물질에 대해서는 쓰지 않는다.

**과산화물** 과산화물의 용액에 같은 용량의 초산에칠 및 중크롬산칼륨시액 1~2방울을 넣고 여기에 묽은황산을 넣어 산성으로 할 때 물층은 청색을 나타내며 곧 흔들어 섞어 방치할 때 청색은 초산에칠층으로 옮겨간다.

**구연산염** 1) 구연산염의 용액 1~2방울에 피리딘·무수초산혼합액(3:1) 20ml를 넣어 2~3분간 방치할 때 적갈색을 나타낸다.

2) 구연산염의 황산산성용액에 그 1/2용량의 과망간산칼륨시액을 넣어 시액의 색이 없어질 때까지 가열한 다음 브롬시액을 적가할 때 백색의 침전이 생긴다.

3) 구연산염의 중성용액에 과량의 염화칼슘시액을 넣어 끓일 때 백색의 결정성 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 그 일부에 수산화나트륨시액을 추가하여도 녹지 않는다. 또한 다른 일부에 묽은염산을 추가할 때 침전은 녹는다

**나트륨염** 1) 나트륨염을 염산로 적시고 불꽃반응을 볼 때 황색을 나타낸다.

2) 나트륨염의 중성 또는 약알칼리성의 진한용액에 피로안티몬산칼륨시액을 넣을 때 백색의 결정성 침전이 생긴다. 침전의 생성을 촉진하기 위하여 유리막대로 시험관의 기벽을 긁어 준다.

**납염** 1) 납염의 용액에 묽은황산을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 그 일부에 묽은 질산을 넣어도 녹지 않는다. 또한 다른 일부에 더운 수산화나트륨시액을 넣어 가운하거나 또는 초산 암모늄시액을 넣을 때 녹는다.

2) 납염의 용액에 수산화나트륨시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기며 과량의 수산화나트륨시액을 추가할 때 침전이 녹는다. 여기에 아황산나트륨시액을 추가할 때 흑색의 침전이 생긴다.

3) 납염의 묽은초산산성용액에 중크롬산나트륨시액을 넣을 때 황색의 침전이 생기며 암모니아시액을 더 넣어도 침전은 녹지 않으나 수산화나트륨시액을 추가할 때 침전은 녹는다.

**마그네슘염** 1) 마그네슘염의 용액에 탄산암모늄시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기고 염화암모늄시액을 추가할 때 침전은 녹는다. 여기에 인산일수소나트륨시액을 추가할 때 백색의 결정성 침전이 생긴다.

2) 마그네슘염의 용액에 수산화나트륨시액을 넣을 때 백색의 겔상침전이 생기며 과량의 시액을 넣어

도 침전은 녹지 않으나 요오드시액을 추가할 때 침전은 어두운 갈색으로 된다.

**망간염 1)** 망간염의 용액에 암모니아시액을 넣으면 흰색의 침전이 생긴다. 그 일부에 질산은시액을 추가하면 침전은 검정색으로 변한다. 또 다른 일부를 방치하면 침전의 상부가 갈색으로 된다.

**2)** 망간염의 묽은질산산성용액에 비스머스산나트륨의 가루 소량을 넣을 때 액은 적자색을 나타낸다.

**바륨염 1)** 바륨염을 염산으로 적시고 불꽃반응을 볼 때 지속하는 황록색을 나타낸다.

**2)** 바륨염의 용액에 묽은황산을 넣을 때 백색겔상침전이 생기고 묽은질산을 추가하여도 침전은 녹지 않는다.

**방향족일급아민** 방향족일급아민의 산성용액에 열음으로 식히면서 아질산나트륨시액 3방울을 넣어 흔들어 섞고 2분간 방치하고 황산암모늄용액(1→40) 1ml를 넣어 잘 흔들어 섞고 1분간 방치한 다음 수산 N-(1-나프틸)-N'-디에틸에틸렌디아민용액(1→1000) 1ml를 넣을 때 액은 적자색을 나타낸다.

**불화물 1)** 불화물의 수용액에 염화칼슘시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기고 초산을 추가해도 침전은 거의 녹지 않는다.

**2)** 이 원료 0.1g을 백금도가니에 넣고 황산 1ml를 넣어 깨끗이 닦은 유리조각으로 덮는다. 수욕상에서 15분간 가열한 다음 유리조각을 물로 씻어 물기를 잘 닦아 내고 관찰할 때 부식된 유리면을 볼 수 있다.

**3)** 불화물의 중성 또는 약산성용액에 알리자린콤플렉손시액 · pH 4.3 초산 · 초산칼륨염완충액 · 질산제일셀륨시액의 혼합액(1:1:1) 1.5ml를 넣을 때 액은 청자색을 나타낸다.

**붕산염 1)** 붕산염에 황산 및 메탄올을 섞어서 점화할 때 녹색의 불꽃을 내면서 탄다.

**2)** 붕산염의 염산산성용액으로 적신 쿠르쿠마시험지를 가온하여 건조할 때 적색을 나타내고 여기에 암모니아시액을 적가할 때 청색으로 변한다.

**브롬산염 1)** 브롬산염의 질산산성용액에 질산은시액 2~3방울을 넣을 때 백색의 결정성 침전이 생기고 가열할 때 침전은 녹는다. 여기에 아질산나트륨시액 1방울을 넣을 때 옅은 황색의 침전이 생긴다.

**2)** 브롬산염의 질산산성용액에 아질산나트륨시액 5~6방울을 넣을 때 액은 황색~적갈색을 나타내며 여기에 클로로포름 1ml를 넣어 흔들어 섞을 때 클로로포름층은 황색~적갈색을 나타낸다.

**브롬화물 1)** 브롬화물의 용액에 아질산나트륨시액을 넣을 때 옅은 황색의 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 그 일부에 묽은질산을 추가하여도 녹지 않는다. 또한 다른 일부에 강암모니아수를 넣어 흔들어 섞은 다음 분리한 액에 묽은질산을 넣어 산성으로 할 때 백색으로 혼탁된다.

**2)** 브롬화물의 용액에 염소시액을 넣을 때 브롬을 유리하여 황갈색을 나타내고 이것을들로 나누어 그 일부에 클로로포름을 넣어 흔들어 섞을 때 클로로포름층은 황갈색~적갈색을 나타낸다. 또한 다른 일부에 페놀을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다.

**비스머스염 1)** 비스머스염에 될 수 있는 대로 소량의 염산을 넣어 녹이고 물을 넣어 희석할 때 백탁이 생긴다. 여기에 황산나트륨시액 1~2방울을 추가할 때 어두운 갈색의 침전이 생긴다.

**2)** 비스머스염의 염산산성용액에 치오노소시액을 넣을 때 액은 황색을 나타낸다.

**3)** 비스머스염의 묽은질산 또는 묽은황산용액에 요오드화칼륨시액을 적가할 때 흑색의 침전이 생기고 요오드화칼륨시액을 추가할 때 침전은 녹고 등색을 나타낸다.

**살리실산염 1)** 살리실산염을 과량의 소다석회와 섞어서 가열할 때 페놀의 냄새가 난다.

**2)** 살리실산염의 중성용액에 묽은염화제이철시액 5~6방울을 넣을 때 액은 적색을 나타내며 묽은염산을 적가할 때 액의 색은 처음에는 자색으로 변한 다음 없어진다.

**3)** 살리실산염의 진한 용액에 묽은염산을 넣을 때 백색의 결정성 침전이 생긴다. 침전을 분리하고 냉수로 씻은 다음 건조한 것의 융점은 약 159℃이다.

**수산염 1)** 수산염의 황산산성용액에 더울 때 과망간산칼륨시액을 적가할 때 시액의 색은 없어



진다.

2) 수산염의 용액에 염화칼슘시액을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 여기에 묽은 초산을 넣어도 녹지 않으나 묽은 염산을 추가할 때 침전은 녹는다.

**아연염** 1) 아연염의 중성 또는 알칼리성용액에 아황산암모늄시액 또는 아황산나트륨시액을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 묽은 초산을 넣어도 녹지 않지만 묽은 염산을 추가할 때 녹는다.

2) 아연염의 용액에 페로시안화칼륨시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기며 묽은 염산을 추가하여도 침전은 녹지 않는다.

3) 아연염의 용액에 인산을 넣어 산성으로 하고 황산동용액(1→1000) 1방울 및 치오시안산수은암모늄시액 2mℓ를 넣을 때 엷은 자색의 침전이 생긴다.

**아황산염 또는 아황산수소염** 1) 아황산 또는 아황산수소염의 초산산성용액에 요오드시액을 적가할 때 시액의 색은 없어진다.

2) 아황산 또는 아황산수소염의 용액에 같은 용량의 묽은 염산을 넣을 때 이산화황의 냄새가 나며 액은 혼탁하지 않는다(치오황산과의 구별). 여기에 황화나트륨시액 1방울을 추가할 때 액은 곧 백탁하고 백탁은 점점 엷은 황색의 침전으로 변한다.

**안식향산염** 1) 안식향산염의 진한 용액에 묽은 염산을 넣을 때 백색의 결정성 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 냉수로 잘 씻고 건조한 것의 용점은 120~122℃이다.

2) 안식향산염의 중성용액에 염화제이철시액을 넣을 때 적갈색의 침전이 생기며 묽은 염산을 추가할 때 백색의 침전으로 변한다.

**알루미늄염** 1) 알루미늄염의 용액에 염화암모늄시액 및 암모니아시액을 넣을 때 백색의 겔상 침전이 생기고 이 침전은 과량의 암모니아시액에 녹지 않는다.

2) 알루미늄염의 용액에 수산화나트륨시액을 넣을 때 백색의 겔상 침전이 생기며 과량의 수산화나트륨시액을 추가할 때 침전은 녹는다.

3) 알루미늄염의 용액에 황화나트륨시액을 넣을 때 백색의 겔상 침전이 생기며 과량의 황화나트륨시액을 추가할 때 침전은 녹는다.

4) 알루미늄염의 용액에 백색의 겔상 침전이 생길 때까지 암모니아시액을 넣고 알리자린에스시액 5방울을 추가할 때 침전은 적색으로 변한다.

**암모늄염** 암모늄염에 과량의 수산화나트륨시액을 넣어 가온할 때 암모니아 냄새가 나며 이 가스는 물에 적신 적색리트머스시험지를 청색으로 변화시킨다.

**염소산염** 염소산염의 용액에 질산은시액을 넣어도 침전이 생기지 않으나 아질산나트륨시액 2방울 및 묽은 질산을 추가할 때 천천히 백색의 침전이 생기며 암모니아시액을 추가할 때 침전은 녹는다.

**염화물** 1) 염화물의 용액에 황산 및 과망간산칼륨을 넣어 가열할 때 염소의 냄새가 나며 이 가스는 물에 적신 요오드화칼륨·전분지를 변화시킨다.

2) 염화물의 용액에 질산은 시액을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 그 일부에 묽은 질산을 넣어도 녹지 않으며 다른 일부에 과량의 수산화암모늄시액을 넣을 때 녹는다.

**인산염(정인산염)** 1) 인산염의 중성용액에 질산은 시액을 넣을 때 황색의 침전이 생기며 묽은 질산 또는 암모니아시액을 추가할 때 침전은 녹는다.

2) 인산염의 중성 또는 묽은 질산산성용액에 몰리브덴산암모늄시액을 넣어 가온할 때 황색의 침전이 생기며 수산화나트륨시액 또는 암모니아시액을 추가할 때 침전은 녹는다.

**젖산염** 젖산염의 황산산성용액에 과망간산칼륨시액을 넣어 가열할 때 아세트알데히드의 냄새가 난다.

**주석산염** 1) 주석산염의 중성용액(1→20)에 질산은시액을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다. 침전을 분

리하고 그 일부에 질산을 넣을 때 녹는다. 또한 다른 일부에 암모니아시액을 넣어 가온할 때 녹으면서 천천히 기체에 은경이 생긴다.

2) 주석산염의 용액에 초산 2방울, 황산제일철시액 1방울 및 과산화수소시액 2~3방울을 넣고 여기에 과량의 수산화나트륨시액을 넣을 때 액은 적자색~자색을 나타낸다.

3) 주석산염의 용액 2~3방울에 미리 황산 5ml에 레조시놀용액(1→50) 2~3방울 및 브롬화칼륨용액(1→10) 2~3방울을 넣은 액 4~5방울을 넣어 130~140℃로 가열할 때 액은 청자색을 나타낸다. 이것을 식히고 물에 부을 때 액은 적색으로 된다.

**질산염** 1) 질산염의 용액에 같은 용량의 황산을 섞고 식힌 다음 황산제일철시액을 가만히 넣을 때 접게면에 어두운 갈색의 띠가 생긴다.

2) 질산염의 진한 용액에 같은 용량의 황산을 넣고 구리조각을 넣어 가열할 때 황갈색의 가스가 난다.

3) 질산염의 용액에 디페닐아민시액을 넣을 때 액은 청색을 나타낸다.

4) 질산염의 황산산성용액에 과망간산칼륨시액을 넣어도 시액의 홍색은 없어지지 않는다(아질산염과의 구별).

**철(II)염** 1) 철(II)염의 약산성용액에 페리시안화칼륨시액을 넣을 때 청색의 침전이 생기며 묽은염산을 추가하여도 침전은 녹지 않는다.

2) 철(II)염의 용액에 수산화나트륨시액을 넣을 때 회록색의 겔상 침전이 생기며 아황산나트륨시액을 추가할 때 흑색의 침전이 생기고 여기에 묽은염산을 넣을 때 녹는다.

**철(III)염** 1) 철(III)염의 약산성용액에 페로시안화칼륨시액을 넣을 때 청색의 침전이 생기며 묽은염산을 추가하여도 침전은 녹지 않는다.

2) 철(III)염의 용액에 수산화나트륨시액을 넣을 때 적갈색겔상 침전이 생기며 황화나트륨시액을 추가할 때 침전은 흑색으로 변한다. 침전을 분리하여 묽은염산을 넣을 때 침전은 녹고 액은 백탁한다.

3) 철(III)염의 약산성용액에 설포살리실산시액을 넣을 때 액은 자색을 나타낸다.

**초산염** 1) 초산염에 희석시킨 황산(1→2)를 넣어 가온할 때 초산 냄새가 난다.

2) 초산염에 황산 및 소량의 에탄올을 넣어 가열할 때 초산에칠의 냄새가 난다.

3) 초산염의 중성용액에 염화제이철시액을 넣을 때 액은 적갈색을 나타내며 끓이면 적갈색의 침전이 생긴다. 여기에 염산을 넣을 때 침전은 녹으며 액은 황색으로 변한다.

4) 초산염에 산화칼슘을 섞어서 가열할 때 아세톤 냄새를 내며 발생하는 가스는  $\alpha$ -니트로벤즈알데히드의 에탄올용액(1→50)에 담그어 건조하여 수산화나트륨시액으로 적신 여과지를 청변시킨다.

**치오황산염** 1) 치오황산염의 초산산성용액에 요오드시액을 적가할 때 이 시액의 색은 없어진다.

2) 치오황산염의 용액에 같은 용량의 묽은염산을 넣을 때 이산화황의 냄새가 나며 액은 백탁하고 이 백탁은 방치할 때 황색의 침전으로 변한다.

3) 치오황산염의 용액에 과량의 질산은시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기며 방치할 때 침전은 흑색으로 변한다.

**칼륨염** 1) 칼륨염을 염산에 적시고 불꽃반응을 보면 엷은 자색을 나타낸다. 불꽃이 황색이면 코발트 유리를 통하여 관찰할 때 적자색으로 보인다.

2) 칼륨염의 중성용액(1→20)에 주석산수소나트륨시액을 넣을 때 백색의 결정성 침전이 생긴다. 침전의 생성을 빠르게 하려면 유리막대로 시험관의 안벽을 긁어준다. 이 침전을 분리하여 암모니아시액, 수산화나트륨시액 또는 탄산나트륨시액을 넣을 때 다 녹는다.

3) 칼륨염의 초산산성용액(1→20)에 아질산코발트나트륨시액을 넣을 때 황색의 침전이 생긴다.

4) 칼륨염에 과량의 수산화나트륨시액을 넣어 가온하여도 암모니아 냄새가 나지 않는다(암모늄염과의 구별).

- 칼슘염** 1) 칼슘염을 염산에 적시고 불꽃반응을 보면 적색을 나타낸다.  
 2) 칼슘염의 용액에 탄산암모늄시액을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다.  
 3) 칼슘염의 용액에 수산암모늄시액을 넣을 때 백색의 침전이 생긴다. 침전을 분리하여 그 일부에 묽은초산을 넣어도 녹지 않는다. 또한 다른 일부에 묽은염산을 넣을 때 녹는다.  
 4) 칼슘염의 중성용액에 크롬산칼륨시액 10방울을 넣어 가열하여도 침전이 생기지 않는다(스트론튬염과의 구별).
- 탄산수소염** 1) 탄산수소염에 묽은염산을 넣을 때 거품을 내면서 가스가 나온다. 이 가스를 수산화칼슘시액중에 통할 때 곧 백색침전이 생긴다(탄산염과 공통).  
 2) 탄산수소염용액에 황산마그네슘시액을 넣을 때 침전이 생기지 않으나 끓일 때 백색의 침전이 생긴다.  
 3) 탄산수소염의 냉용액에 페놀프탈레인시액 1방울을 넣을 때 액은 적색을 나타내지 않으며 나타내더라도 극히 엷다(탄산염과의 구별).
- 탄산염** 1) 탄산염에 묽은염산을 넣을 때 거품을 내면서 가스가 나온다. 이 가스를 수산화칼슘시액중에 통할 때 곧 백색의 침전이 생긴다(탄산수소염과 공통).  
 2) 탄산염용액에 황산마그네슘시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기고 묽은초산을 추가할 때 침전은 녹는다.  
 3) 탄산염의 냉용액에 페놀프탈레인시액 1방울을 넣을 때 액은 홍색을 나타낸다(탄산수소염과 구별).
- 황산염** 1) 황산염의 용액에 염화바륨시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기며 묽은질산을 추가하여도 침전은 녹지 않는다.  
 2) 황산염의 중성용액에 초산납시액을 넣을 때 백색의 침전이 생기며 초산암모늄시액을 추가할 때 녹는다.  
 3) 황산염의 용액에 같은 용량의 묽은염산을 넣어도 백탁이 생기지 않는다(치오황산염과의 구별). 또한 이산화황의 냄새가 나지 않는다(아황산염과의 구별).

### 43. 중금속시험법

중금속시험법은 원료중에 불순물로서 들어있는 중금속의 한도시험이다. 중금속이란 산성에서 황화나트륨시액으로 정색하는 금속성 혼재물을 말하며 그 한도는 납(Pb)으로서 중량백만분율(ppm)로 나타낸다.

**제 1 법** 따로 규정이 없는 한 각조에서 규정하는 양의 검체를 네슬러관에 취하여 물 적당량을 넣어 녹여 40ml로 한다. 여기에 묽은초산 2ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 검액으로 한다.

비교액은 각조에서 규정하는 양의 납표준액을 네슬러관에 취하여 묽은초산 2ml 및 물을 넣어 50ml로 한다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5분간 방치한 다음 각 관을 백색 배경으로 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

**제 2 법** 따로 규정이 없는 한 각조에서 규정하는 양의 검체를 사기로 만든 도가니에 달아 가볍게 뚜껑을 덮고 약하게 가열하여 탄화시킨다. 식힌 다음 질산 2ml 및 황산 5방울을 넣어 흰 연기가 날 때까지 조심하여 가열한 다음 500~600℃에서 강열하여 회화한다. 식힌 다음 염산 2ml를 넣어 수욕상에서 증발건고하고 잔류물을 염산 3방울로 적시고 열탕 10ml를 넣어 2분간 가온한다. 다음에 페놀프

탈레인시액 1방울을 넣어 암모니아시액을 액이 옅은 적색으로 될 때까지 적가한 다음 묽은초산 2ml를 넣어 필요하면 여과하고 물 10ml로 씻어 여액 및 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50ml로 하여 검액으로 한다. 비교액은 질산 2ml, 황산 5방울 및 염산 2ml를 수욕상에서 증발하고 다시 사욕상에서 증발건고하여 잔류물을 염산 3방울로 적시고 이하 검액의 조제법과 같은 방법으로 조작하고 각조에서 규정하는 납표준액 및 물을 넣어 50ml로 한다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

**제 3 법** 따로 규정이 없는 한 각조에서 규정하는 양의 검체를 사기로 만든 도가니에 달아 처음에는 조심하면서 약하게 가열하고 다음에 강열하여 회화한다. 식힌 다음 왕수 1ml를 넣어 수욕상에서 증발건고하고 잔류물을 염산 3방울로 적시고 열탕 10ml를 넣어 2분간 가온한다. 다음에 페놀프탈레인시액 1방울을 넣고 암모니아시액을 액이 옅은 적색이 될 때까지 적가한 다음 묽은초산 2ml를 넣어 필요하면 여과하고 물 10ml로 씻고 여액 및 씻은 액을 네슬러관에 넣고 물을 넣어 50ml로 하여 검액으로 한다.

비교액은 왕수 1ml를 수욕상에서 증발건고하여 이하 검액의 조제법과 같은 방법으로 조작하고 각조에서 규정하는 양의 납표준액 및 물을 넣어 50ml로 한다. 검액 및 비교액에 소듐설파이드시액 1방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

**제 4 법** 따로 규정이 없는 한 각조에서 규정하는 방법으로 만든 검액을 네슬러관에 취한다. 따로 각조에서 규정하는 양의 납표준액을 네슬러관에 넣고 검체를 제외하고 검액과 같은 방법으로 조작하여 얻은 액을 넣은 다음 묽은초산 2ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 비교액으로 한다. 검액 및 비교액에 황화나트륨시액 1방울씩을 넣어 흔들어 섞고 5분간 방치한 다음 각 관을 백색을 배경으로 하여 위 또는 옆에서 관찰하여 액의 색을 비교한다. 검액이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

## 44. 증발잔류물시험법

증발잔류물시험법은 검체를 수욕상에서 증발건고하여 검체중의 불휘발성물질의 양을 측정하는 방법이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 검체의 양을 미리 무게를 단 증발접시에 달아 수욕상에서 증발건고하고 다시 잔류물을 105~110℃에서 항량이 될 때까지 건조하여 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 그 무게를 정밀하게 단다.

## 45. 질소정량법

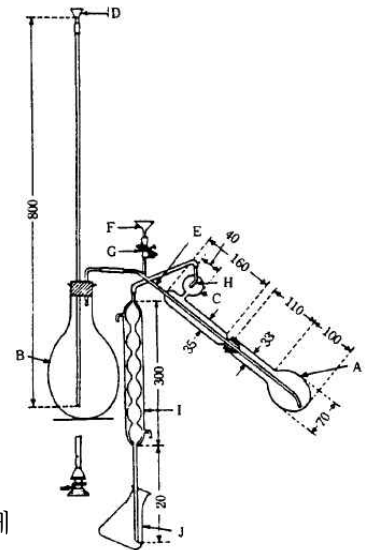
질소정량법은 질소를 함유하는 유기물을 황산로 분해하여 황산암모늄로 하고 그 암모니아를 정량하는 방법이다.

### 제 1 법

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다. 접속부는 갈아 맞춘 것을 써도 좋으며 장치에 쓰는 고무는 모두

수산화나트륨시액에서 10분간 끓인 다음 물로 잘 씻어 쓴다.

- A : 킬달플라스크
- B : 수증기발생기로 황산 2~3방울을 넣은 물을 넣는다.  
또 갑자기 끓는 것을 피하기 위하여 비등석을 넣는다.
- C : 내용물이 튀어 올라오는 것을 막는 것
- D : 물을 넣는 깔때기
- E : 수증기 도입관
- F : 알칼리용액을 넣는 깔때기
- G : 핀치콕크가 달린 고무관
- H : 작은구멍(지름은 관의 안지름과 거의 같다)
- I : 냉각기
- J : 수 기



**조 작 법** 보통 질소(N : 14.01) 2~3mg에 해당하는 양의 검체를 정밀하게 달거나 또는 피펫으로 정확하게 취하여 킬달플라스크 A에 넣고 여기에 가루로 한 황산칼륨 10g 및 황산동 1g의 혼합물 1g을 넣어 플라스크목에 부착한 검체를 소량의 물로 씻어 넣고 여기에 플라스크 내벽을 따라 황산 7ml를 넣은 다음 플라스크를 흔들어 주면서 과산화수소 1ml를 조금씩 내벽을 따라 조심하면서 넣는다. 플라스크를 석면위에서 가열하여 액이 맑은 청색으로 되고 플라스크의 내벽에 탄화물이 보이지 않게 되었을 때 가열을 그친다. 만일 탄화물이 남아 있으면 이것을 식힌 다음 과산화수소 소량을 추가하여 다시 가열한다. 식힌 다음 물 20ml를 조심하면서 넣고 식힌다. 플라스크를 미리 수증기 도입관 E에 수증기를 통하여 씻은 증류장치에 연결한다. 수기 J에는 붕산용액(1→25) 15ml 및 브롬크레솔그린·메틸레드시액 3방울을 넣고 적당량의 물을 넣어 냉각기 I의 아래 끝을 이 액에 담근다. 깔때기 F로 부터 수산화나트륨용액(2→5) 30ml를 넣은 다음 물 10ml로 씻어 넣고 곧 핀치콕크가 달린 고무관 G의 핀치콕크를 닫고 수증기를 통하여 유액 80~100ml를 얻을 때까지 증류한다. 냉각기의 아래 끝을 액면으로 부터 떼어 낸 다음 부착물을 소량의 물로 씻어 넣고 0.01N 황산로 적정한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.01N \text{ 황산 } 1\text{ml} = 0.14007\text{mg N}$$

## 제 2 법

**장 치** 그림과 같은 장치를 쓴다. 접속부는 갈아 맞춘 것을 써도 좋으며 장치에 쓰는 고무는 모두 수산화나트륨시액중에서 10분간 끓인 다음 물로 잘 씻어 쓴다.

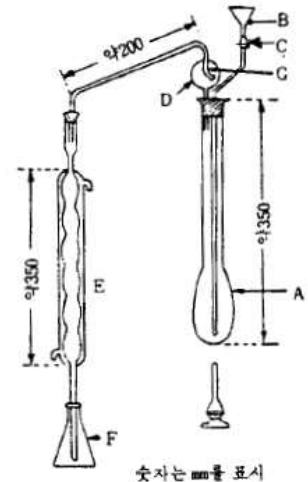
- A : 킬달플라스크
- B : 알칼리용액 주입용깔때기
- C : 핀치콕크가 달린 고무관
- D : 내용물이 튀어 올라오는 것을 막는 것.
- E : 냉각기
- F : 수 기
- G : 작은 구멍(지름은 관의 안지름과 거의 같다)

**조 작 법** 보통 질소(N:14.01) 20~30mg에 해당하는 양의 검체를 정밀하게 달거나 또는 피펫으로 정확하게 취하여 킬달플라스크 A에 넣고 여기에 가루로 한 황산칼륨 10g 및 황산동 1g의 혼합물 5.5g을 넣어 플라스크목에 부착한 검체를 소량의 물로 씻어 넣고 여기에 플라스크 내벽을 따라 황산 20ml를 넣는다. 거품이 거의 멈출 때까지 가만히 가열하고 다시 가열하여 끓이고 액이 맑은 청색이 된

다음 다시 2시간 가열한다. 식힌 다음 물 150ml 를 조심하면서 넣어 식히고 여기에 비등석을 넣어 장치를 조립한다.

수기 F 에는 0.1N 황산 25ml 및 물 약 50ml를 넣고 냉각기 E의 아래끝을 이 액에 담근다. 깔때기 B에 서 수산화나트륨용액(2→5) 85ml 를 천천히 넣고 여기에 소량의 물로 씻어 넣어 곧 펀치콕크가 달린 고무관 C의 펀치콕크를 닫고 플라스크를 가볍게 흔들어 움직이면서 내용물을 섞은 다음 가만히 가열하고 끓기 시작하면 온도를 올려 가열하고 내용물의 약 2/3 용량이 유출할 때까지 증류한다. 냉각기의 아래 끝을 액면에서 빼내고 부착물을 소량의 물로 씻어 넣어 플라스크액중의 과량의 산을 0.1N 수산화나트륨액으로 적정한다(지시약 : 브롬크레솔그린 · 메틸레드시액 3방울). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1N \text{ 황산 } 1\text{ml} = 1.4007\text{mg N}$$



## 46. 철시험법

철시험법은 검체중의 불순물로 함유된 철의 한도를 시험하는 방법이다. 그 한도는 철(Fe)로서 중량백만분율(ppm)로 나타낸다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에서 규정하는 양의 검액(A)을 취하여 묽은질산 5ml 및 물을 넣어 45ml로 하여 검액(B)으로 한다. 따로 원료각조에서 규정하는 양의 철표준액을 취하여 검체를 제외하고 검액(A)와 같이 처리하여 얻은 액을 넣고 여기에 묽은질산 5ml 및 물을 넣어 45ml로 하여 비교액으로 한다. 검액(B) 및 비교액에 치오시안산암모늄시액 5ml씩을 넣어 흔들어 섞고 5분간 방치한 다음 비색할 때 검액(B)이 나타내는 색은 비교액이 나타내는 색보다 진하지 않다.

## 47. pH측정법

pH 측정에는 유리전극을 단 pH미터를 쓴다. pH의 기준은 다음 표준완충액을 쓰며 그 pH값은  $\pm 0.02$ 이내의 정확도를 갖는다.

**표준완충액** 표준완충액을 조제하는데 쓰이는 물은 정제수를 증류하여 유액을 15분 이상 끓여서 이산화탄소를 날려 보내고 소다석회관을 달고 식힌다. 표준완충액은 경질유리병 또는 폴리에틸렌병에 보관한다. 산성표준액은 3개월 이내에 쓰며 알칼리성의 표준액은 소다석회관을 달아서 보관하고 1개월 이내에 쓴다.

- 1) **수산염완충액** 테트라수산칼륨(pH측정용) 를 고운가루로 하여 데시케이터(실리카 겔)속에서 건조한 다음 12.70g(0.05mol)을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.
- 2) **프탈산염완충액** 프탈산수소칼륨(pH측정용)를 고운가루로 하여 110℃에서 2시간 이상 건조한 다음 10.22g(0.05mol)을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.
- 3) **인산염완충액** 인산이수소칼륨(pH 측정용) 및 무수인산일수소나트륨(pH 측정용)을 고운가루로 하고 110℃에서 3시간 이상 건조한 다음 인산이수소칼륨 3.40g(0.025mol) 및 인산일수소나트륨 3.55g(0.025mol)을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.

4) **붕산염완충액** 붕산나트륨(pH 측정용)를 데시케이터(물에 적신 브롬화나트륨)속에서 방치하여 향량으로 한 다음 그 3.81g(0.01mol)을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.

5) **탄산염완충액** 탄산수소나트륨(pH 측정용)를 데시케이터(실리카 겔)속에서, 탄산나트륨을 300℃에서 각각 향량이 될 때까지 건조한 다음 탄산수소나트륨 2.10g(0.025mol) 및 탄산나트륨 2.65g(0.025mol)을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.

6) **수산화칼슘완충액** 수산화칼슘(pH 측정용)를 고운가루로 하고 5g을 플라스크에 넣고 물 1ℓ를 넣어 잘 흔들어 섞는다. 23~27℃에서 충분히 포화시켜 이 온도에서 상징액을 여과하여 맑은 여액(약 0.02mol)을 쓴다.

이들 표준완충액의 각 온도에서의 pH값은 다음표에 표시한다. 이 표에 없는 온도의 pH값은 표의 값에서 내삽법으로 구한다.

표준완충액의 pH값

온도	수 산 염 완 충 액	프탈산염 완 충 액	인 산 염 완 충 액	붕 산 염 완 충 액	탄 산 염 완 충 액	수산화칼슘 완충액
0°	1.67	4.01	6.98	9.46	10.32	13.43
5°	1.67	4.01	6.95	9.39	10.25	13.21
10°	1.67	4.00	6.92	9.33	10.18	13.00
15°	1.67	4.00	6.90	9.27	10.12	12.81
20°	1.68	4.00	6.88	9.22	10.07	12.63
25°	1.68	4.01	6.86	9.18	10.02	12.45
30°	1.69	4.01	6.85	9.14	9.97	12.30
35°	1.69	4.02	6.84	9.10	9.93	12.14
40°	1.70	4.03	6.84	9.07		11.99
50°	1.71	4.06	6.83	9.01		11.70
60°	1.73	4.09	6.84	8.96		11.45

**pH미터의 구조** pH미터는 보통 유리전극, 기준전극 및 온도보정용 감온부가 달려있는 검출부 및 검출된 pH값을 나타내는 지시부로 되어 있다. 지시부는 일반적으로 제로점 조절꼭지가 있고 또한 온도보정용 감온부가 없는 것에는 온도보정꼭지가 있다. pH미터는 다음 조작법에 따라 검출부를 인산염완충액에 5분이상 담그어 두었다가 조절한 다음 같은 온도의 프탈산염완충액 및 붕산염완충액의 pH를 측정할 때 측정값과 표시값과의 차이가 ±0.05 이하이다.

**조 작 법** 유리전극은 미리 물 또는 염기성완충액에 수시간 이상 담그어 두고 pH미터는 전원에 연결하고 10분 이상 두었다가 쓴다. 검출부를 물로 잘 씻어 묻어있는 물은 여과지 같은 것으로 가볍게 닦아 낸 다음 쓴다. 온도보정꼭지가 있는 것은 그 꼭지를 표준완충액의 온도와 같게 하여 검출부의 검체의 pH값에 가까운 표준완충액중에 담그어 2분간이상 지난 다음 pH미터의 지시가 그 온도에 있어서의 표준완충액의 pH값이 되도록 제로점 조절꼭지를 조절한다. 다시 검출부를 물로 잘 씻어 부착된 물을 여과지와 같은 것으로 가볍게 닦아 낸 다음 검액에 담그어 2분 이상 지난 다음에 측정값을

읽는다.

주의 : pH 11 이상에서 알칼리금속이온을 함유하는 액은 알칼리 오차가 적은 전극을 쓰고 또한 필요하면 보정한다. 다만 그 측정오차는 pH 0.1~0.5에 달할 수 있다. 검액의 온도는 표준완충액의 온도와 같은 것이 좋다. 그 차가 1°C 이상 있을 때는 온도보정꼭지 또는 온도보정용 감온부로 보정한다. 보정을 했더라도 그 측정오차가 pH 0.1 이상 될 때가 있다. 특히 염기성 액은 그 오차가 크므로 조심하여야 한다.

## 48. 황산염시험법

황산염시험법은 검체중에 불순물로서 들어있는 황산염의 한도를 시험하는 방법이다. 그 한도는 황산염(SO<sub>4</sub>로서)의 중량백분률(%)로 표시한다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 원료각조에 규정한 검체의 양을 네슬러관에 넣고 물 30ml를 넣어 녹인 다음 묽은염산 1ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 검액으로 한다. 따로 원료각조에서 규정하는 양의 0.01N 황산을 넣고 묽은염산 1ml 및 물을 넣어 50ml로 하여 비교액으로 한다. 이 때 검액이 맑지 않을 때에는 두 액을 같은 조건으로 여과한다. 두 액에 염화바륨시액 2ml씩을 넣어 흔들어 섞고 10분간 방치한 다음 흑색의 배경을 써서 네슬러관을 위 또는 옆에서 관찰할 때 검액의 혼탁도는 비교액보다 진하지 않다.

주의 : 이 시험 또는 검액의 조제에 쓰는 시약 및 시액은 공시험에서 혼탁하지 않거나 또는 거의 혼탁하지 않은 것을 쓴다.

## 49. 황산에 대한 정색물시험법

황산에 대한 정색물시험법은 검체중에 들어있는 미량의 불순물로서 황산으로 쉽게 착색되는 물질을 시험하는 방법이다.

**조 작 법** 따로 규정이 없는 한 다음과 같이 한다. 황산은 94.5~95.5%의 것을 쓴다. 네슬러관은 쓰기 전에 황산로 잘 씻어야 한다. 검체가 고체일 때는 네슬러관에 황산을 5ml의 표선까지 넣고 검체를 가루로 하여 원료각조에서 규정한 양을 조금씩 넣어 유리막대로 저어서 섞어 완전히 녹인다. 검체가 액체일 때는 원료각조에서 규정한 양을 취하여 네슬러관에 넣고 황산을 5ml의 표선까지 넣어 흔들어 섞는다. 이때 발열하여 온도가 올라가면 식히고 온도의 영향이 있는 검체에 대해서는 표준온도를 유지한다. 15분간 방치한 다음 액을 백색 배경을 써서 네슬러관에 들어있는 원료각조에서 규정하는 색의 비교액과 옆에서 부터 관찰하여 비색한다. 검체를 황산과 가열하도록 규정한 경우에는 검체 및 황산을 네슬러관에 넣고 규정에 따라 가열한 다음 비색한다.



## 50. 흡광도측정법

흡광도측정법은 물질이 일정한 좁은 파장범위의 빛을 흡수하는 정도를 측정하는 방법이다. 물질용액의 흡수스펙트라는 그 물질의 화학구조에 따라 정해진다. 따라서 여러가지 파장에 있어서 흡수를 측정하여 물질의 확인시험, 순도시험 또는 정량시험을 한다.

단색광(單色光)이 어떤 물질용액을 통과할 때 투과광의 강도  $I$ 와 입사광의 강도  $I_0$ 와의 비를 투과도  $T$ 라 하고 투과도의 역수의 상용대수를 흡광도  $A$ 라 한다.

$$T = \frac{I}{I_0} \quad A = \log \frac{I_0}{I} = -\log T$$

흡광도  $A$ 는 용액의 농도  $c$  및 층장  $l$ 에 비례한다.

$$A = Kc/l$$

$l$ 를 1cm,  $c$ 를 1%용액으로 환산했을 때의 흡광도 값을 비흡광도  $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ 라 하고  $l$ 를 1cm,  $c$ 를 1mol 용액으로 환산했을 때의 흡광도를 분자흡광계수  $E$ 라 한다.

흡수의 극대파장에 있어서 분자흡광계수는  $E_{\text{max}}$ 으로 나타낸다.  $E_{1\text{cm}}^{1\%}$  또는  $E$ 를 구할 경우는 다음 식에 따른다.

$$E_{1\text{cm}}^{1\%} = \frac{a}{c(\%) \times l} \quad E = \frac{a}{c(\text{mol}) \times l}$$

$l$  : 층장의 길이(cm)

$a$  : 측정하여 얻은 흡광도

$c(\%)$  : 검액의 농도(w/v%)

$c(\text{mol})$  : 검액의 농도(mol)

**장치 및 조작법** 측정장치로는 광전분광광도계를 쓴다. 셀(Cell)은 자외부흡수측정에는 석영제를 쓰며 가시부흡수측정에는 유리제를 쓴다. 분광광도계의 파장은 원료각조에서 규정한 측정파장에 맞추어 대조액을 광로에 넣고 조절하여 흡광도를 제로(zero)에 맞춘 다음 측정하고자 하는 용액을 광로에 넣어 측정할 때 나타내는 흡광도를 읽는다. 흡광도측정은 규정용매를 써서 용액을 가지고 측정한다. 용액의 농도는 측정하여 얻은 흡광도가 0.2~0.7의 범위에 든 것이 적당하며 용액의 흡광도가 높은 값을 나타낼 때는 적당한 농도까지 용매로 희석시킨 다음 측정한다. 자외부흡수측정에는 사용하는 용매의 흡수에 대하여 특히 고려하고 보통 시약함에 나와 있는 시약을 그대로 쓰지 않고 사용목적에 적합한 방법으로 정제하여 쓴다.

**파장 및 흡광도의 보정** 파장은 보통 석영수은아크램프 및 유리수은아크램프로 239.95nm, 253.65nm, 302.25nm, 313.16nm, 334.15nm, 365.48nm, 404.66nm, 435.83nm, 546.10nm 및 수소방전관의 486.13nm, 656.28nm의 파장을 써서 검정한다.

흡광도 눈금은 중크롬산칼륨(표준시약)를 0.01N 황산에 녹여 0.006w/v%로 한 액을 써서 검정한다. 이 액의  $E_{1\text{cm}}^{1\%}$ 는 파장 235nm(극소), 257nm(극대), 313nm(극소) 및 350nm(극대)에 있어서 각각 125.2, 145.6, 48.9 및 107.0이다.

## 51. 향료시험법

**가. 할로젠시험법** 폭 15mm, 길이 50mm, 망목(網目) 약 1mm의 동망(銅網)을 끝에 말아 붙인 동선을 쓴다. 이 동선을 버어너의 무색불꽃 중에서 녹색불꽃을 볼 수 없을 때까지 잘 구어 식힌다. 다시 이 조작을 수회 되풀이 한다. 식힌 다음 이 동망에 검체 2방울을 묻혀서 태운다. 이 조작을 3회 되풀이한 다음 이 동망을 40mm의 높이로 조절한 무색불꽃의 가장자리에서 태울 때 불꽃은 녹색을 나타내어서는 안된다.

**나. 에스텔함량측정법** 에스텔가측정법 제 2 법에 따라 시험한다.

$$\begin{aligned} \text{에스텔의 함량(\%)} &= \frac{\text{에스텔의 분자량} \times (a - b) \times 0.5}{\text{검체의 양(g)} \times 1000 \times c} \times 100 \\ &= \frac{\text{에스텔가} \times \text{에스텔의 분자량}}{561.1 \times c} \times 100 \end{aligned}$$

a : 공시험에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

b : 검액에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

c : 에스텔기의 수

**다. 페놀류함량측정법** 페놀류함량이란 검체중에 함유된 수산화알칼리가용물의 함량(v/v%)이며 따로 규정이 없는 한 다음 방법에 따라 측정한다.

**조 작 법** 검체 10ml를 150ml의 용량플라스크에 정확하게 취하여 잘 흔들어 섞으면서 1N 수산화칼륨액 75ml를 3회에 나누어 넣고 5분간 잘 흔들어 섞는다. 계속하여 30분간 방치한 다음 1N 수산화칼륨액을 천천히 넣어 기름층을 용량플라스크의 눈금부위로 상승시키고 1시간 방치한 다음 그 양을 측정한다.

$$\text{페놀류의 함량(v/v\%)} = 10 \times [10 - \text{기름층의 양(ml)}]$$

**라. 알코올류함량 및 총알코올류함량측정법** 알코올류함량이란 검체중에 유리상태로 존재하는 알코올류의 함량을 말한다. 총알코올함량이란 검체중에 유리상태 또는 에스텔의 상태로 존재하는 알코올류의 함량을 말한다. 알코올류함량 및 총알코올류함량을 측정할 때는 따로 규정이 없는 한 다음 방법에 따라 측정한다.

**조 작 법 제 1 법** 검체 10ml를 100ml의 플라스크에 정확하게 취하여 무수초산 10ml 및 새로 가열하여 용해한 무수초산나트륨 1g을 넣어 갈아 맞춘 공기냉각기를 달아 1시간 사육상에서 가만히 끓인다. 다음에 15분동안 식힌 다음 물 50ml를 넣고 때때로 흔들어 섞으면서 수욕중에서 15분동안 가열한다. 식힌 다음 내용물을 분액깔때기에 취하여 물층을 분리한다. 기름층을 1회 물로 씻은 다음 탄산나트륨시액으로 씻은 액이 알칼리성이 될 때까지 씻는다. 여기에 염화나트륨시액으로 씻은 액이 중성이 될 때까지 씻은 다음 건조시킨 용기에 옮긴다. 여기에 무수황산나트륨 2g을 넣어 잘 흔들어 섞고 30분간 방치한 다음 여과한다. 여기서 얻은 아세틸화오일의 규정량을 정밀하게 달아 이하 에스텔가측정법 제 2 법에 따라 에스텔가를 측정하여 그 값을 아세틸가로 한다.

$$\text{아세틸가} = \frac{(a - b) \times 28.053}{\text{아세틸화오일의 양(g)}}$$

$$\begin{aligned} \text{알코올류함량}(\%) &= \frac{\text{알코올의 분자량} \times (a-b) \times 0.5}{[\text{아세틸화오일의 양}(\text{g}) - 0.021020(a-b)] \times 1000} \\ &= \frac{\text{아세틸가} \times \text{알코올의 분자량}}{561.1 - (0.4204 \times \text{아세틸가})} \end{aligned}$$

a : 공시험에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

b : 검액에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

**제 2 법** 검체 10ml를 취하여 제 1 법과 같이 조작한다. 따로 검체 10ml를 취하여 에스텔가측정법 제 2 법에 따라 검체의 에스텔가를 측정한다.

$$\begin{aligned} \text{총알코올류의 함량}(\%) &= \frac{\text{알코올의 분자량} \times (a-b) \times 0.5}{[\text{아세틸화오일의 양}(\text{g}) - 0.021020(a-b)] \times 1000} \\ &\times \left[ 1 - \frac{42.04 \times c}{100 \times (\text{알코올의 분자량} + 42.04)} \right] \times 100 \end{aligned}$$

$$\text{알코올류함량}(\%) = \text{총알코올류함량}(\%) - \frac{\text{검체의 에스텔가} \times \text{알코올의 분자량}}{561.1}$$

a : 공시험에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

b : 검액에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

c : 검액중의 에스텔을 초산에스텔로 하여 계산하였을 때의 함량(%)

**마. 알데히드류 및 케톤류함량측정법 1) 아황산수소나트륨법** 따로 규정이 없는 한 검체 10ml를 150 ml의 용량플라스크에 정확하게 취하여 아황산수소나트륨시액 75ml를 넣어 잘 흔들어 섞는다. 플라스크를 수욕중에 담그고 덩어리가 완전히 없어질 때까지 때때로 흔들어 섞으면서 가열한다. 계속하여 아황산수소나트륨시액 25ml를 넣어 흔들어 섞고 수욕중에 10분간 정치하고 아황산수소나트륨시액을 천천히 넣어 기름층을 용량플라스크 눈금부위까지 상승시키고 1시간 방치한 다음 그 양을 측정한다.

$$\text{알데히드류 및 케톤류함량}(v/v\%) = 10 \times [10 - \text{기름층의 양}(ml)]$$

**2) 아황산나트륨법** 따로 규정이 없는 한 검체 10ml를 150ml의 용량플라스크에 정확하게 취하여 새로 만든 중화아황산나트륨시액 75ml를 넣어 잘 흔들어 섞는다. 플라스크를 수욕중에 담그고 잘 흔들어 섞으면서 가열하고 유리하는 알칼리를 때때로 초산로 중화한다. 페놀프탈레인시액 3방울을 넣어도 홍색~엷은 홍색을 나타내지 않을 때 다시 수욕중에 플라스크를 15분간 정치하고 중화아황산나트륨시액을 천천히 넣어 유분을 용량플라스크의 눈금부위까지 상승시키고 1시간 방치한 다음 그 양을 측정한다.

$$\text{알데히드류 및 케톤류함량}(v/v\%) = 10 \times [10 - \text{기름층의 양}(ml)]$$

**3) 히드록실아민법 제 1 법** 원료각조에서 규정하는 검체의 양을 정밀하게 달아 염산히드록실아민·브롬페놀블루시액 50ml를 정확하게 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 규정시간동안 방치하거나 또는 환류냉각기를 달아 수욕상에서 규정시간동안 가만히 끓이고 곧 실온에서 식힌다. 계속하여 유리되는 산을 0.5N 수산화칼륨·에탄올액으로 적정한다. 적정의 종말점은 액의 황색이 녹색으로 되는 때 또는 액의 pH가 3.4가 되는 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

알데히드류 또는 케톤류함량(%)

$$= \frac{\text{알데히드 또는 케톤의 분자량} \times (a - b) \times 0.5}{\text{검체의 양(g)} \times 1000} \times 100$$

a : 검액에서 0.5N 수산화칼륨·에탄올액의 소비량(ml)

b : 공시험에서 0.5N 수산화칼륨·에탄올액의 소비량(ml)

**제 2 법** 원료각조에서 규정하는 검체의 양을 정밀하게 달아 히드록실아민·브롬페놀블루시액 75ml를 정확하게 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 규정시간동안 방치하거나 또는 환류냉각기를 달아 수욕상에서 규정시간동안 가만히 끓이고 곧 실온에서 식힌다. 계속하여 과량의 하이드록실아민을 0.5N 염산로 적정한다. 적정의 종말점은 액의 자색이 녹황색으로 되는 때 또는 액의 pH가 3.4로 되는 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

알데히드류 또는 케톤류함량(%)

$$= \frac{\text{알데히드 또는 케톤의 분자량} \times (a - b) \times 0.5}{\text{검체의 양(g)} \times 1000} \times 100$$

a : 공시험에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

b : 검액에서 0.5N 염산의 소비량(ml)

## X-2. 제제

### 1. pH 시험법

따로 규정이 없는 한 검체 약 2g 또는 2mL를 취하여 100mL 비이커에 넣고 물 30mL를 넣어 수욕상에서 가온하여 지방분을 녹이고 흔들어 섞은 다음 냉장고에서 지방분을 응결시켜 여과한다. 이때 지방층과 물층이 분리되지 않을 때는 그대로 사용한다. 여액을 가지고 VI-1. 원료 47. pH측정법에 따라 시험한다. 다만, 성상에 따라 맑은 액상인 경우에는 그대로 측정한다.

### 2. 자외선차단제 함량시험 대체시험법

#### 가. 적용범위

본 시험법은 국내·외에서 제조되어 국내에서 유통되고 있는 자외선차단화장품 중 티타늄디옥사이드 및 징크옥사이드의 함량시험 대체 시험방법이다.

#### 나. 측정방법

- (1) **자외선차단지수 측정기** : 자외선차단지수 측정기는 Xenon arc lamp에서 나오는 자외선을 UV-filter를 사용하여 290~400nm의 파장을 광원으로 사용하는 기기로서 광원, 적분구, 단색화장치 및 검출기로 구성되어 있다. 광원은 태양광과 유사한 연속적인 방사스펙트럼을 갖고, 특정 피크를 나타내지 않는 Xenon arc lamp를 사용한다. 290nm 이하의 파장은 적절한 filler를 사용하여 제거한다. 광원은 시험시간 동안 일정한 광량을 유지해야 한다.
- (2) **시험용 테이프** : 자외선영역에서 흡수피크가 없고 자외선 투과성이 높은 박막 형태의 테이프를 사용한다.
- (3) **제품 도포량** 제품 도포량은  $2.0\text{mg}/\text{cm}^2$  또는  $2.0\mu\text{l}/\text{cm}^2$ 이다. 다만 제품의 제형이 시험용 테이프에 직접 도포 할 수 없을 경우는 자외선차단지수에 영향을 미치지 않는 바세린 등 적당한 기제와 동량으로 섞어서 도포 할 수 있다.
- (4) **자외선차단지수 측정** 제품 도포량을 정확하게 취하여 시험용 테이프 위에 도포하고 손가락에 고무재질의 골무를 끼고 골고루 도포한 다음 상온에서 15분간 방치 후에 자외선차단지수 측정기를 사용하여 자외선차단지수를 측정한다. 자외선차단지수는 3회 실험치의 평균값으로 정한다.

#### 다. 기준

3루트 당 3회 이상 시험한 시험성적의 평균값으로 기준을 설정한다.

### 3. 염도력시험

용법용량 란에 기재된 비율로 섞은 염색액에 시험용백포(KSK 0905 염색건뢰도시험용첨부백포, 양모)를 침적하여 25 ℃ 에서 20~30 분간 방치한 다음 물로 씻어 건조할 때 시험용백포는 효능효과에서 표시한 색상과 거의 같은 색으로 염색된다.

# 계량기, 용기, 색의 비교액, 시약, 시액, 용량분석용표준액 및 표준액

계량기는 화장품원료시험법에서 계량에 쓰는 기구 또는 기계이다. 용기는 화장품원료시험에서 그 조건을 될 수 있는 한 일정하게 하기 위하여 정해 놓은 기구이다. 색의 비교액은 화장품원료시험에서 색의 비교에 대조로 쓰는 것이다. 시약은 화장품원료의 시험에 쓰거나 시액을 만들기 위하여 쓰는 것이다. 약전품이라 기재한 것은 대한약전 기준에 적합한 것을 말한다. 장원기라고 기재한 것은 원료각조의 기준에 적합한 것을 말한다. 시액은 화장품원료의 시험에 쓰기 위하여 만들어진 액이다. 용량분석용표준액은 농도가 정확하게 알려진 시약용액으로 주로 용량분석에 쓰는 것이다. 표준액은 화장품원료 시험에서 비교에 기초로 쓰는 액이다.

## 1. 계량기 및 용기

계량기, 용기에 대하여 규정한 것으로 각 시험 항목에서 따로 규정이 없는 한 계량기, 용기는 본 규정에 적합한 것을 쓴다.

**온도계** 비중, 융점, 응고점 및 비점의 측정과 증류시험에 쓰는 수은온도계(봉상)는 따로 규정이 없는 한 다음 모양의 것을 표준으로 하며 또한 기차(器差)시험을 받은 것으로 한다

	1 호	2 호	3 호	4 호	5 호	6 호
액 체	수 은	수 은	수 은	수 은	수 은	수 은
액위에 채운 기체	질 소	질 소	질 소	질 소	질 소	질 소
온도 범 위	-10~120℃	90~220℃	190~320℃	-5~50℃	45~100℃	95~150℃
최 소 눈 금	0.5℃	0.5℃	0.5℃	0.1℃	0.1℃	0.1℃
긴 눈 금 의 선	1℃ 마다	1℃ 마다	1℃ 마다	1℃ 마다	1℃ 마다	1℃ 마다
눈 금 의 숫 자	10℃ 마다	10℃ 마다	10℃ 마다	2℃ 마다	2℃ 마다	2℃ 마다
길 이 (mm)	330~350	330~350	330~350	300~320	300~320	300~320
아래 몸체의 지름	6~7	6~7	6~7	6~7	6~7	6~7
수은구의 지름(mm)	5~6	5~6	5~6	5~6	5~6	5~6
수은구의 길이(mm)	10~14	10~14	10~14	15~19	15~19	15~19
수은구의 하단에서 최저 눈금선까지의 거리(mm)	55~65	55~65	55~65	50~55	50~55	50~55
온도계의 상단에서 최고 눈금선까지의 거리(mm)	35~50	35~50	35~50	35~40	35~40	35~40
꼭 지 모 양	고리모양	고리모양	고리모양	고리모양	고리모양	고리모양
허 용 오 차	0.5℃	0.5℃	0.5℃	0.1℃	0.1℃	0.2℃

저유동점용온도계 다음 표의 것을 쓴다.  
 고유동점용온도계 다음 표의 것을 쓴다.

명 칭		고유동점용	저유동점용
눈 금 범 위		-38~+50℃	-80~+20℃
시 험 온 도		-	-
담 금 (mm)		108	76
눈 금	눈 금 량	1℃	1℃
	긴 눈 금 선	5℃ 마다	5℃ 마다
	눈 금 숫 자	10℃ 마다	10℃ 마다
	눈금의 오차	0.5℃ 이내	1℃ 이내
팽 창 실	온도계허용가열온도	100℃	60℃
길 이(mm)		231±5	235±5
지 림(mm)		7.0~8.0	7.0~8.0
구 부	길 이(mm)	7~9.5	8~9.5
	지 림(mm)	5.5~7.0	5.0~6.5
눈금의 위치	구부하단에서 지정 눈금선까지의 거리(mm)	-30℃ 까지 120~130	-57℃ 까지 120~130
	구부하단에서 지정 눈금선까지의 거리(mm)	49℃ 까지 195~205	20℃ 까지 182~196

**화학용체적계** 메스플라스크, 피펫, 뷰렛 및 메스실린더는 검정한 것을 쓴다.

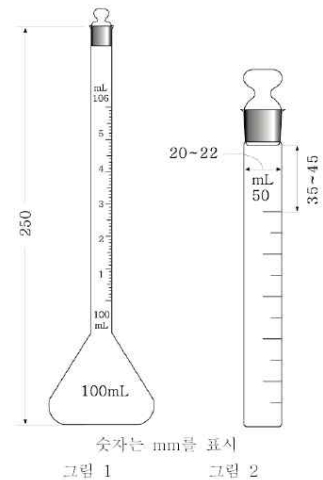
**용량플라스크** 경질유리제로 수부(首部)에 용량 눈금선이 있는 유리마개 플라스크이며 그림1에 표시한 것과 같다.

**네슬러관** 무색으로 유리두께 1.0~1.5mm의 갈아 맞춘 유리마개를 가진 경질유리 원통이며 그림2에 표시한 것과 같다. 관의 눈금선의 높이가 각각 2mm 이하의 것을 쓴다.

- 천칭 및 분동**
- 1) **화학천칭** 0.1mg까지 칭량할 수 있는 것을 쓴다.
  - 2) **미량천칭** 0.001mg까지 칭량할 수 있는 것을 쓴다.
  - 3) **분 동** 검정한 것을 쓴다.

- 유리여과기**
- 1) **도가니형유리여과기**(KS L 2302)
  - 2) **브호너칼때기형유리여과기**(KS L 2302)

**체** 다음에 표시한 규격의 것을 쓴다. 각각의 이름은 호칭번호 또는 호칭치수(μm)로 한다.





호칭칫수( $\mu\text{m}$ )	호칭번호	체 눈 의 크 기			선 재(mm)	
		치수(mm)	허 용 차(%)		지 림	허 용 차
			평 균	최 대		
5660	3½	5.66	±2.5	10	1.68	±0.040
4760	4	4.76	±2.5	10	1.54	±0.040
4000	5	4.00	±2.5	10	1.37	±0.040
3360	6	3.36	±3	10	1.23	±0.030
2830	7	2.83	±3	10	1.10	±0.030
2380	8	2.38	±3	10	1.00	±0.030
2000	10	2.00	±3	10	0.900	±0.030
1680	12	1.68	±3	10	0.810	±0.025
1410	14	1.41	±3	10	0.725	±0.025
1190	16	1.19	±3	10	0.650	±0.025
1000	18	1.00	±5	15	0.580	±0.025
840	20	0.840	±5	15	0.510	±0.025
710	25	0.710	±5	15	0.450	±0.025
590	30	0.590	±5	15	0.390	±0.020
500	35	0.500	±6	15	0.340	±0.020
420	40	0.420	±6	25	0.297	±0.020
350	45	0.350	±6	25	0.247	±0.020
297	50	0.297	±6	25	0.215	±0.015
250	60	0.250	±6	25	0.180	±0.015
210	70	0.210	±6	25	0.152	±0.015
177	80	0.177	±6	25	0.131	±0.015
149	100	0.149	±6	40	0.110	±0.015
125	120	0.125	±6	40	0.091	±0.015
105	140	0.105	±6	40	0.076	±0.010
88	170	0.088	±7	40	0.064	±0.010
74	200	0.074	±7	60	0.053	±0.010
62	230	0.062	±7	60	0.044	±0.010
53	270	0.053	±8	60	0.037	±0.005
44	325	0.044	±8	60	0.030	±0.005
37	400	0.037	±8	90	0.025	±0.005

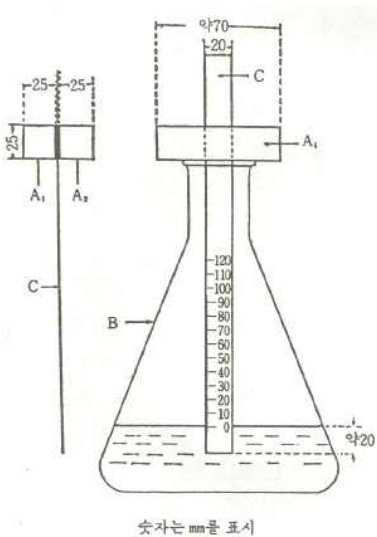
**여과지** 여과지는 다음에 표시한 규격의 것을 쓴다. 즉 여과지라고 기재하고 특히 그 종류를 표시하지 않은 것은 정성분석용여과지를 말한다. 여과지는 가스 등으로 오염되지 않도록 보관한다.

- 1) 정성분석용여과지 한국산업규격 M7602에 규정한 것을 쓴다.
- 2) 정량분석용여과지 한국산업규격 M7602에 규정한 것을 쓴다.
- 3) 크로마토그래프용여과지 정량분석용여과지의 규격 및 다음에 표시한 규격에 적합한 것을 쓴다. 다만 α섬유소함량, 동가, pH, 회분량, 여과수시간 및 습윤과열강도시험은 한국산업규격의 규정 방법에 따르며 흡수고도시험은 다음에 표시한 방법에 따른다.

종 류	1 호	2 호	3 호	4 호
α섬유소함량(%)	90이상	95 이상	95이상	95이상
동 가	1.6이하	1.4 이하	1.4이하	1.4이하
pH	5~8	5~8	5~8	5~8
회 분 량(%)	0.12이하	0.12 이하	0.12이하	0.12이하
여과수시간(초)	330±132	240±96	120±48	100±40
습윤과열강도(mm)	130이상	200이상	120이상	150이상
흡수고도(mm)	60±12	55±11	70±14	75±15

**흡수고도시험**

장 치 그림과 같은 장치를 쓴다.



- A<sub>1</sub> 및 A<sub>2</sub> : 여과지유지용 유리블럭
- B : 삼각플라스크(용량 약1 ℓ)
- C : 검체여과지

**조 작 법** 삼각플라스크에 증류수 약 300ml를 넣는다. 플라스크 위에 여과지유지용유리블럭 2개 A<sub>1</sub> 및 A<sub>2</sub>를 같이 늘어 놓고 미리 연필로 10mm마다 눈금이 있는 검체여과지를 유리블럭 사이에 끼어 처음 가만히 미끄러지게 하고 여과지의 아래끝이 수면에 닿으면 빨리 미끄러지게 하여 눈금의 O점을 수면에 일치시켜 고정하고 증류수가 10분간 상승하는 높이를 측정한다.

**비중부액계 4호** 한국공업규격 A 5106 (7개조 4호로 하여)에 규정한 것을 쓴다.

**비중부액계 5호** 한국공업규격 A 5106 (7개조 5호로 하여)에 규정한 것을 쓴다.

**가스계량관, 기체크로마토그래프용**

마이프로실린지, 기체크로마토그래프용 시판하고 있는 기체크로마토그래프용 마이프로실린지를 쓴다

**2. 색의 비교액**

색의 비교액은 다음의 비교원액을 가지고 만든다. 비교원액은 다음 방법에 따라 만들고 유리마개병에 보관한다. 색의 비교액을 써서 액의 색을 비교하려면 따로 규정이 없는 한 네슬러관에 넣어 백색을 배경으로 하여 옆에서 관찰한다.

**염화제일코발트의 색의 비교원액** 염화제일코발트 65g에 염산 25ml 및 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 이 액 5ml를 정확하게 취하여 250ml의 요오드병에 넣어 과산화수소시액 5ml 및 수산화나트륨용액(1→5) 15ml를 넣어 10분간 끓인다. 식힌 다음 요오드화칼륨 2g 및 희석시킨 황산(1→4) 20ml를 넣어 침전을 녹인 다음 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1ml).

$$0.1N\text{치오황산나트륨액 } 1\text{ml} = 23.793\text{mg } \text{CoCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$$

적정하여 얻은 값으로 부터 1ml중에 염화제일코발트( $\text{CoCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ :237.93) 59.5mg을 함유하도록 희석시킨 염산(1→40)를 넣어 비교원액으로 한다.

**황산동의 색의 비교원액** 황산동 65g에 염산 25ml 및 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 이 액 10ml를 정확하게 취하여 요오드병에 넣어 초산 4ml 및 요오드화칼륨 3g을 넣고 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1ml).

$$0.1N\text{치오황산나트륨액 } 1\text{ml} = 24.968\text{mg } \text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$$

적정하여 얻은 값으로 부터 1ml중에 황산동( $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ :249.68) 62.4mg을 함유하도록 희석시킨 염산(1→40)를 넣어 비교원액으로 한다.

**염화제이철의 색의 비교원액** 염화제이철 55g에 염산 25ml 및 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 이 액 10ml를 정확하게 취하여 요오드병에 넣고 물 15ml 및 요오드화칼륨 3g을 넣어 마개를 하고 어두운 곳에서 15분간 방치한 다음 물 100ml를 넣어 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1ml).

$$0.1N\text{치오황산나트륨액 } 1\text{ml} = 27.030\text{mg } \text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$$

적정하여 얻은 값으로 부터 1ml 중의 염화제이철( $\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ :270.30) 45.0mg을 함유하도록 희석시킨 염산(1→40)를 넣어 비교원액으로 한다.

**색의 비교액** 다음 표에서 나타내는 각각의 색의 비교원액 및 물의 일정량을 0.1ml 이하의 눈금이 달린 뷰렛 또는 피펫을 써서 정확하게 취하여 잘 섞어 만든다.

색의 비교액의 기호	염화제일코발트의 색의 비교원액(ml)	염화제이철의 색의 비교원액(ml)	황산동의 색의 비교원액(ml)	물(ml)
A	0.1	0.4	0.1	4.4
B	0.3	0.9	0.3	3.5
C	0.1	0.6	0.1	4.2
D	0.3	0.6	0.4	3.7
E	0.4	1.2	0.3	3.1
F	0.3	1.2	-	3.5
G	0.5	1.2	0.2	3.1
H	0.2	1.5	-	3.3
I	0.4	2.2	0.1	2.3
J	0.4	3.5	0.1	1.0
K	0.5	4.5	-	-

L	0.8	3.8	0.1	0.3
M	0.1	2.0	0.1	2.8
N	-	4.9	0.1	-
O	0.1	4.8	0.1	-
P	0.2	0.4	0.1	4.3
Q	0.2	0.3	0.1	4.4
R	0.3	0.4	0.2	4.1
S	0.2	0.1	-	4.7
T	0.5	0.5	0.4	3.6

### 3. 시약 · 시액

기체크로마토그래프용N,0-비스(트리메틸실릴)아세트아마이드 N,0-비스(트리메틸실릴)아세트아마이드, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용규조토 규조토, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용내화연와 내화연와, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용라우린산메칠 라우린산메칠, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용메칠베헤네이트 메칠베헤네이트, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용메칠실리콘(GE-SE 30) 메칠실리콘(GE-SE 30), 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용미리스틴산메칠 미리스틴산메칠, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용스테아린산메칠 스테아린산메칠, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용스테아트리모늄클로라이드 스테아트리모늄클로라이드, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용올레인산메칠 올레인산메칠, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용팔미틴산메칠 팔미틴산메칠, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용카프린산 카프린산, 기체크로마토그래프용 참조

기체크로마토그래프용카프릴산 카프릴산, 기체크로마토그래프용 참조

개미산(Formic Acid) HCOOH [특급]

과망간산칼륨(Potassium Permanganate) KMnO<sub>4</sub> [특급]

과망간산칼륨 · 인산시액(Potassium Permanganate · Phosphoric Acid TS) 인산 75ml에 물을 넣어 500 ml로 하고 여기에 과망간산칼륨 15g을 넣어 녹인다.

과망간산칼륨시액, 0.1N(Potassium Permanganate TS) 과망간산칼륨 3.3g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

과산화나트륨(Sodium Peroxide) Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> [특급]

과산화수소수, 강, 30%(Hydrogen Peroxide) H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> [특급] H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 30w/v% 이상을 함유한다. 냉암소에 보관한다.

과산화수소시액, 3%(Hydrogen Peroxide TS) 과산화수소수 1용량에 물 9용량을 넣는다. 쓸 때 만든다.

과염소산(Perchloric Acid) HClO<sub>4</sub> [특급] 비중 : 약 1.67, HClO<sub>4</sub> 70~72%를 함유한다.

**과염소산바륨(Barium Perchlorate)**  $Ba(ClO_4)_2$  백색의 가루로 물에 녹는다. 염화물 : 이 원료 0.40g을 달아 시험한다. 비교액에는 0.01N 염산 0.40mℓ를 넣는다(0.036% 이하). 염소산염 : 이 원료 1.0g을 질산 2mℓ 및 아질산나트륨 0.1g에 녹인 액 40mℓ를 넣어 녹이고 10분간 끓인다. 식힌 다음 이것을 검액으로 하고 염화물의 시험을 한다. 비교액에는 0.01N 염산 1.0mℓ를 넣는다.

**과염소산칼륨(Potassium Perchlorate)**  $KClO_4$  [특급]

**과요오드산(Periodic Acid)**  $HIO_4 \cdot 2H_2O$  [1급]

**과요오드산시액(Periodic Acid TS)** 과요오드산 11g에 물을 넣어 녹여 200mℓ로 하고 여기에 빙초산 80mℓ를 넣는다.

**과요오드칼륨(Potassium Periodate)**  $KIO_4$  [1급]

**과황산암모늄(Ammonium Persulfate)**  $(NH_4)_2S_2O_8$  [1급] 97% 이상

**구리(Copper)** Cu [특급] 삭편(削片), 선상(線狀), 판상(板狀) 또는 입상(粒狀)으로 성형되어 있다.

**구리에틸렌디아민시액** 1 M 수산화구리(II)(주2) 100 g을 500 mL 눈금이 있는 1000 mL의 두꺼운 시약병에 넣고 물을 넣어 500 mL로 한다. 액주입용분액깔때기, 질소도입용유리관 및 기체배출용유리관을 끼운 고무마개를 시약병에 부착시킨다. 질소도입관 아래쪽의 위치는 시약병의 밑에서 약 1.3 cm 높이로 조절한다. 질소도입관으로 약 14 kPa로 감압한 질소를 통하게 하고 필요하면 적당한 조절기를 써서 조용히 거품이 일도록 조절하여 약 3 시간 시약병내의 공기를 질소로 바꾼다. 시약병 안에 통과된 질소는 기체배출관을 따라 배출되도록 같은 방법으로 질소를 통하게 하고 다시 흐르는 물로 냉각하면서 액주입용분액깔때기에서 에틸렌디아민시액(주3) 160 mL를 천천히 넣는다. 액주입용분액깔때기를 떼어내고 고무마개의 구멍을 유리막대로 막는다. 다시 약 10 분간 질소를 통하여 가압상태로 하며 압력이 약 14 kPa의 질소상태가 되도록 한다. 시약병을 때때로 흔들어 섞으면서 약 16 시간 방치한다. 필요하면 유리여과기를 써서 감압여과하고 다시 질소충진상태에서 보존한다. 이와 같이 해서 얻은 액의 구리(II)이온농도는 약 1.3 mol/L이다. 정량법에 따라 이 액의 에틸렌디아민의 농도  $\times$  (mol/L) 및 구리(II)이온농도  $Y$  (mol/L)를 구하고 그 값에서  $X$ 는 1.96~2.04,  $Y$ 는 0.98~1.02 및  $X/Y$ 는 1.96~2.04가 되도록 물, 수산화구리(II) 또는 에틸렌디아민시액을 넣고 다시 같은 방법으로 정량하여 시액으로 한다.

정량법 1) 에틸렌디아민 : 조제한 액 1 mL ( $V_1$ )를 정확하게 취하여 물 60 mL를 넣고 0.1 N 염산으로 적정한다 (pH 측정법, 종말점 pH 약 8.4).

$X$  : 조제한 액 중 에틸렌디아민의 농도 (mol/L)

$a$  : 0.1 N 염산의 소비량 (mL)

$N_1$  : 염산의 농도(N)

정량법 2) 구리(II)이온 : 조제한 액 2 mL ( $V_2$ )를 정확하게 취하여 물 20 mL, 요오드화칼륨 3 g 및 2 M 황산 50 mL를 넣어 다시 5 분간 흔들어 섞은 다음 유리한 요오드를 0.1 M 황산나트륨액으로 적정한다. 적정종말점은 액이 종말점 가까이에서 엷은 황색으로 될 때 전분시액 3 mL 및 치오시안산암모늄용액(2→10) 10 mL를 넣어 생긴 청색이 탈색될 때로 한다.

$Y$  : 조제한 액 중 구리(II)이온의 농도 (mol/L)

b: 0.1 M 치오황산나트륨액의 소비량 (mL)

N<sub>2</sub>: 치오황산나트륨액의 농도(M)

구연산(Citric Acid) C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub> · H<sub>2</sub>O [특급]

구연산나트륨(Sodium Citrate) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Na<sub>3</sub>O<sub>7</sub> · 2H<sub>2</sub>O [특급]

구연산시액, 산성(Citric Acid TS, Acidic) 구연산 50g에 염산 50ml를 넣어 녹이고 조심하면서 물 150 ml를 넣어 섞는다.

구연산암모늄(Ammonium Citrate) (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>HC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>7</sub> [디구연산암모늄, 특급]

구연산암모늄시액(Ammonium Citrate TS) 구연산암모늄 10g을 물에 녹여 100ml로 한다.

구연산암모늄시액, 납시험법용 구연산암모늄 40g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

규조토(Diatomaceous Earth) [1급]

규조토, 기체크로마토그래프용(Diatomaceous Earth, for Gas Chromatography) 규조토를 기체크로마토그래프용으로 만든 상질(上質)의 것을 쓴다.

글리세린(Glycerin) C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub> [특급]

글리콜에틸디아민테트라초산(Glycoetherdiaminetetraacetic Acid) C<sub>14</sub>H<sub>24</sub>O<sub>10</sub>N<sub>2</sub> 무색 또는 백색의 결정성 가루로 물에 녹기 어려우나 알칼리성으로 하면 녹는다.

금속나트륨(Metal Natrium) 나트륨, 금속 참조

기질액, 염화리소짐정량용 염화리소짐정량용 건조균체 약 0.05g에 pH 6.2 인산염완충액 60 ml를 넣고 흔들어 섞어 현탁시키고 물을 대조로 하여 층장 10mm, 파장 640nm의 투과율 (T%)이 10이 되도록 pH 6.2 인산염완충액을 넣는다.

나트륨, 금속(Natrium, Metal) Na [1급]

나트륨메톡사이드(Sodium Methoxide) CH<sub>3</sub>NaO [순품]

나프토크소르시놀(Naphthoresorcinol) C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(OH)<sub>2</sub> [1급]

나프토크소르시놀 · 인산시액 나프토크소르시놀의 에탄올용액(1→50) 100ml에 인산 10ml를 넣어 녹인다.

β-나프토크논-4-설펜산나트륨(Sodium 1,2-Naphthoquinone-4-Sulfonate) C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>Na [특급]

1-나프톨(1-Naphthol) C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>OH [1급] 차광하여 보관한다.

2-나프톨(2-Naphthol) C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>OH [1급] 차광하여 보관한다.

1-나프톨벤제인(1-Naphtholbenzein) [(HOC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>)<sub>2</sub>C(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)OH] 적갈색의 가루로 물에는 녹지 않으나 에탄올, 벤젠, 에틸 및 빙초산에 녹으며 산성에서는 적황색, 알칼리성에서는 녹색을 나타낸다.

1-나프톨벤제인시액(1-Naphtholbenzein TS) 1-나프톨벤제인 1g에 벤젠을 넣어 녹여 100ml로 한다.

2-나프톨시액(2-Naphthol TS) 2-나프톨 1g을 수산화나트륨용액(1→100) 100ml에 녹인다. 쓸 때 만든다.

1-나프틸아민(1-Naphthylamine) C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NH<sub>2</sub> [특급] 차광하여 보관한다.

난백(Egg White) 신선한 흰자질을 쓴다.

납산나트륨시액(Sodium Plumbate TS) 수산화나트륨 50g에 물 100ml를 넣어 녹이고 여기에 초산납 2.5g 및 구연산나트륨 5g을 넣어 녹이고 여기에 물을 넣어 150ml로 한다.

내화연와(耐火煉瓦), 기체크로마토그래프용 내화연와를 기체크로마토그래프용으로 만든 것이며 염산 또는 황산으로 처리한 것을 쓴다.

네슬러시액(Nessler's TS) 요오드화칼륨 10g을 물 10ml에 녹여 저어 섞으면서 염화제이수은드포화용액을 적색 침전이 거의 녹을 때까지 넣는다. 여기에 수산화칼륨 30g을 물 60ml에 녹인 액을 넣고 염화제이수은드포화용액 1ml 및 물을 넣어 200ml로 한다. 침전이 가라 앉은 다음 상징액을 쓴다. 이 액 2

ml를 염화암모늄용액(1→300,000) 100ml에 넣을 때 곧 황갈색을 나타낸다.

**요소(Urea)**  $\text{H}_2\text{NCONH}_2$  [특급]

**니트로벤젠(Nitrobenzene)**  $\text{C}_6\text{H}_5\text{NO}_2$  [특급]

**o-니트로벤즈알데히드(o-Nitrobenzaldehyde)**  $\text{C}_6\text{H}_4\text{NO}_2\text{CHO}$  황색의 침상 결정으로 벤즈알데히드와 같은 냄새가 난다. 에탄올에 녹는다. 융점 : 45~50°C, 강열잔분 : 0.1% 이하

**2-니트로소-1-나프톨(2-Nitroso-1-naphthol)**  $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{NO}_2$  황색의 침상 결정으로 에탄올, 초산 및 아세톤에 잘 녹으며 에텔, 벤젠, 클로로포름 및 석유에텔에는 녹기 어렵다. 융점 : 162~164°C

**4-니트로벤젠디아조늄클로라이드시액** 4-니트로아닐린 1.1 g을 염산 1.5 mL에 녹이고 물 1.5 mL를 넣어 식히면서 아질산나트륨 0.5 g을 물 5 mL에 녹인 액을 넣는다. 쓸 때 만든다.

**4-니트로아닐린**  $\text{C}_6\text{H}_4\text{NO}_2\text{NH}_2$  노란색 ~ 황적색의 결정 또는 결정성 가루이다.

융점 147 ~ 150°C

저장법 : 차광한 기밀용기

**5-니트로소-8-옥시퀴놀린(5-Nitroso-8-hydroxyquinoline)**  $\text{C}_9\text{H}_5\text{NOHNO}$  어두운 회록색의 결정성 가루이다. 융점 : 245°C에서 분해한다. 용해상태 : 이 원료 1g에 황산 100ml를 넣어 녹일 때 액은 맑다.

**니트로프루시나트륨(Sodium Nitroprusside)**  $\text{Na}_2\text{Fe}(\text{CN})_5(\text{NO})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**니트로프루시나트륨시액(Sodium Nitroprusside TS)** 니트로프루시나트륨 1g에 물을 넣어 녹여 20ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**닌히드린(Ninhydrin)**  $\text{C}_9\text{H}_6\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$  [1,2,3-인단트리오하이드레이트, 특급]

**닌히드린·부탄올시액(Ninhydrin·Butyl Alcohol TS)** 구연산 2.1g 및 인산일수소나트륨 7.2g에 물 100ml를 넣어 녹이고 부탄올 100ml를 넣어 흔들어 섞어 부탄올층을 분취한다. 다음에 닐히드린 0.2g에 위의 부탄올을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**닌히드린시액(Ninhydrin TS)** 닐히드린 1g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 쓸 때 만든다.

**덱스트린(Dextrine)** [1급]

**드라겐돌프변법시액(Dragendorff's TS Modified)** 차질산비스머스 0.85g에 초산 100ml 및 물 40ml를 넣어 녹인 액, 요오드화칼륨 8g에 물 20ml를 넣어 녹인 액, 초산 및 물을 쓰기 바로 전에 1 : 1 : 4 : 10의 비율로 혼합하여 만든다.

**드라겐돌프시액(Dragendorff's TS)** 차질산비스머스 0.85g에 빙초산 10ml를 넣어 녹이고 물 40ml를 넣어 A액으로 한다. 요오드화칼륨 8g에 물 20ml를 넣어 녹여 B액으로 한다. 쓸 때 A, B액을 각각 같은 용량을 섞어 쓴다. A액과 B액은 차광하여 보관한다.

**드라겐돌프시액, 분무용(Dragendorff's TS, for Spray)** 드라겐돌프시액의 A액 및 B액의 같은 용량 혼합액 4ml에 희석시킨 초산(1→5) 20ml를 넣는다. 쓸 때 만든다.

**드라이아이스(Dry Ice)** 공기중에서 승화되기 쉬운 백색의 고체로 이산화탄소를 낮은 온도에서 가압하여 액체로 하고 그의 일부를 증발시켜 설상(雪狀)의 고체로 하여 여기에 액체이산화탄소를 조금씩 넣어 가압하여 만든다.

**디기토닌(Digitonin)**  $\text{C}_{55}\text{H}_{90}\text{O}_{29}$  백색의 결정성 가루로 온에탄올 및 빙초산에 녹으며 냉수에 녹기 어렵고 클로로포름 및 에텔에 녹지 않는다. 융점 : 약 230°C(분해), 선광도  $[\alpha]_D^{20}$  : -47~-49°C(1g, 75% 초산, 10ml, 100mm), 용해상태 : 이 원료 0.5g에 온에탄올 20ml를 넣어 녹일 때 액은 무색이며 맑다. 건조감량 : 6% 이하(105°C), 강열잔분 : 0.3% 이하

**3,5-디니트로염화벤조일(3,5-Dinitrobenzoyl Chloride)**  $(\text{NO}_2)_2\text{C}_6\text{H}_3\text{COCl}$  [특급]

**2,4-디니트로클로로벤젠(2,4-Dinitrochlorobenzene)**  $(\text{NO}_2)_2\text{C}_6\text{H}_3\text{Cl}$  [특급]

2,4-디니트로페놀  $C_6H_4N_2O_6$  연한 노란색의 결정 또는 결정성 가루

용 점 : 110 ~ 114°C

2,4-디니트로페닐히드라진(2,4-Dinitrophenyl Hydrazin)  $(NO_2)_2C_6H_3NHNH_2$  [특급]

2,4-디니트로페닐히드라진시액(2,4-Dinitrophenyl Hydrazin TS) 2,4-디나이트로페닐하이드라진 1.5g을 황산 10ml 및 물 10ml의 냉혼합액에 녹이고 물을 넣어 100ml로 한다. 필요하면 여과한다.

2,4-디니트로페닐히드라진·에탄올시액(2,4-Dinitrophenyl Hydrazin·Alcohol TS) 2,4-디니트로페닐히드라진 1.5g을 황산 10ml 및 물 10ml의 냉혼합액에 녹이고 무알데히드에탄올 1용량 및 물 3용량의 혼합액을 넣어 100ml로 하여 여과한다.

디메틸글리옥심(Dimethylglyoxime)  $HONC(CH_3)C(CH_3)NOH$  [특급]

디메틸글리옥심시액(Dimethylglyoxime TS) 디메틸글리옥심 1g에 에탄올을 넣어 녹여 100ml로 한다.

디메틸설폭사이드, 흡수스펙트럼용(Dimethylsulfoxide, for Spectrophotometry) 무색의 결정 또는 무색의 맑은 액으로 특이한 냄새가 있다. 흡습성이 강하다. 응고점 : 18.3°C 이상, 흡수스펙트럼 : 이 원료를 가지고 물을 대조로 하여 질소를 포화한 다음 곧 흡광도를 측정할 때 파장 270nm에서 0.20 이하, 275nm에서 0.09 이하, 280nm에서 0.06 이하, 300nm에서 0.015 이하이다. 또 파장 260~350nm에서 특이한 흡수를 나타내지 않는다. 수분 : 0.1% 이하

디메칠아닐린(Dimethylaniline) 무색~옅은 황색의 맑은 액으로 특이한 냄새가 있다. 비중  $d_{20}^{20}$  : 0.962 이상, 응고점 : 1.9°C 이상, 모노메칠아닐린 : 이 원료 5ml에 무수초산·벤젠용액(1→10) 10ml를 정확하게 넣고 잘 흔들어 섞은 다음 30분간 방치한다. 여기에 1N 수산화나트륨액 25ml를 넣어 흔들어 섞은 다음 1N 염산으로 적정한다(지시약 : 페놀프탈레인시액). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다. 1N 수산화나트륨액의 소비량은 0.2ml이하이다. 증류시험 : 98v/v% 이상(192~194°C, 제2법), 강열잔분 : 0.02% 이하(3g, 제1법)

p-디메칠아미노벤즈알데히드(p-Dimethylaminobenzaldehyde)  $(CH_3)_2NC_6H_4CHO$  [특급]

p-디메칠아미노벤질리덴로다닌(p-Dimethylaminobenzylidenerhodanine)  $C_{12}H_{12}N_2OS_2$  [특급]

p-디메칠아미노벤질리덴로다닌시액(p-Dimethylaminobenzylidenerhodanine TS) p-디메칠아미노벤질리덴로다닌 20mg에 아세톤을 넣어 녹여 100ml로 한다.

p-디메칠아미노신남알데히드(p-Dimethylaminocinnamaldehyde)  $(CH_3)_2NC_6H_4CHCHCHO$  [최순품]

p-디메칠아미노신남알데히드시액(p-Dimethylaminobenzaldehyde TS) p-디메칠아미노신남알데히드 0.2g에 황산 2ml 및 에탄올 98ml의 냉혼합액을 넣어 녹인다.

디메칠포름아미드(Dimethylformamide)  $HCON(CH_3)_2$  [특급]

2,6-디브롬퀴논클로리미드(2,6-Dibromoquinonechlorimide)  $C_6H_2Br_2ClNO$  [특급]

디시아노프로필실리콘폴리머(Dicyanopropylsilicone Polymer) [1급] 기체크로마토그래프용으로 만든 양질의 것.

디아조벤젠설포산시액(Diazobenzene Sulfonic Acid TS) 105°C에서 3시간 건조한 설포닐산 0.9g을 달아 묽은염산 10ml를 넣어 가열하여 녹이고 물을 넣어 100ml로 한다. 이 액 3.0ml를 취하여 아질산나트륨시액 2.5ml를 넣어 빙냉하면서 5분간 방치한 다음 아질산나트륨시액 5ml 및 물을 넣어 100ml로 하고 빙수중에서 15분간 방치한다. 쓸 때 만든다.

디에틸디티오카르바민산나트륨(Sodium Diethyldithiocarbamate)  $(C_2H_5)_2NS_2Na \cdot 3H_2O$  [특급]

디에탄올아민(Diethanolamine)  $NH(CH_2CH_2OH)_2$  [1급]

디옥산(Dioxane)  $C_4H_8O_2$  [특급]

1,2-디클로로에탄(1,2-Dichloroethane)  $ClCH_2CH_2Cl$  [특급]



**2,6-디클로로퀴논클로르이미드(2,6-Dichloroquinonechlorimide)**  $C_6H_2Cl_3NO$  융점 : 65~67°C, 강열잔분 : 0.5%이하, 이 원료 0.1g에 에탄올을 넣어 녹일 때 맑다.

**2,6-디클로로페놀인도페놀나트륨(Sodium 2,6-Dichlorophenol Indophenol)**  $C_{12}H_6Cl_2NNaO_2$  [특급]

**2,6-디클로로페놀인도페놀나트륨시액(Sodium 2,6-Dichlorophenol Indophenol TS)** 2,6-디클로로페놀인도페놀나트륨 0.1g에 물 100ml를 넣어 가온하여 녹여 여과한다. 3일 이내에 쓴다.

**디티존(Dithizone)**  $C_6H_5NHNHCSNNC_6H_5$  [디페닐치오카바존, 특급]

**디티존·벤젠시액(Dithizone·Benzene TS)** 디티존 20mg에 벤젠 50ml를 넣어 녹이고 분액깔때기에 넣어 희석시킨 강암모니아수(1→40) 50ml, 아황산나트륨용액 5ml 및 시안화칼륨시액 2~3ml를 넣어 흔들어 섞은 다음 물층을 따로 취한다. 다시 벤젠층에 희석시킨 암모니아시액(1→40) 20ml, 아황산나트륨시액 2ml 및 시안화칼륨시액 1ml를 넣어 흔들어 섞고 물층은 따로 취하여 앞의 수용액에 합한다. 이 액에 벤젠 20ml를 넣어 흔들어 섞은 다음 물층을 따로 취하여 희석시킨 염산(1→10)를 넣어 산성으로 하고 여기에 벤젠 50ml를 넣어 흔들어 섞은 다음 물층을 버린다. 벤젠용액을 물 50ml씩으로 2회 씻은 다음 벤젠을 넣어 1ℓ로 한다. 이 액은 가용성납염을 함유치 않은 차광한 유리제마개병에 넣어 냉소에서 보관한다.

**디티존액, 발색용(Dithizone Solution, for Color Development)** 디티존 10mg에 클로로포름 1ℓ를 넣어 녹인다. 차광한 가용성납염을 함유치 않은 유리제품의 마개있는 병에 넣어 냉소에서 보관한다.

**디티존액, 추출용(Dithizone Solution, for Extraction)** 디티존 30mg에 클로로포름 1ℓ를 넣어 녹이고 에탄올 5ml를 넣는다. 이 액은 냉소에서 보관한다. 쓸 때 이 액의 필요량을 취하여 그 약 1/2용량의 희석시킨 질산(1→100)와 흔들어 섞어 물층을 버리고 쓴다.

**디페닐아민(Diphenylamine)**  $(C_6H_5)_2NH$  [특급]

**디페닐아민시액(Diphenylamine TS)** 디페닐아민 1g에 황산 100ml를 넣어 녹인다. 무색의 액을 쓴다.

**디페닐카르바존(Diphenylcarbazone)**  $C_6H_5NHNHCONNC_6H_5$  [특급]

**디페닐카르바존시액(Diphenylcarbazone TS)** 디페닐카르바존 1g에 에탄올을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**2,2'-디피리딜(2,2'-Dipyridyl)**  $(C_5H_4N)_2$  [특급]

**라우린산(Lauric Acid)**  $CH_3(CH_2)_{10}COOH$  백색의 결정성 가루, 또는 무색의 맑은 액으로 물에 녹지 않으나 벤젠, 에틸에 녹는다. 또한 이 원료 1g은 에탄올 1ml, 프로판올 2.5ml에 녹는다. 굴절률  $n_D^{20}$  : 1.4183, 비점 : 225°C/100mmHg, 비중  $d_4^{15}$  : 0.869, 융점 : 44~45°C

**라우린산메칠, 기체크로마토그래프용(Methyl Laurate)** 순도 98% 이상

**라우릴황산나트륨(Sodium Lauryl Sulfate)**  $C_{12}H_{25}NaO_4S$  [장원기]

**라이넥케염(Reinecke Salt)**  $NH_4[Cr(NH_3)_2(SCN)_4] \cdot H_2O$  [1급]

**라이넥케염시액(Reinecke Salt TS)** 라이넥케염 0.5g에 물 20ml를 넣고 1시간 때때로 흔들어 섞어 여과한다. 2일 이내에 쓴다.

**레소르신(Resorcin)**  $C_6H_4(OH)_2$  [1급]

**레소르신시액(Resorcin TS)** 레소르신 1g에 염산 10ml를 넣어 녹인다. 쓸 때 만든다.

**레티닐아세테이트표준품, 박층크로마토그래프용(Retinol Acetate Standard, for Thin-layer Chromatography)** 레티닐아세테이트의 크로마토그래프용으로 정제된 것을 쓴다.

**레티닐팔미테이트표준품, 박층크로마토그래프용(Retinyil Palmitate Standard)** 레티닐팔미테이트의 크로마토그래프용으로 정제된 것을 쓴다.

**루틴(Rutin)**  $C_{27}H_{30}O_{16} \cdot 3H_2O$  [순품]

**리본상마그네슘** 마그네슘(Mg : 24.31, 시약1급)

리트머스시험지, 적색(Litmus Paper, Red) 리트머스시험지  
리트머스시험지, 청색(Litmus Paper, Blue) 리트머스시험지  
마그네슘가루(Magnesium Powder) Mg [1급]  
마그네시아시액(Magnesia TS) 염화마그네슘 5.5g 및 염화암모늄 7g에 물 65ml를 넣어 녹여 암모니아 시액 35ml를 넣어 마개를 한 병에 넣어 수일간 방치하고 여과한다. 액이 맑지 않을 때는 쓰기 전에 여과한다.  
마이야시액(Mayer's TS) 염화제이수은 1.358g에 물 60ml를 넣어 녹인다. 따로 요오드화칼륨 5g에 물 10ml를 넣어 녹여 두액을 섞고 여기에 물을 넣어 100ml로 한다.  
만델산(Mandelic Acid) C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub> [ $\alpha$ -옥시페닐초산] 무색의 판상 결정이다. 융점 : 133℃  
만델린시액 오산화바나듐 0.5g을 농황산 100ml에 녹인다.  
말레인산(Maleic Acid) CH(COOH)CH(COOH) 백색의 가루로 냄새는 없다. 이 원료 1g은 물 1.5ml, 에탄올 2ml 및 에틸 12ml에 녹는다. 융점 : 132~140℃  
말레인산디n-부틸(Dibutyl Maleate) C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>O<sub>4</sub> 무색유상(油狀)의 액으로 물에 녹지 않는다. 비점 : 약 300℃, 비중 d<sub>4</sub><sup>20</sup> : 1.000, 기체크로마토그래프용의 액체고정상으로 할로젠화탄화수소, 저급탄화수소에 적용한다. 사용한계온도 : 60℃  
말레인산완충액, pH 7.0(Maleic Acid Buffer Solution) 말레인산 1.218g에 소량의 물을 넣어 녹이고 1N 수산화나트륨 20ml를 넣은 다음 물을 넣어 100ml로 한다.  
머캅토초산 HSCH<sub>2</sub>COOH [최순품] 앰플에 넣어 냉암소에 보존한다. 장기간 보존하지 않는다.  
메칠그린(Methyl Green) [특급] 흡수비(A<sub>615</sub>/A<sub>645</sub>) : 0.92~1.03  
메칠그린시액(Methyl Green TS) 메칠그린 0.2g에 에탄올을 넣어 녹여 100ml로 한다. 차광하여 보관한다.  
메칠레드(Methyl Red) C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub> [특급] 변색범위 pH : (적색)4.2~6.2(황색)  
메칠레드·메칠렌블루시액(Methyl Red·Methylene Blue TS) 메칠레드 0.1g 및 메칠렌블루 0.1g에 에탄올을 넣어 녹여 100ml로 한다. 차광하여 보관한다.  
메칠레드시액(Methyl Red TS) 메칠레드 0.1g에 에탄올 100ml를 넣어 녹인다. 필요하면 여과한다.  
메칠렌블루(Methylene Blue) C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>ClN<sub>3</sub>·3H<sub>2</sub>O [메이직블루9, 특급]  
메칠렌블루·과염소산칼륨시액(Methylene Blue·Potassium Perchlorate TS) 과염소산칼륨용액(1→1000) 500ml에 흔들어 섞으면서 메칠렌블루용액(1→100)을 약간 혼탁해질 때까지 적가한다. 액을 방치하고 상징액을 여과한다.  
메칠렌블루시액(Methylene Blue TS) 메칠렌블루 0.1g에 에탄올 100ml를 넣어 녹이고 필요하면 여과한다.  
메칠렌블루시액, 산성(Methylene Blue TS, Acidic) 물 500ml에 황산 12g을 조심하면서 넣어 식힌다. 여기에 메칠렌블루 30mg 및 무수황산나트륨 50g을 넣어 녹이고 물을 넣어 1ℓ로 한다.  
메칠바이올렛 [최순품] 염화메칠로자닐린을 쓴다.  
메칠바이올렛시액 염화메칠로자닐린시액 참조  
메칠베헤네이트, 기체크로마토그래프용(Methyl Behenate) 순도 99% 이상  
메칠실리콘(GE-SE 30), 기체크로마토그래프용(Methyl Silicone) 무색의 유상 액으로 물에 녹지 않는다. 비중 d<sub>25</sub><sup>25</sup> : 0.850~1.050 기체크로마토그래프용의 액체고정상으로 알칼로이드, 스테로이드 등에 적용한다. 사용한계온도 : 300℃  
메칠에칠케톤 2-부타논

**메칠옐로우(Methyl Yellow)**  $C_{14}H_{15}N_3$  [*p*-디메칠아미노아조벤젠, 특급]  
**메칠옐로우시액(Methyl Yellow TS)** 메칠옐로우 0.1g에 에탄올 200ml를 넣어 녹인다.  
**메칠오렌지(Methyl Orange)**  $C_{14}H_{14}N_3NaO_3S$  [특급] 변색범위 pH : (적색)3.1~4.4(등황색)  
**메칠오렌지 · 키실렌시아놀FF시액(Methyl Orange · Xylene Cyanol FF TS)** 메칠오렌지 1g 및 크실렌시아놀FF 1.4g에 묽은에탄올 500ml를 넣어 녹인다.  
**메칠오렌지시액(Methyl Orange TS)** 메칠오렌지 0.1g에 물 100ml를 넣어 녹여 여과한다.  
**4-메칠-2-펜타논**  $CH_3COCH_2CH(CH_3)_2$  [최순품]  
**메타인산(Metaphosphoric Acid)**  $HPO_3$  [특급]  
**메탄올(Methyl Alcohol)**  $CH_3OH$  [메탄올, 특급]  
**메탄올, 칼피셔용(Methyl Alcohol, for Kahl Fischer Method)** 일반시험법중 수분정량법 참조  
**메탄올 · 벤젠 · 황산시액(Methyl Alcohol · Benzene · Sulfuric Acid TS)** 메탄올 · 벤젠의 혼합액(3 : 1) 230ml에 황산 2ml를 조심하여 넣는다.  
**멘톨(Menthol)**  $C_{10}H_{20}O$  [L-멘톨 또는 DL-멘톨, 장원기]  
**모노에탄올아민**  $NH_2CH_2CH_2OH$  [순품]  
**모노클로로초산(Chloroacetic Acid)**  $CH_2ClCOOH$  [특급]  
**모노클로로초산완충액(Chloroacetic Acid Buffer Solution)** 모노클로로초산 9.45g 및 수산화나트륨(NaOH 100%로서) 2.0g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.  
**모르포린(Morpholine)**  $C_4H_9NO$   
**모르포린시액(Morpholine TS)** 새로 증류한 모르포린 10ml에 무수에탄올 90ml를 넣는다.  
**몰리브데인 · 텅그스텐산나트륨 · 리튬시액(Sodium Molybdophosphotungstate · Lithium TS)** 텅그스텐산나트륨 1.0g 및 몰리브덴산나트륨 2.5g에 물 80ml를 넣어 녹이고 여기에 인산 5ml 및 염산 5ml를 넣어 환류냉각기를 달아 수욕상에서 10시간 가열한다. 식힌 다음 황산리튬 15g, 물 5ml, 브롬시액 5방울을 넣어 2시간 방치한다. 다음에 환류냉각기를 떼고 15분간 가열하여 과잉의 브롬을 제거한다. 식힌 다음 여과하고 물을 넣어 100ml로 한다. 이 용액은 냉암소에 보관하고 4개월 이내에 쓴다. 또한 이 액은 황색이며 녹색을 나타내는 것은 쓰지 않는다.  
**몰리브덴산나트륨(Sodium Molybdate)**  $Na_2MoO_4 \cdot 2H_2O$  [특급]  
**몰리브덴산시액, 산성(Molybdic Acid TS, Acidic)** 몰리브덴산 1.0g에 물 10ml를 넣어 녹이고 희석시킨 황산(1→2) 30ml를 넣는다.  
**몰리브덴산암모늄(Ammonium Molybdate)**  $(NH_4)_6Mo_7O_{24} \cdot 4H_2O$  [특급]  
**몰리브덴산암모늄 · 황산시액(Ammonium Molybdate · Sulfuric Acid TS)** 몰리브덴산암모늄 0.1g에 희석시킨 황산(3→20)를 넣어 녹여 40ml로 한다. 쓸 때 만든다.  
**몰리브덴산암모늄시액, 10%(Ammonium Molybdate TS)** 몰리브덴산암모늄 21.2g에 물을 넣어 녹여 200ml로 한다. 폴리에틸렌병에 보관한다.  
**몰리브덴산암모늄시액 2.5%** 몰리브덴산암모늄 2.5g을 황산 10ml를 넣은 물 50ml에 녹이고 물을 넣어 전량을 100ml로 한다.  
**무비소아연** 아연, 무비소 참조  
**무수아황산나트륨** 아황산나트륨, 무수 참조  
**무수에탄올** 에탄올, 무수 참조  
**무수에텔** 에텔, 무수 참조  
**무수염화칼슘** 염화칼슘, 무수 참조  
**무수인산일수소나트륨** 인산일수소나트륨, 무수 참조

무수초산(Acetic Anhydride)  $(\text{CH}_3\text{CO})_2\text{O}$  [특급]

무수초산·피리딘시액(Acetic Anhydride·Pyridine TS) 무수초산 25g에 피리딘을 넣어 100ml로 한다.

잘 섞어 외기에 닿지 않게 하고 차광하여 보관한다. 이 액은 보관중 착색되거나 사용에는 지장이 없다.

무수초산나트륨 초산나트륨, 무수 참조

무수탄산나트륨 탄산나트륨, 무수 참조

무수탄산칼륨 탄산칼륨, 무수 참조

무수피리딘 피리딘, 무수 참조

무수황산나트륨 황산나트륨, 무수 참조

무수황산동 황산동, 무수 참조

무알데히드에탄올 에탄올, 무알데히드 참조

뮤렉시드·염화나트륨지시약 뮤렉시드( $\text{C}_8\text{H}_8\text{N}_6\text{O}_6$ ) 0.1 g과 염화나트륨 10 g을 섞어 균질하게 될 때까지 섞는다. 차광하여 보존한다

묽은수산화칼륨·에탄올시액, 0.5N(Dilute Potassium Hydroxide·Alcohol TS) 수산화칼륨 35g을 물 20ml에 녹이고 에탄올을 넣어 1ℓ로 한다. 마개를 하여 보관한다.

묽은시안화칼륨시액 시안화칼륨시액, 묽은 참조

묽은에탄올 에탄올, 묽은 참조

묽은염산 염산, 묽은 참조

묽은염화제이철시액 염화제이철시액, 묽은 참조

묽은요오드시액 요오드시액, 묽은 참조

묽은질산 질산, 묽은 참조

묽은차초산납시액 차초산납시액, 묽은 참조

묽은철·페놀시액 철·페놀시액, 묽은 참조

묽은초산 초산, 묽은 참조

묽은황산 황산, 묽은 참조

묽은황산제이철암모늄시액 황산제이철암모늄시액, 묽은 참조

미네랄오일(Mineral Oil) [정질유동파라핀, 약전품]

미리스틴산(Myristic Acid)  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{12}\text{COOH}$  [장원기] 「미리스틱애씨드」를 메탄올로 3회 재결정하여 만든다. 백색의 결정성 고체로 무수에탄올, 에틸, 벤젠, 클로로포름에 녹는다. 굴절률  $n_D^{60}$ : 1.4305, 비

점: 248.5~250.5°C/100mmHg, 비중  $d_4^{54}$ : 0.8622, 융점: 53.9~58.5°C, 산가: 245.7

미리스틴산메칠, 기체크로마토그래프용(Methyl Myristate) 순도 98% 이상

바나딘산암모늄(Ammonium Vanadate)  $\text{NH}_4\text{VO}_3$  [특급]

바나딘산암모늄시액(Ammonium Vanadate TS) 바나딘산암모늄 0.3g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

바닐린(Vanillin)  $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHO}(\text{OCH}_3)(\text{OH})$  백색의 결정으로 특이한 냄새와 맛이 있다. 융점: 81~83°C, 건조감량: 0.1% 이하(1g, 실리카 겔, 4시간), 강열잔분: 0.05% 이하(1g), 차광하여 보관한다.

바닐린·에탄올시액(Vanillin·Alcohol TS) 바닐린 1g에 에탄올 100ml를 넣어 녹인다.

바셀린(Petrolatum) [황색바셀린 또는 백색바셀린, 약전품]

박충크로마토그래프용레티닐팔미테이트표준품 레티닐팔미테이트표준품, 박충크로마토그래프용 참조

박충크로마토그래프용레티닐아세테이트표준품 레티닐아세테이트표준품, 박충크로마토그래프용 참조

발연질산 질산, 발연 참조

벤젠(Benzene)  $\text{C}_6\text{H}_6$  [특급]

**벤지딘(Benzidine)**  $H_2NC_6H_4C_6H_4NH_2$  [특급]

**벤지딘 · 동지(銅紙)(Benzidine · Copper Paper)** A액 : 벤지딘 2g에 빙초산 1g 및 물 100ml를 넣어 15분간 때때로 저어 섞으면서 80℃로 가온하여 식힌 다음 흡인 여과한다. B액 : 초산제이동 3g을 물 100ml에 녹인다. 쓸 때 A액 25ml 및 B액 2ml를 섞은 혼합액에 여과지를 적시고 젖은 상태로 쓴다.

**벤지딘시액(Benzidine TS)** 벤지딘 0.1g에 초산 25ml 및 물을 넣어 100ml로 한다.

**n-부탄올(n-Butyl Alcohol)**  $CH_3(CH_2)_2CH_2OH$  [특급]

**분무용드라겐돌프시액** 드라겐돌프시액, 분무용 참조

**불소시험법용알리자린콤플렉슨시액** 알리자린콤플렉슨시액, 불소시험법용 참조

**불화나트륨(Sodium Fluoride)** NaF [특급]

**불화나트륨, 표준시약(Sodium Fluoride, Standard Reagent)** NaF [용량분석용, 표준시약]

**불화나트륨시액(Sodium Fluoride TS)** 불화나트륨 3g에 물 50ml를 넣고 수욕상에서 가열하여 녹인다. 식힌 다음 페놀프탈레인시액 2방울을 넣고 무색이면 30초간 옅은 홍색을 나타낼 때까지 0.1N 수산화나트륨액을 넣고 만일 홍색이면 옅은 홍색이 없어질 때까지 0.1N 염산을 넣는다.

**불화수소산** HF [특급] HF 46% 이상을 함유한다.

**붕사(Sodium Borate)**  $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$  [붕산나트륨, 특급]

**붕사, pH측정용** [pH 측정용]

**붕산(Boric Acid)**  $H_3BO_3$  [특급]

**0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액, 완충액용(0.2M Boric Acid · 0.2M Potassium Chloride TS, for Buffer Solution)** 붕산 12.366g 및 염화칼륨 14.912g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**붕산 · 수산화나트륨완충액, pH 8.4(Boric Acid · Sodium Hydroxide Buffer Solution)** 붕산 2.474g에 묽은수산화나트륨시액을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**붕산 · 염화칼륨 · 수산화나트륨시액, pH 9.2(Boric Acid · Potassium Chloride · Sodium Hydroxide TS)** 완충액용 0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 26.70ml에 물을 넣어 200ml로 한다.

**붕산 · 염화칼륨 · 수산화나트륨시액, pH 9.4** 완충액용 0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 32ml에 물을 넣어 200ml로 한다.

**붕산 · 염화칼륨 · 수산화나트륨시액, pH 9.6** 완충액용 0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 36.85ml에 물을 넣어 200ml로 한다.

**붕산 · 염화칼륨 · 수산화나트륨시액, pH 9.8** 완충액용 0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 40.80ml에 물을 넣어 200ml로 한다.

**뷰렛시액(Biuret TS)** 황산동 1.5g, 주석산칼륨나트륨 6.0g에 물 500ml를 넣어 녹이고 여기에 10% 수산화나트륨액 300ml를 넣은 다음 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**브롬페놀블루시액(Bromophenol Blue TS)** 브롬페놀블루 0.1g에 묽은에탄올 100ml를 넣어 녹인 다음 여과한다.

**브롬(Bromine)**  $Br_2$  [특급] 어두운 적갈색의 휘발성이 있는 액으로 자극성이 강하고 부식성이 있으며 물에 녹기 어렵고 에탄올 및 에틸에는 녹는다.

**브롬 · 브롬화칼륨시액(Bromine · Potassium Bromide TS)** 브롬 30g 및 브롬화칼륨 30g을 물에 녹여 100ml로 한다.

**브롬산나트륨(Sodium Bromate)**  $NaBrO_3$  [장원기]

**브롬산칼륨(Potassium Bromate)**  $KBrO_3$  [특급]

**브롬산칼륨 · 브롬화칼륨시액(Potassium Bromate · Potassium Bromide TS)** 브롬산칼륨 1.4g 및 브롬화칼륨 8.1g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**브롬시액(Bromine TS)** 브롬을 물에 포화시켜 만든다. 마개에 바셀린을 바른 마개있는 병에 브롬 2~3ml를 넣고 냉수 100ml를 넣어 마개를 하여 흔들어 섞는다. 차광하여 될 수 있는대로 냉소에 보관한다.

**브롬·염산시액(Bromine·Hydrochloric Acid TS)** 브롬·브롬화칼륨시액 1ml에 무비소염산 100ml를 넣는다.

**브롬치몰블루(Bromothymol Blue)**  $C_{27}H_{28}Br_2O_5S$  [특급] 변색범위 pH : (황색)6.0~7.6(청색)

**브롬치몰블루시액(Bromothymol Blue TS)** 브롬치몰블루 0.1g에 묽은에탄올 100ml를 넣어 녹여 여과한다.

**브롬크레솔그린(Bromocresol Green)**  $C_{21}H_{14}Br_4O_5S$  [특급] 변색범위 pH : (황색)3.8~5.4(청색)

**브롬크레솔그린·메틸레드시액(Bromocresol Green·Methyl Red TS)** 브롬크레솔그린시액 및 메틸레드시액의 같은 용량을 섞는다.

**브롬크레솔그린시액(Bromocresol Green TS)** 브롬크레솔그린 50mg을 에탄올 100ml에 녹여 여과한다.

**브롬크레솔그린·크리스탈바이올렛시액(Bromocresol Green·Crystal Violet TS)** 브롬크레솔그린 0.3g 및 크리스탈바이올렛 75mg에 에탄올 2ml를 넣어 녹이고 아세톤을 넣어 100ml로 한다.

**브롬크레솔퍼플(Bromocresol Purple)**  $C_{21}H_{16}Br_2O_5S$  [특급]

**브롬크레솔퍼플시액(Bromocresol Purple TS)** 브롬크레솔퍼플 50mg에 물 100ml를 넣어 녹인 다음 여과한다.

**브롬페놀블루(Bromophenol Blue)**  $C_{19}H_{10}Br_4O_5S$  [특급] 변색범위 pH : (황색)3.0~4.6(청자색)

**브롬페놀블루·수산화나트륨시액(Bromophenol Blue·Sodium Hydroxide TS)** 0.05N 수산화나트륨액 3ml에 브롬페놀블루 0.1g을 넣어 잘 흔들어 섞고 물을 넣어 25ml로 한다.

**브롬페놀블루·초산나트륨·초산시액(Bromophenol Blue·Sodium Acetate·Acetic Acid TS)** 0.2N 초산나트륨시액 75ml, 0.2N 초산 92.5ml 및 브롬페놀블루시액 20ml를 섞는다.

**N-브롬호박산이미드(N-Bromosuccinimide)**  $(CH_2CO)_2NBr$  백색의 결정성 가루로 아세톤에 녹고 물 또는 빙초산에 조금 녹으며 사염화탄소에 매우 녹기 어렵다. 용점 : 약 175℃

**브롬화나트륨(Sodium Bromide)** NaBr [특급]

**브롬화세틸피리디늄(Bromide)**  $C_{21}H_{38}BrN$  백색의 결정 또는 결정성 가루로 에탄올, 온탕에 녹고 벤젠, 아세톤, 물에는 조금 녹는다. 용점 : 60~64℃

**브롬화시안(Cyanogen Bromide)** BrCN [1급]

**브롬화시안시액(Cyanogen Bromide TS)** 브롬화시안 2g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다. 또는 빙냉한 물 100ml에 브롬 1ml를 넣고 세계 흔들어 섞은 다음 빙냉한 시안화칼륨시액을 브롬의 색이 없어질 때까지 적가한다. 통풍실 안에서 쓸 때 만든다.

**브롬화제이수은(Mercuric Bromide)** HgBr<sub>2</sub> [특급]

**브롬화제이수은·에탄올시액(Mercuric Bromide·Alcohol TS)** 브롬화제이수은 5g에 에탄올 100ml를 넣어 가만히 가열하여 녹인다. 이 액은 갈색의 마개 있는 병에 넣어 보관한다.

**브롬화제이수은지(Mercuric Bromide Paper)** 브롬화제이수은·에탄올시액에 크로마토그래프용여과지를 폭 4cm, 길이 10cm로 자른 것을 암소에서 약 1시간 담갔다가 시험에 쓰이는 부분에 직접 손이 닿지 않도록 액으로 부터 꺼내어 유리막대에 걸쳐서 그대로 말린다. 건조한 다음 주위를 잘라내고 약 20mm<sup>2</sup>로 네귀를 자른다. 차광한 암소에 보관한다.

**브롬화제이수은지, 비소시험장치 C용(Mercuric Bromide Paper)** 크로마토그래프용여과지를 폭 약 3cm, 길이 약 10cm로 자르고 브롬화제이수은·에탄올시액에 담그어 때때로 흔들면서 약 1시간 암소에 방치한 다음 여과지를 꺼낸다. 이것을 암소에서 수평으로 유지하여 자연건조하고 지름 약 18mm의 원형으

로 자르고 차광한 마개있는 병에 넣어 암소에서 보관한다. 정색을 시험하는 부분에 손을 대어서는 안된다.

**브롬화칼륨(Potassium Bromide)** KBr [특급]

**브롬화칼륨, 적외선용(Potassium Bromide, for Infrared Spectrophotometry)** [특급] 투과율 85% 이상의 것을 쓴다.

**블루테트라졸륨(Blue Tetrazolium)**  $C_{40}H_{32}Cl_2N_8O_2$  [3,3'-디아니솔-비스(4,4'-(3,5,-디페닐) 테트라졸륨클로라이드)] 옅은 황색의 결정으로 에탄올, 메탄올 또는 클로로포름에 녹기 쉽고 물에는 녹기 어려우며 아세톤 또는 에틸에는 거의 녹지 않는다.

**블루테트라졸륨시액, 알칼리성(Blue Tetrazolium TS, Alkaline)** 블루테트라졸륨 · 메탄올용액(1→200) 1용량에 수산화나트륨 · 메탄올용액(3→25) 3용량을 넣는다. 쓸 때 만든다.

**비소시험장치C용브롬화제이수은지** 브롬화제이수은지, 비소시험장치C용 참조

**비소시험장치C용염화제일석시액** 염화제일석시액, 비소시험장치C용 참조

**비소시험장치C용초산납시액** 초산납시액, 비소시험장치C용 참조

**비수적정용빙초산** 초산, 글레이셜, 비수적정용 참조

**N,O-비스(트리메틸실릴)아세트아마이드, 기체크로마토그래프용**  $CH_3C[NSi(CH_3)_3]OSi(CH_3)_3$  무색의 맑은 액

**비에이치티(BHT)** [부틸레이티드하이드록시톨루엔, 장원기]

**비타민A정량용이소프로판올** 이소프로판올, 비타민A 정량용 참조

**빙초산** 초산, 글레이셜 참조

**빙초산, 비수적정용** 초산, 글레이셜, 비수적정용 참조

**사염화탄소(Carbon Tetrachloride)**  $CCl_4$  [특급]

**사이클로헥산(Cyclohexane)**  $C_6H_{12}$  [특급]

**산성구연산시액** 구연산시액, 산성 참조

**산성메틸렌블루시액** 메틸렌블루시액, 산성 참조

**산성폴리브덴산시액** 폴리브덴산시액, 산성 참조

**산성염화제일석시액** 염화제일석시액, 산성 참조

**산성염화제일철시액** 염화제일철시액, 산성 참조

**산소(Oxygen)**  $O_2$  [약전품]

**산화마그네슘(Magnesium Oxide)**  $MgO$  [특급]

**산화바륨(Barium Oxide)**  $BaO$  [건조용]

**산화제이수은, 황색(Mercuric Oxide, Yellow)**  $HgO$  [1급]

**산화칼슘(Calcium Oxide)**  $CaO$  [생석회, 1급]

**살리실알데히드(Salicyl Aldehyde)**  $HOC_6H_4CHO$  [특급]

**살리실알데히드시액(Salicyl Aldehyde TS)** 살리실알데히드 10ml에 에탄올을 넣어 녹여 50ml로 한다.

**삼불화붕소 · 메탄올시액(Boron Trifluoride · Methyl Alcohol TS)** 삼불화붕소 · 메탄올착염( $BF_3 \cdot 2CH_3OH$  : 131.89)의 무색의 맑은 메탄올용액으로  $BF_3$ 로서 약 14%를 함유한다.

**삼산화비소(Arsenic Trioxide)**  $As_2O_3$  [아세너스애씨드, 특급]

**삼산화비소, 표준시약(Arsenic Trioxide, Standard Reagent)** [용량분석용표준시약]

**삼산화비소시액(Arsenic Trioxide TS)** 삼산화비소 1g에 수산화나트륨용액(1→40) 30ml를 넣고 가온하여 녹이고 식힌 다음 빙초산을 천천히 넣어 100ml로 한다.

**삼산화크롬(Chromium Trioxide)**  $CrO_3$  [무수크롬산, 특급]

삼산화크롬시액(Chromium Trioxide TS) 삼산화크롬 3g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

삼염화안티몬(Antimony Trichloride)  $SbCl_3$  [특급]

삼염화안티몬시액(Antimony Trichloride TS) 클로로포름을 같은 용량의 물로 2~3회 씻고 새로 강열하여 식힌 탄산칼륨을 넣어 마개를 하고 차광하여 하룻밤 방치한 다음 클로로포름층을 따로 취하고 될 수 있는대로 차광하여 증류한다. 이 클로로포름으로 삼염화안티몬의 표면을 씻고 씻은 액이 맑게 될 때까지 클로로포름을 넣어 포화용액으로 한다. 차광한 마개가 있는 병에 보관한다. 쓸 때 만든다.

삼염화요오드(Iodine Trichloride)  $ICl_3$  [1급]

석유벤진(Petroleum Benzine) [특급]

석유에텔(Petroleum Ether) [특급]

설파닐산(Sulfanilic Acid)  $C_6H_4NH_2SO_3H$  [특급]

설파닐산·1-나프틸아민시액(Sulfanilic Acid·1-Naphthylamine TS) 설파닐산 0.5g을 초산 150ml에 녹인 액에 1-나프틸아민 0.1g을 초산 150ml에 녹인 액을 넣어 섞는다. 옅은 홍색을 나타낼 때는 아연 가루를 넣어 탈색한다.

설파닐산·염산시액, 1%(Sulfanilic Acid·Hydrochloric Acid TS) 설파닐산 1g에 1N 염산을 넣어 녹여 100ml로 한다.

설파민산, 표준시약(Sulfamic Acid, Standard Reagent)  $HOSO_2NH_2$  [용량분석용표준시약]

설파민산암모늄(Ammonium Sulfamate)  $NH_4OSO_2NH_2$  [1급]

설파민산암모늄시액(Ammonium Sulfamate TS) 설파민산암모늄 1g을 물에 녹여 40ml로 한다.

설포살리실산(Sulfosalicylic Acid)  $C_7H_6O_6S \cdot 2H_2O$  [특급]

설포살리실산시액(Sulfosalicylic Acid TS) 설포살리실산 5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

세바신산디옥틸(Dioctyl Cebacate)  $C_{26}H_{50}O_4$  옅은 황색의 유상 액으로 유기용매에 잘 녹고 물에는 녹지 않는다. 굴절률  $n_D^{25}$  : 1.449, 비점 : 248°C/4mmHg, 비중  $d_4^{25}$  : 0.913

세트리미드(Cetrimide) 이 원료는 주로 브롬화테트라테실트리메칠암모늄로 되어 있으며 소량의 브롬화도데실트리메칠암모늄 또는 브롬화헥사데실트리메칠암모늄을 함유한다. 이 원료는 백색 또는 옅은 황색의 부피가 큰 유동성 가루로 약간의 특이한 냄새가 있다. 이 원료는 에탄올 및 물에 녹는다.

셀렌(Selenium) Se [특급]

소오다석회(Soda Lime) [1급]

수산(Oxalic Acid)  $H_2C_2O_4 \cdot 2H_2O$  [특급]

수산N-(1-나프틸)-N'-디에틸-에틸렌디아민 [N-(1-Naphthyl)-N'-diethylethylenediamine Oxalate]  $NH(C_{10}H_7)CH_2CH_2N(C_2H_5)(COOH)_2 \cdot \frac{1}{2}H_2O$  [특급] 차광하여 보관한다.

수산N-(1-나프틸)-N'-디에틸-에틸렌디아민·아세톤시액[N-(1-Naphthyl)-N'-diethylethylenediamine Oxalate·Acetone TS] 수산N-(1-나프틸)-N'-디에틸에틸렌디아민옥살레이트 1g을 아세톤·물혼합액(1:1) 100ml에 녹인다. 쓸 때 만든다.

수산나트륨, 표준시약(Sodium Oxalate, Standard Reagent)  $C_2O_4Na_2$  [용량분석용표준시약] 차광하여 보관한다.

수산시액, 1N(Oxalic Acid TS, 1N) 수산 6.3g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

수산암모늄(Ammonium Oxalate)  $(NH_4)_2C_2O_4 \cdot H_2O$  [특급]

수산암모늄시액, 0.5N(Ammonium Oxalate TS) 수산암모늄 3.5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

수산화구리(II)  $Cu(OH)_2$ : 담청색의 가루로 물에 거의 녹지 않는다. 함량 :  $Cu(OH)_2$ 로서 95.0 % 이상.



정량법 : 수산화구리(II) 약 0.6 g을 정밀하게 달아 염산 3 mL 및 물을 넣어 녹여 정확하게 500 mL로 한다. 이 액 25 mL를 정확하게 취하여 물 75 mL, 염화암모늄용액(3→5) 10 mL, 희석시킨 암모니아수(1→10) 3 mL 및 묽은 시안화나트륨지시약(주4) 0.05 g을 넣고 0.01 M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액으로 적정한다. 다만 적정의 종말점은 색이 황록색에서 적자색으로 변할 때로 한다.

0.01 mol/L 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액 1 mL = 0.9756 mg Cu(OH)<sub>2</sub>

**수산화나트륨(Sodium Hydroxide)** NaOH [특급] NaOH 95% 이상

**수산화나트륨 · 시안화칼륨완충액, pH 12.8(Sodium Hydroxide · Potassium Cyanide Buffer Solution)** 수산화나트륨 8g 및 시안화칼륨 5.2g을 물에 녹여 1ℓ로 한다.

**수산화나트륨시액, 1N(Sodium Hydroxide TS)** 수산화나트륨 4.3g을 물에 녹여 100mℓ로 한다. 폴리에칠렌병에 보관한다.

**수산화나트륨시액, 8N(Sodium Hydroxide TS)** 수산화나트륨 34.4g을 물에 녹여 100mℓ로 한다. 폴리에칠렌병에 보관한다.

**수산화나트륨시액, 묽은, 0.1N(Sodium Hydroxide TS, Dilute)** 수산화나트륨 0.43g을 새로 끓여 식힌 물에 녹여 100mℓ로 한다. 쓸 때 만든다.

**수산화바륨(Barium Hydroxide)** Ba(OH)<sub>2</sub> · 8H<sub>2</sub>O [특급] 마개를 하여 보관한다.

**수산화바륨시액(Barium Hydroxide TS)** 수산화바륨을 새로 끓여 식힌 물에 포화시킨다. 쓸 때 만든다.

**수산화칼륨(Potassium Hydroxide)** KOH [특급] 85.0% 이상

**수산화칼륨 · 에탄올시액(Potassium Hydroxide · Alcohol TS)** 수산화칼륨 10g을 에탄올에 녹여 100mℓ로 한다. 쓸 때 만든다.

**수산화칼륨시액, 1N(Potassium Hydroxide TS)** 수산화칼륨 6.5g에 물을 넣어 녹여 100mℓ로 한다. 폴리에칠렌병에 보관한다.

**수산화칼륨시액, 8N** 수산화칼륨 52g에 물을 넣어 녹여 100mℓ로 한다. 폴리에칠렌병에 보관한다.

**수산화칼슘(Calcium Hydroxide)** Ca(OH)<sub>2</sub> [1급]

**수산화칼슘, pH측정용** [1급] 23~27℃에서 얻은 포화용액의 25℃에서의 pH가 12.45가 되는 것을 쓴다.

**수산화칼슘시액, 0.04N(Calcium Hydroxide TS)** 수산화칼슘 3g에 냉수 1ℓ를 넣어 1시간동안 때때로 강하게 흔들어 섞은 다음 방치하였다가 쓸 때 상징액을 쓴다.

**수산 · 황산시액(Oxalic Acid · Sulfuric Acid TS)** 황산을 같은 용량의 물에 넣고 식힌 다음 이 액 500 mℓ에 수산 25g을 넣어 녹인다.

**수소(Hydrogen)** H<sub>2</sub> 무색의 기체, 융점 : -259.2℃, 비점 : -252.8℃, 내압용기에 보관한다.

**스테아린산메틸, 기체크로마토그래프용(Methyl Stearate)** CH<sub>3</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>16</sub>COOCH<sub>3</sub>, 백색의 결정성 가루로 에탄올 및 에틸에 녹으나 물에 녹지 않는다. 융점 : 38~39℃, 비점 : 215℃/15mmHg, 함량 : 95% 이상, 정량법 : 기체크로마토그래프법의 면적백분률법, 조작조건은 장원기「스테아라마이드디에이」의 확인 시험 3)에 따른다.

**시안화칼륨(Potassium Cyanide)** KCN [특급]

**시안화칼륨시액(Potassium Cyanide TS)** 시안화칼륨 1g에 물을 넣어 녹여 10mℓ로 한다. 쓸 때 만든다.

**시안화칼륨시액, 묽은(Potassium Cyanide TS, Dilute)** 시안화칼륨시액 10mℓ에 물을 넣어 100mℓ로 한다.

**실리카 겔(Silica Gel)** 무정형의 일부 수가성(水加性)의 규산이며 부정형 유리모양의 과립이다. 건조

제용으로서 수분흡착에 따라 변색하는 변색료를 함유한 것도 있다. 110℃에서 건조하면 원래의 색으로 된다. 강열감량 : 6% 이하(2g, 950±50℃), 수분흡착능력 : 이 원료 약 10g을 칭량병에 달아 뚜껑을 열고 비중 1.19의 황산으로 습도를 80%로 한 용기내에 24시간 넣어 두고 무게를 달아 검체에 대한 증량을 구한다(31% 이상).

**실리카 겔, 박층크로마토그래프용** 실리카 겔을 박층크로마토그래프용으로 만든 양질의 것이다.

**실리콘수지(Silicone Resin)** 엷은 회색의 반투명한 점성의 액 또는 죽 같은 물질로 냄새는 거의 없다. 비중  $d_{20}^{20}$  : 0.98~1.02, 이 원료 15g을 속실텀추출기에 넣고 사염화탄소 150ml로 3시간 추출하고 추출액을 수욕상에서 증발하여 얻은 액의 점도는 100~110센티스톡스(25℃), 굴절률은 1.400~1.410(25℃)이다. 추출잔류물의 건조감량은 0.45~2.25g(100℃, 1시간)이다.

**실리콘유(Silicone Oil)** 무색의 맑은 유액으로 냄새 및 맛은 거의 없다.

**아닐린(Aniline)**  $C_6H_5NH_2$  [특급]

**1-아미노-2-나프톨-4-설펜산시액(1-Amino-2-naphthol-4-sulfonic Acid TS)** 무수아황산나트륨 5g, 무수아황산수소나트륨 94.3g, 1-아미노-2-나프톨-4-설펜산 0.7g을 잘 섞는다. 쓸 때 이 혼합물 1.5g을 물에 넣어 녹여 10ml로 한다.

**4-아미노안티피린(4-Aminoantipyrine)**  $C_{11}H_{13}N_3O$  [특급]

**2-아미노에틸디페닐보레이트(2-Aminoethyldiphenylborate)**  $C_{14}H_{16}BNO$  [최순품]

**아밀알코올(Amyl Alcohol)**  $C_5H_{11}OH$  [특급]

**알세나조Ⅲ(Arsenazo III)**  $C_{22}H_{16}As_2N_4Na_2O_{12}S_2$  어두운 적색의 가루로 물 및 수산화나트륨시액에 녹기 쉽고 아세톤에는 거의 녹지 않는다. 감도 : 이 원료의 수용액(1→100) 0.5ml에 물 50ml 및 에탄올 50ml를 넣고 0.01N 과염소산바륨액 0.1ml를 넣을 때 액은 청자색을 나타내고 여기에 0.01N 황산 0.2ml를 넣을 때 적색으로 변한다.

**알세나조Ⅲ시액(Arsenazo III TS)** 알세나조Ⅲ 0.1g에 물을 넣어 녹여 50ml로 한다.

**아세토니트릴(Acetonitrile)**  $CH_3CN$  [특급]

**아세톤(Acetone)**  $CH_3COCH_3$  [특급]

**아세톤, 비수적정용(Acetone, for Non-aqueous Titer)** 아세톤에 과망간산칼륨을 소량씩 넣어 흔들어 섞고 2~3일간 방치하여 자색이 없어진 다음 증류하고 그 유액에 새로 구운 무수탄산칼륨을 넣어 탈수시키고 분류관을 달아 습기를 피하여 증류하여 56℃의 유분을 모은다.

**아세트알데히드(Acetaldehyde)**  $CH_3CHO$  [1급]

**아세틸아세톤(Acetylacetone)**  $CH_3COCH_2COCH_3$  [특급]

**아세틸아세톤시액(Acetylacetone TS)** 초산암모늄 150g에 적당량의 물을 넣어 녹여 빙초산 3ml 및 아세틸아세톤 2ml를 넣고 다시 물을 넣어 1ℓ 한다. 쓸 때 만든다.

**아스코르빈산(Ascorbic Acid)**  $C_6H_8O_6$  [약전품]

**아스코르빈산칼륨시액(Potassium Ascorbate TS)** 아스코르빈산 0.1g에 물 10ml를 넣어 녹이고 페놀프탈레인시액 1방울을 넣어 수산화칼륨용액(1→2)으로 중화한다.

**아연(Zinc)** Zn [1급] 얇게 썬 절편 또는 봉상(棒狀), 과립, 사상(砂狀) 등으로 성형(成型)되어 있다.

**아연, 무비소(Zinc, Free-Arsenic)** Zn [아연, 무비소] 약 20메쉬의 것을 쓴다.

**아연, 표준시약(Zinc, Standard Reagent)** Zn [용량분석용표준시약]

**아연가루(Zinc Powder)** Zn [1급]

**아질산나트륨(Sodium Nitrite)**  $NaNO_2$  [최순품]

**아질산나트륨시액(Sodium Nitrite TS)** 아질산나트륨 10g에 물을 넣어 녹여 100ml로 하여 여과한다.

쓸 때 만든다.

**아질산칼륨(Potassium Nitrite)**  $\text{KNO}_2$  [특급]

**아질산코발트나트륨(Sodium Cobalt Nitrite)**  $\text{Na}_3\text{Co}(\text{NO}_2)_6$  [특급]

**아질산코발트나트륨시액(Sodium Cobalt Nitrite TS)** 아질산코발트나트륨 10g에 물을 넣어 녹여 50ml로 하여 여과한다. 쓸 때 만든다.

**아황산(Sulfurous Acid)**  $\text{H}_2\text{SO}_3$  [1급]  $\text{SO}_2$  6% 이상을 함유한다. 마개를 잘 막아 냉소에 보관한다.

**아황산나트륨(Sodium Sulfite)**  $\text{NaSO}_3$  [특급]

**아황산나트륨, 무수(Sodium Sulfite, Anhydrous)**  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  [특급]

**아황산나트륨시액, 납시험범용(Sodium Sulfite TS, for Lead Limit Test)** 아황산나트륨 15g에 물을 넣어 100ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**아황산나트륨시액, 중화(Sodium Sulfite TS, Neutralized)** 무수아황산나트륨 30g에 물 100ml를 넣어 녹이고 여기에 페놀프탈레인시액 2방울을 넣어 초산로 중화한다.

**아황산수소나트륨(Sodium Bisulfite)**  $\text{NaHSO}_3$  [1급]

**아황산수소나트륨시액(Sodium Bisulfite TS)** 아황산나트륨 10g에 물을 넣어 녹여 30ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**안식향산(Benzoic Acid)**  $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$  [특급]

**안트론(Anthrone)**  $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}$  [특급]

**안트론시액(Anthrone TS)** 안트론 35mg에 황산 100ml를 넣어 녹인다.

**알루미나, 중성, 크로마토그래프용(Alumina, Neutral, for Chromatography)** 백색의 입자크기  $74\mu\text{m}$ 의 산화알루미늄 가루로서 양질의 것

**알리자린에스(Alizarin S)**  $\text{C}_{14}\text{H}_5\text{O}_2(\text{OH})_2\text{SO}_3\text{Na} \cdot \text{H}_2\text{O}$  [소듐알리자린설포네이트, 특급] 변색범위 pH : (황색)3.7~5.2(등적색)

**알리자린에스시액(Alizarin S TS)** 알리자린에스 0.1g에 물을 넣어 녹여 100ml로 하여 여과한다.

**알리자린콤플렉손(Alizarin Complexone)**  $\text{C}_{19}\text{H}_{15}\text{O}_8\text{N}$  [알리자린-3-메칠아민-N,N-디초산] 황갈색의 가루로 에탄올, 에틸등의 유기용매에 녹지 않으나 물에는 녹고 pH 4.5 이하에서는 황색~황적색, pH 6~10에서는 적색, pH 13 이상에서는 청자색을 나타낸다. 강열잔분 : 1% 이하(0.2g, 제1법)

**알리자린콤플렉손시액(Alizarin Complexone TS)** 알리자린콤플렉손 0.39g에 새로 만든 수산화나트륨용액(1→50) 20ml를 넣어 녹여 물 800ml 및 초산나트륨 0.2g을 넣어 녹인 다음 1N 염산을 넣어 pH를 4~5로 조정하고 여기에 물을 넣어 1ℓ로 한다. 이 액은 차광하여 보관한다.

**알리자린콤플렉손시액, 불소시험범용(Alizarin Complexone TS, for Fluorine Limit Test)** 알리자린콤플렉손 0.385g을 정밀하게 달아 물 10ml 및 될 수 있는 한 소량의 수산화나트륨용액(1→10)을 넣어 녹이고 0.1N 염산을 액의 색이 자색에서 적색으로 변할 때까지 조심하면서 넣어 여기에 물을 넣어 100ml로 한다. 이 액을 차광하여 보관한다.

**알부민시액** 신선한 달걀 1 개의 흰자질을 떼어내 물 100 mL를 넣어 잘 흔들어 섞고 흰자질이 물과 완전히 섞인 다음 여과한다. 쓸 때 만든다.

**알칼리동시액(Alkaline Copper TS)** 인산일수소나트륨 70.6g, 주석산칼륨나트륨 40.0g, 무수황산나트륨 180.0g에 물 600ml를 넣어 녹이고 수산화나트륨용액(1→5) 20ml를 넣는다. 이 액을 저어 섞으면서 황산동용액(2→25) 100ml 및 0.05M 요오드산칼륨액 33.3ml를 넣고 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**알칼리성블루테트라졸륨시액** 블루테트라졸륨시액, 알칼리성 참조

**알칼리성페놀프탈레인시액** 페놀프탈레인시액, 알칼리성 참조

**암모늄시험용정제수** 정제수, 암모늄시험용 참조

**암모니아수강(Ammonium Hydroxide)**  $\text{NH}_4\text{OH}$  [특급]  $\text{NH}_3$  28~30%를 함유한다. 비중 : 0.90

**암모니아·염화암모늄완충액, pH 8.0(Ammonia·Ammonium Chloride Buffer Solution)** 암모늄클로라이드 1.07g에 물을 넣어 녹여 100ml로 하고 희석시킨 강암모니아수용액(1→30)을 넣어 pH 8.0으로 조정한다.

**암모니아·염화암모늄완충액, pH 10.0** 염화암모늄 70g에 물을 넣어 녹이고 강암모니아수 100ml를 넣고 다음에 물을 넣어 1ℓ로 한 다음 강암모니아수로 pH 10.0으로 조정한다.

**암모니아·염화암모늄완충액, pH 10.7** 염화암모늄 67.5g에 물을 넣어 녹이고 강암모니아수 570ml를 넣고 다음에 물을 넣어 1ℓ 한다.

**암모니아·염화암모늄완충액, pH 11.0** 염화암모늄 53.5g에 물을 넣어 녹이고 강암모니아수 480ml를 넣고 다음에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**암모니아·질산은시액(Ammonium Hydroxide·Silver Nitrate TS)** 질산은 1g을 물 20ml에 녹이고 저어 섞으면서 암모니아시액을 침전이 거의 녹을 때까지 적가한다. 차광한 용기에 마개를 하여 보관한다.

**암모니아수** 암모니아시액 참조

**암모니아시액, 10%(Ammonium Hydroxide TS)** 강암모니아수 400ml에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**액체크로마토그래프용옥틸실리카 겔** 옥틸실리카 겔, 액체크로마토그래프용 참조

**얼음(Ice)** 시험에 사용되는 것은 정제수로 제빙한다.

**에르리히시액** *p*-디메칠아미노벤즈알데히드 0.2g에 에탄올 6ml를 넣어 녹이고 여기에 염산 6ml를 넣는다.

**에리오크롬블랙T(Eriochrome Black T)**  $\text{C}_{20}\text{H}_{12}\text{N}_3\text{O}_7\text{SNa}$  [1-(1-옥시-2-나프틸아조)-5-니트로-2-나프톨-4-설폰산나트륨, 특급]

**에리오크롬블랙T·염화나트륨지시약(Eriochrome Black T·Sodium Chloride Indicator)** 에리오크롬블랙T 0.1g 및 염화나트륨 10g을 균질하게 될 때까지 갈아 만든다.

**에리오크롬블랙T시액(Eriochrome Black T TS)** 에리오크롬블랙T 0.2g 및 염산히드록실아민 2g에 메탄올을 넣어 녹여 50ml로 한다. 일주일 이내에 쓰며 차광하여 보관한다.

**에스트라디올, 표준품(Estradiol, Standard)**  $\text{C}_{18}\text{H}_{24}\text{O}_2$  [표준품]

**에오신(Eosin)**  $\text{C}_{20}\text{H}_6\text{Br}_4\text{Na}_2\text{O}_5$  [특급]

**에칠렌글리콜(Glycol)**  $\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$  [글리콜, 특급]

**에칠렌디아민시액** 에칠렌디아민 70g에 물 30g을 넣는다.

**에칠렌디아민테트라초산디나트륨(Disodium EDTA)**  $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}_8\text{N}_2\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**에칠렌디아민테트라초산칼슘디나트륨(Calcium Disodium EDTA)**  $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{O}_8\text{CaNa}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  백색의 결정성 과립 또는 가루로 냄새는 없고 약간 흡습성이 있다.

**에칠말레이미드(Ethylmaleimide)**  $\text{C}_6\text{H}_7\text{NO}_2$  [최순품]

**에탄올(Alcohol)**  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$  [알코올, 95v/v%, 특급]  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$  94.9v/v% 이상을 함유한다.

**에탄올, 무메탄올(Alcohol, Free-Methyl Alcohol)** 일반시험법중 메탄올 및 아세톤시험법에 따라 시험할 때 표준액 대신 이 원료를 써서 메탄올의 시험을 할 때 거의 무색이다.

**에탄올, 무수(Alcohol, Anhydrous)**  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$  [특급]  $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$  99.5v/v% 이상을 함유한다.

**에탄올, 무알데히드(Alcohol, Free-Aldehyde)** 에탄올 1ℓ를 마개 있는 병에 넣고 초산납 2.5g을 물 5ml에 녹인 액을 넣어 잘 섞는다. 따로 수산화나트륨 5g을 온에탄올 25ml에 녹여 식힌 다음 이 액을 먼저 만든 액에 섞이지 않게 가만히 넣어 1시간후 이 액을 세계 흔들어 섞어 하룻밤 방치한 다음 상징액을 취하여 증류한다.

**에탄올, 묽은(Alcohol, Dilute)** 에탄올 1용량에 물 1용량을 넣는다.  $C_2H_5OH$  47.45~50.00v/v% 를 함유한다.

**에탄올, 중화(Alcohol, Neutralized)** 에탄올(95v/v%) 적당량에 페놀프탈레인시액 2~3방울을 넣고 여기에 0.01N 수산화나트륨액 또는 0.1N 수산화나트륨액을 액이 옅은 홍색을 나타낼 때까지 넣는다. 쓸 때 만든다.

**에탄올, 희석시킨(Alcohol, Diluted)** 무수 에탄올을 써서 만든다.

**에탄올·에테르시액, 중화(Alcohol·Ether TS, Neutralized)** 에탄올 및 에테르의 같은 용량의 혼합액 적당량에 페놀프탈레인시액 3방울을 넣고 여기에 0.1N 수산화칼륨·에탄올액을 액이 홍색을 나타낼 때까지 넣는다. 쓸 때 만든다.

**에탄올성질산은시액** 질산은시액, 에탄올성참조

**에탄올아민(Ethanolamine)**  $NH_2CH_2CH_2OH$  [1급]

**에테르(Ether)**  $C_2H_5OC_2H_5$  [특급]

**에테르, 무수(Ether, Anhydrous)**  $C_2H_5OC_2H_5$  [에칠에테르, 특급] 수분 0.01% 이하인 것을 쓴다.

**에테르, 비타민A정량용** 쓸 때 증류하고 처음과 끝의 유액을 각각 10% 버린다.

**염산(Hydrochloric Acid)** HCl [특급] HCl 35~38%를 함유한다.

**염산, 묽은, 10%(Hydrochloric Acid, Dilute)** 염산 23.6ml에 물을 넣어 100ml로 한다.

**염산, 정제 희석시킨 염산(1→2)** 1000 mL에 과망간산칼륨 0.3 g을 넣어 증류하고 처음 유액 250 mL를 버리고 다음의 유액 500 mL를 취한다

**염산N-(1-나프틸)-에틸렌디아민[N-(1-Naphthyl)ethylenediamine Dihydrochloride]**  $NH(C_{10}H_7)CH_2CH_2NH_2 \cdot 2HCl$  [특급] 차광하여 보관한다.

**염산·초산암모늄완충액, pH 3.5(Hydrochloric Acid·Ammonium Acetate Buffer Solution)** 초산암모늄 5g을 6N 염산시액 45ml에 녹여 물을 넣어 100ml로 한다.

**염산시액, 0.2N(Hydrochloric Acid TS)** 염산 18ml에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**염산시액, 1N** 염산 90ml에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**염산시액, 2N** 염산 180ml에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**염산시액, 5N** 염산 450ml에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**염산시액, 6N** 염산 540ml에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**염산아크리플라빈(Acriflavine Hydrochloride)**  $C_{14}H_{14}ClN_3HCl$  진한 적갈색의 결정성 가루로 물, 에탄올에 녹고 클로로포름, 에테르에는 거의 녹지 않는다.

**염산페닐히드라진(Phenylhydrazine Hydrochloride)**  $C_6H_5NHNH_2 \cdot HCl$  [특급]

**염산히드록실아민(Hydroxylamine Hydrochloride)**  $NH_2OH \cdot HCl$  [특급]

**염산히드록실아민·브롬페놀블루시액(Hydroxylamine Hydrochloride·Bromophenol Blue TS)** 염산히드록실아민 35g에 물 40ml를 넣고 약 65°C에서 가열하여 녹이고 식힌 다음 브롬페놀블루·수산화나트륨시액 15ml를 넣고 여기에 에탄올을 넣어 100ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**염산히드록실아민·수산화나트륨시액(Hydroxylamine Hydrochloride·Sodium Hydroxide TS)** 염산히드록실아민 포화용액 및 수산화나트륨포화용액을 같은 용량으로 혼합하여 여과한다.

**염산히드록실아민·치몰프탈레인시액(Hydroxylamine Hydrochloride·Thymolphthalein TS)** 염산히드록실아민 7g 및 치몰프탈레인 20mg에 에탄올을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염소(Chlorine)**  $Cl_2$  황록색의 질식성의 냄새가 있는 가스로 공기보다 무겁고 물에 녹는다. 표백분 또는 고도표백분에 염산을 작용시켜 만든다. 염소봄베(Bombe)를 써도 좋다.

**염소산칼륨(Potassium Chlorate)**  $KClO_3$  [특급]

**염소시액(Chlorine TS)** 염소의 포화수용액을 쓴다. 차광한 마개있는 병에 채워서 될 수 있는대로 냉소에 보관한다.

**염화나트륨(Sodium Chloride)** NaCl [특급]

**염화나트륨, 표준시약(Sodium Chloride, Standard Reagent)** NaCl [용량분석용표준시약]

**염화나트륨시액(Sodium Chloride TS)** 염화나트륨 10g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화리소짐정량용건조균체** 건조균체, 염화리소짐정량용 참조.

**염화리소짐정량용기질액** 기질액, 염화리소짐정량용 참조.

**염화마그네슘(Magnesium Chloride)**  $MgCl_2 \cdot 6H_2O$  [특급]

**염화바륨(Barium Chloride)**  $BaCl_2 \cdot 2H_2O$  [특급]

**염화바륨시액(Barium Chloride TS)** 염화바륨 12g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화바륨시액, 0.01M** 염화바륨 2.443g을 달아 새로 끓여 식힌 물에 녹여 정확하게 1ℓ 한다.

**염화벤제토늄(Benzethonium Chloride)**  $C_{27}H_{42}ClNO_2 \cdot H_2O$  백색의 결정 또는 결정성 가루이다. 물에는 매우 잘 녹고 에탄올, 아세톤, 클로로포름에 녹는다. 융점 : 164~166℃

**염화벤조일(Benzoyl Chloride)**  $C_6H_5COCl$  [특급]

**염화스테아릴트리메틸암모늄, 기체크로마토그래프용(Steatrimonium Chloride)** [장원기] 「스테아트리모늄클로라이드」 다만, 정량할 때 스테아트리모늄클로라이드( $C_{21}H_{46}ClN$  : 348.05) 97.0% 이상을 함유하는 것

**염화아세틸, 리날롤정량용** 빙초산 128g을 300ml의 구멍이 3개 있는 플라스크에 넣고 적가 깔때기 및 환류냉각기를 달고 어름물중에서 식히면서 삼염화인 100g을 조용히 적가한 다음 30분간 정치한다. 이어 30분간 끓인 다음 정치할 때 내용물은 두층으로 나뉘인다. 상층액을 조용히 따로 취하고 빙초산 5g을 넣고 증류시험법 제3법의 장치를 써서 증류한다. 다만, 아답타는 3개마다의 가지가 달린 것을 쓰고 용량 약 100ml의 플라스크를 달아 수기로 하고 유분(留分)을 따로 취할 수 있게 장치한다. 아답타의 가지에는 염화칼슘관을 단다. 장치에는 모두 유리를 갈아서 맞춘 것을 쓴다. 45℃이상의 유분은 새로 가열용해시킨 무수초산나트륨 5g을 넣고 다시 같은 방법으로 증류하고 50℃이상의 유분을 취한다. 쓸 때 만든다.

**염화아연(Zinc Chloride)**  $ZnCl_2$  [특급]

**염화암모늄(Ammonium Chloride)**  $NH_4Cl$  [특급]

**염화암모늄시액, 2N(Ammonium Chloride TS)** 염화암모늄 10.5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화제이수은(Mercuric Chloride)**  $HgCl_2$  [특급]

**염화제이수은시액, 0.5N(Mercuric Chloride TS)** 염화제이수은 6.5g을 물에 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화제이철(Ferric Chloride)**  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  [특급]

**염화제이철시액, 1N(Ferric Chloride TS)** 염화제이철 9g에 물을 넣고 녹여 100ml로 한다.

**염화제이철시액, 묽은(Ferric Chloride TS, Dilute)** 염화제이철시액 2ml에 물을 넣어 100ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**염화제이철시액, 산성(Ferric Chloride TS, Acidic)** 염화제이철 5g에 염산 5ml 및 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화제일석(Stannous Chloride)**  $SnCl_2 \cdot 2H_2O$  [특급]

**염화제일석시액(Stannous Chloride TS)** 염화제일석 1.5g에 소량의 염산을 함유한 물 10ml를 넣어 녹인다. 주석의 작은 조각을 넣은 유리마개병에 보관한다. 이 액은 1개월 이내에 쓴다.

**염화제일석시액, 비소시험장치C용** 염화제일석 4g에 염산 125ml를 넣어 녹이고 여기에 물을 넣어 250ml로 한다. 이 액은 마개있는 병에 넣어 보관하고 1개월 이내에 쓴다.

**염화제일석시액, 산성(Stannous Chloride TS, Acidic)** 스테너스클로라이드 8g에 염산 500ml를 넣어 녹인다. 이 액은 유리마개병에 넣어 3개월 이내에 쓴다.

**염화칼륨(Potassium Chloride)** KCl [장원기]

**염화칼슘(Calcium Chloride)**  $\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**염화칼슘, 무수(Calcium Chloride, Anhydrous)** [염화칼슘, 건조용]

**염화칼슘시액, 1N(Calcium Chloride TS)** 염화칼슘 7.5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화코발트(Cobalt Chloride)**  $\text{CoCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**염화코발트시액, 0.16N(Cobalt Chloride TS)** 염화코발트 2g에 염산 1ml 및 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**염화콜린(Choline Chloride)**  $(\text{CH}_3)_3\text{NCIC}_2\text{H}_4\text{OH}$  [특급]

**오르시놀(Orcinol)**  $\text{C}_7\text{H}_8\text{O}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$  [특급]

**오르시놀 · 염산시액(Orcinol · Hydrochloric Acid TS)** 오르시놀 1g에 10% 염화제이칠용액 · 염산혼합액(1 : 99) 100g을 넣어 녹인다.

**오산화인(Phosphorus Pentoxide)**  $\text{P}_2\text{O}_5$  [1급]

**옥시퀴놀린(Oxyquinoline)**  $\text{C}_9\text{H}_6\text{NOH}$  [8-히드록시퀴놀린, 최순품]

**옥시퀴놀린시액(Oxyquinoline TS)** 옥시퀴놀린 20mg을 수산화나트륨용액(13→100) 100ml에 녹인다.

**n-옥타데칸(n-Octadecane)**  $\text{C}_{18}\text{H}_{38}$  백색의 고체로 에틸, 아세톤, 헥산에 잘 녹으나 물에는 녹지 않는다. 융점 :  $27.6^\circ\text{C}$ , 비중  $d_4^{28}$  : 0.7768

**옥탄올(Octyl Alcohol)**  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_6\text{CH}_2\text{OH}$  [n-옥틸알코올, 특급]

**옥틸실리카 겔, 액체크로마토그래프용(Octylsilica Gel, for Liquid Chromatography)** 액체크로마토그래프용으로 만든 것

**올레인산(Oleic Acid)**  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_7\text{CHCH}(\text{CH}_2)_7\text{COOH}$  [1급]

**올레인산메칠, 기체크로마토그래프용(Methyl Oleate)** 순도 99.5% 이상

**올레인산칼륨(Potassium Oleate)**  $\text{C}_{17}\text{H}_{33}\text{COOK}$  [1급]

**올레인산코발트시액** 올레인산 2g에 에탄올 25ml를 넣어 녹이고 페놀프탈레인시액을 지시약으로 하여 0.2N 수산화나트륨액으로 중화하고 에탄올의 대부분을 날려보낸 다음 물을 넣어 150ml로 한다. 혼탁할 때에는 에탄올을 충분히 넣어 액을 맑게 하고 여기에 염화코발트 2g에 물 30ml를 넣어 녹이고  $60^\circ$ 로 가온한 것을  $60^\circ$ 로 가온한 처음의 알칼리 비누액이 저어 섞으면서 천천히 넣을 때 코발트비누의 침전이 생긴다. 침전을 여과하여 취하여 벤젠에 녹여 1% 용액으로 한다.

**완충액용 0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액** 0.2M 붕산 · 0.2M 염화칼륨시액, 완충액용 참조

**완충액용 0.2M 인산이수소칼륨시액** 인산이수소칼륨시액, 0.2M, 완충액용 참조

**완충액용 0.2M 프탈산이수소칼륨시액** 프탈산이수소칼륨시액, 0.2M, 완충액용 참조

**왕수(Aqua Regia)** 염산 3용량에 질산 1용량을 넣는다. 쓸 때 만든다.

**요오드(Iodine)**  $\text{I}_2$  [특급]

**요오드산칼륨(Potassium Iodate)**  $\text{KIO}_3$  [특급]

**요오드산칼륨, 표준시약(Potassium Iodate, Standard Reagent)**  $\text{KIO}_3$  [용량분석용표준시약]

**요오드시액, 0.1N(Iodine TS)** 요오드 14g에 요오드화칼륨액(4→10) 100ml를 넣어 녹여 묽은염산 1ml 및 물을 넣어 1ℓ로 한다. 차광하여 보관한다.

**요오드시액, 1N** 요오드 12.7g 및 요오드화칼륨 25g에 물 10ml를 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 물을 추가하여 100ml로 한다.

**요오드시액, 묽은(Iodine TS, Dilute)** 요오드시액 1용량에 물 4용량을 넣는다.  
**요오드화나트륨(Sodium Iodide)** NaI [특급]  
**요오드화수소산(Hydriodic Acid)** HI [특급] HI 52% 이상을 함유한다.  
**요오드화수은칼륨시액(Mercuric Potassium Iodide TS)** 마이야시액 참조  
**요오드화아연·전분시액(Zinc Iodide · Starch TS)** 물 100mℓ를 가열하여 끓이고 여기에 요오드화칼륨 0.75g을 물 5mℓ에 녹인 액 및 염화아연 2g을 물 10mℓ에 녹인 액을 넣어 액이 끓고 있는 사이에 전분 5g을 물 30mℓ에 균질하게 현탁한 액을 저어 섞으면서 넣고 2분간 끓인 다음 식힌다. 마개를 하여 냉소에 보관한다. 감도 : 0.1M 아질산나트륨액 1mℓ, 물 500mℓ 및 염산 10mℓ의 혼합액에 적신 유리막대의 끝을 이 액에 댈 때 명확히 청색을 나타낸다.  
**요오드화아연·전분지(Zinc Iodide · Starch Paper)** 새로 만든 요오드화아연·전분시액에 정량분석용 여과지를 적시고 산 또는 알칼리의 증기가 없는 방에서 건조하여 만든다. 마개있는 병에 넣고 광선 및 습기를 피하여 보관한다.  
**요오드화칼륨(Potassium Iodide)** KI [특급]  
**요오드화칼륨·전분시액(Potassium Iodide · Starch TS)** 요오드화칼륨 0.5g을 새로 만든 전분시액 100 mℓ에 녹인다. 쓸 때 만든다.  
**요오드화칼륨·전분지(Potassium Iodide · Starch Paper)** 새로 만든 요오드화칼륨·전분시액에 여과지를 담그어 산 또는 알칼리의 증기가 없는 방에서 건조하여 만든다. 마개있는 병에 넣어 광선 및 습기가 없는 곳에서 보관한다.  
**요오드화칼륨시액, 1N(Potassium Iodide TS)** 요오드화칼륨 16.5g에 물을 넣어 녹여 100mℓ로 한다. 차광하여 보관한다.  
**유리섬유(Glass Fiber)** [유리솜, 글래스울, 특급]  
**이사틴(Isatin)** C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>2</sub> [특급]  
**이사틴시액(Isatin TS)** 이사틴 0.1g에 황산 20mℓ를 넣어 녹인다.  
**이산화납(Lead Dioxide)** PbO<sub>2</sub> [과산화납, 특급]  
**이산화탄소(Carbon Dioxide)** CO<sub>2</sub> [약전품]  
**이산화황(Sulfur Dioxide)** SO<sub>2</sub> 아황산수소나트륨의 진한 용액에 황산을 적가하여 만든다. 무색의 기체로 특이한 냄새가 있다.  
**이소부탄올(Isobutyl Alcohol)** (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CHCH<sub>2</sub>OH [특급]  
**이소프로판올(Isopropyl Alcohol)** (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CHOH [특급]  
**이소프로판올, 비타민A정량용(Isopropyl Alcohol, for Retinol Assay)** 물을 대조액으로 하여 층장 10 mm에서 흡광도를 측정할 때 파장 300nm에서 0.05 이하, 파장 320~350nm에서 0.01 이하이다. 필요하면 증류하여 정제한다.  
**이소프로필에틸(Isopropyl Ether)** (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CHOCH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 무색의 맑은 액으로 특이한 냄새가 있다. 물과 섞이지 않는다.  
**이황화탄소(Carbon Disulfide)** CS<sub>2</sub> [특급] 화기를 피하여 냉암소에 마개를 하여 보관한다.  
**인디고카르민(Indigo Carmine)** C<sub>16</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>Na)<sub>2</sub> [CI 73015, 특급]  
**인디고카르민시액(Indigo Carmine TS)** 인디고카르민 0.18g에 물을 넣어 녹여 100mℓ로 한다. 2개월 이내에 쓴다.  
**인몰리브덴산(Phosphomolybdic Acid)** 24MoO<sub>3</sub> · P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> · nH<sub>2</sub>O [특급]  
**인몰리브덴산시액** 인몰리브덴산 1 g에 물 10 mL를 넣어 녹이고 에탄올을 넣어 100 mL로 한다.  
**인산(Phosphoric Acid)** H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> [특급]



**인산수소암모늄나트륨(Sodium Ammonium Phosphate)**  $\text{NaNH}_4\text{HPO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  [인염, 특급]

**인산아스코빌마그네슘표준품** 인산아스코빌마그네슘 조결정 30g에 물 1ℓ를 넣어 녹인 다음 교반하면서 99.5% 에탄올 2ℓ를 천천히 넣고 4시간 방치하여 생긴 결정을 여취한다. 이 결정을 사레에 퍼서 칼핏셔법으로 측정한 수분이 20~30%가 될 때까지 35℃, 50mmHg로 감압건조 하여 표준품을 얻는다.

**인산염완충액, pH 6.2(Phosphate Buffer Solution)** 인산이수소칼륨 7.256g 및 무수인산일수소나트륨 1.893g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**인산염완충액, pH 6.3** 0.2M 인산이수소칼륨액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 10.57ml를 섞고 물을 넣어 200ml로 한다.

**인산염완충액, pH 6.5** 0.2M 인산이수소칼륨액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 15.20ml를 섞고 물을 넣어 200ml로 한다.

**인산염완충액, pH 6.8** 인산이수소칼륨 3.40g 및 무수인산일수소나트륨 3.55g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**인산염완충액, pH 6.9** 0.2M 인산이수소칼륨액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 26.57ml를 섞고 물을 넣어 200ml로 한다.

**인산염완충액, pH 7.0** 0.2M 인산이수소칼륨액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 29.54ml를 섞고 물을 넣어 200ml로 한다.

**인산염완충액, pH 7.5** 0.2M 인산이수소칼륨액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 41.20ml를 섞고 물을 넣어 200ml로 한다.

**인산염완충액, pH 8.0** 0.2M 인산이수소칼륨액 50ml 및 0.2N 수산화나트륨액 55.54ml를 섞고 물을 넣어 200ml로 한다.

**인산이수소나트륨(Sodium Phosphate)**  $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**인산이수소칼륨(Potassium Phosphate)**  $\text{KH}_2\text{PO}_4$  [특급]

**인산이수소칼륨, pH측정용**  $\text{KH}_2\text{PO}_4$  [pH 측정용]

**인산이수소칼륨시액, 0.2M, 완충액용(Potassium Phosphate TS)** 0.2M 인산이수소칼륨 27.218g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**인산일수소나트륨(Disodium Phosphate)**  $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**인산일수소나트륨, 무수(Disodium Phosphate, Anhydrous)**  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  [인산이나트륨특급]

**인산일수소나트륨, 무수, pH측정용(Disodium Phosphate, Anhydrous, for pH Determination)**  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  [pH 측정용]

**인산일수소나트륨시액, 0.05M(Disodium Phosphate TS)** 무수디소듐포스페이트 7.098g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**인산일수소나트륨시액, 0.5M** 무수인산일수소나트륨 70.98g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**인산일수소나트륨시액, 1N** 인산일수소나트륨 12g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**인산일수소암모늄(Diammonium Phosphate)**  $(\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$  [특급]

**인산일수소칼륨(Dipotassium Phosphate)**  $\text{K}_2\text{HPO}_4$  [특급]

**인텡그스텐산(Phosphotungstic Acid)**  $\text{P}_2\text{O}_5 \cdot 24\text{WO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**인텡그스텐산시액** 인텡그스텐산 1g에 물을 넣어 녹여 100 mL로 한다.

**일브롬화요오드(Iodine Bromide)** IBr 흑자색의 결정성 가루로 브롬과 같은 자극성의 냄새가 있다.

**일브롬화요오드시액(Iodine Bromide TS)** 일브롬화요오드 20g에 빙초산을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 또는 요오드 13.2g에 빙초산을 넣고 필요하면 가온하여 녹여 1ℓ로 한다. 이 액 20ml를 취하여 0.1N치오황산나트륨액으로 적정하고 요오드의 함량을 구한다. 남은 요오드·빙초산용액에 요오드와 같은

당량의 브롬을 넣고 잘 흔들어 섞는다. 마개를 하여 암소에 보관한다.

0.1N치오황산나트륨액 1ml = 12.690mg I = 7.990mg Br

**일산화납(Lead Oxide) PbO** [특급]

**일염화요오드시액(Iodine Chloride TS)** 삼염화요오드 7.9g 및 요오드 8.7g을 따로 각각 플라스크에 넣고 빙초산을 넣어 녹이고 양쪽 액을 섞고 여기에 빙초산을 넣어 1ℓ로 한다.

**정량용 아세틸아세톤시액** 증류 정제된 무색의 아세틸아세톤 1.5ml에 1.25N 탄산나트륨액을 넣어 50ml를 만든다.

**정량용 p-디메칠아미노벤즈알데히드시액** p-디메칠아미노벤즈알데히드 1.6ml에 농염산 30ml를 넣고 96 v/v % 에탄올 30ml를 넣어 혼합시킨 다음 냉소에서 2개월간 안정시킨다.

**적인(Red Phosphorus) P** [1급]

**전분(Starch)** [특급]

**전분소화력시험용페링시액** 페링시액, 전분소화력시험용 참조

**전분시액(Starch TS)** 전분 1g을 냉수 10ml에 섞어 열탕 200ml중에 저어 섞으면서 천천히 넣는다. 액이 반투명하게 될 때까지 끓이고 방치한 다음 상정액을 쓴다. 쓸 때 만든다.

**정제수, 암모늄시험용(Purified Water, for Ammonium Limit Test)** 정제수 1500ml에 조심하면서 황산 4.5ml를 넣어 경질유리제증류기를 써서 증류하고 처음 증류액을 충분히 버리고 다음 증류액을 암모늄을 함유하지 않는 정제수로 한다. 순도시험 이 원료 40ml를 취하여 페놀·니트로프로깃나트륨시액 6.0ml를 넣어 섞는다. 다음에 치아염소산나트륨·수산화나트륨시액 4.0ml를 넣어 섞은 다음 60분간 방치한 액을 가지고 물을 대조로 하여 흡광도측정법에 따라 시험할 때 파장 640nm에서의 흡광도는 0.010 이하이다.

**정제황산, 희석시킨(Purified Sulfuric Acid, Diluted)** 흰 연기가 날 때까지 가열하여 식힌 황산 1용량을 물 1용량에 넣어 녹인다.

**젖산(Lactic Acid) CH<sub>3</sub>CH(OH)COOH** [특급]

**젤라틴시액** 젤라틴 1 g을 조용히 가열하면서 물 50 mL에 녹이고 필요하면 여과한다. 쓸 때 만든다.

**주석산(Tartric Acid) H<sub>2</sub>C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>** [특급]

**주석산수소나트륨(Sodium Tartrate) NaHC<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub> · H<sub>2</sub>O** [특급]

**주석산수소나트륨시액, 1N(Sodium Tartrate TS)** 주석산수소나트륨 1g에 물을 넣어 녹여 10ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**주석산칼륨나트륨(Sodium Potassium Tartrate) KNaC<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub> · 4H<sub>2</sub>O** [특급]

**주석산칼륨나트륨시액(Sodium Potassium Tartrate TS)** 소주석산칼륨나트륨 14.1g에 물 100ml를 넣어 녹인다.

**크롬산칼륨(Potassium Chromate) K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>4</sub>** [특급]

**크롬산칼륨시액(Potassium Chromate TS)** 크롬산칼륨 10g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**중크롬산칼륨(Potassium Dichromate) K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>** [특급]

**중크롬산칼륨, 표준시약(Potassium Dichromate, Standard Reagent) K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>** [용량분석용표준시약]

**중크롬산칼륨시액(Potassium Dichromate TS)** 중크롬산칼륨 7.5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**중화아황산나트륨시액** 아황산나트륨시액, 중화 참조

**중화에탄올** 에탄올, 중화 참조

**NN지시약(NN Indicator) C<sub>21</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>S** 2-옥시-1-(2'-옥시-4'-설포-1'-나프틸아조)-3-나프토에산 0.5g과 무수황산나트륨 50g을 섞고 균질하게 될 때까지 갈아서 만든다.

**질산(Nitric Acid) HNO<sub>3</sub>** [비중 1.40이상, 특급] HNO<sub>3</sub> 69~71%를 함유한다.

질산, 묽은(Nitric Acid, Dilute) 질산 10.5ml에 물을 넣어 100ml로 한다.

질산, 발연(Nitric Acid, Fuming) [비중 1.50이상, 특급] HNO<sub>3</sub> 90% 이상을 함유한다. 냉소에 보관한다.

질산나트륨(Sodium Nitrate) NaNO<sub>3</sub> [특급]

질산납(Lead Nitrate) Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> [특급]

질산란탄(Lanthanum Nitrate) La(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> · 6H<sub>2</sub>O 백색의 조해성이 있는 결정으로 에탄올에 녹기 쉽고 아세톤에 녹는다. 융점 : 약 40℃, 물불용분 : 0.005% 이하, 강열잔분 : 37.5~38.5%, 마개를 하여 냉소에 보관한다.

질산란탄시액(Lanthanum Nitrate TS) 질산란탄 4.33g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

질산마그네슘(Magnesium Nitrate) Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O [특급]

질산스트론튬(Strontium Nitrate) Sr(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> [질산스트론튬(무수), 특급]

질산암모늄(Ammonium Nitrate) NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub> [특급]

질산은(Silver Nitrate) AgNO<sub>3</sub> [특급]

질산은시액, 0.1N(Silver Nitrate TS) 질산은 17.5g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 차광하여 보관한다.

질산은시액, 에탄올성 질산은 15g을 물 50ml에 녹이고, 무수에탄올 400ml를 넣은 다음 질산 몇방울을 넣는다.

질산제이수은시액, 4N(Mercuric Nitrate TS) 황색산화제이수은 40g을 질산 32ml 및 물 15ml의 혼합액에 녹인다. 차광된 마개있는 병에 보관한다.

질산제일세륨(Cerous Nitrate) Ce(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> · 6H<sub>2</sub>O 무색~옅은 황색 결정성 가루로 물에 녹는다. 염화물 : 0.036% 이하, 황산염 : 0.120% 이하, 함량 : 98.0% 이상, 정량법 : 이 원료 약 1.5g을 정밀하게 달아 황산 5ml를 넣어 흰 연기가 심하게 날 때까지 가열한다. 식힌 다음 물 200ml를 넣고 0.1N 질산은 0.5ml 및 과황산암모늄 5g을 넣어 녹이고 15분간 끓인다. 식힌 다음 o-페난트롤린시액 2방울을 넣어 0.1N 황산제일철암모늄액으로 액의 옅은 청색이 적색으로 변할 때까지 적정한다.

0.1N 황산제일철암모늄액 1ml = 43.42mg Ce(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> · 6H<sub>2</sub>O

질산제일세륨시액(Cerous Nitrate TS) 질산제일세륨 0.44g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

질산칼륨(Potassium Nitrate) KNO<sub>3</sub> [특급]

질산코발트(Cobalt Nitrate) Co(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O [특급]

질산토륨(Thorium Nitrate) Th(NO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> · 4H<sub>2</sub>O [특급]

질소(Nitrogen) N<sub>2</sub> [약전품]

차아염소산나트륨 · 수산화나트륨시액(Sodium Subchlorite · Sodium Hydroxide TS) 차아염소산나트륨(NaClO : 74.44) 1.05g에 해당하는 용량의 암모늄시험법용차아염소산나트륨시액에 수산화나트륨 15g 및 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 쓸 때 만든다.

차아염소산나트륨시액, 암모늄시험법용(Sodium Subchlorite TS, for Ammonium Limit Test) 이 원료는 수산화나트륨 또는 탄산나트륨의 수용액에 염소가스를 흡수시킨 무색~옅은 녹색의 액으로 염소냄새가 있다. 함량 : 차아염소산나트륨(NaClO : 74.44) 4.2w/v% 이상, 정량법 : 이 원료 10ml를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100ml로 한다. 이 액 10ml를 정확하게 유리마개병에 취하고 물 90ml를 넣은 다음 요오드화칼륨 2g 및 희석시킨 초산용액(1→2) 6ml를 넣어 마개를 하고 잘 흔들어 섞어 암소에 5분간 방치한다. 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 3ml). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1N치오황산나트륨액 1ml = 3.7221mg NaClO

차질산비스머스(Bismuth Subnitrate) [특급]

**차초산납시액(Lead Subacetate TS)** 초산납 3g 및 일산화납 1g에 물 0.5ml를 넣고 갈아 섞어서 얻은 유황색(類黃色)의 혼합물을 비커에 넣어 시계접시로 덮고 수욕상에서 가열하여 균등한 백색 또는 적백색을 띤 백색이 될 때 여기에 열탕 9.5ml를 조금씩 넣고 다시 시계접시로 덮어 방치한 다음 상징액을 기울여 취하고 물을 넣어 그 비중  $d_{15}^{15}$  : 1.23~1.24로 한다. 마개를 하여 보관한다.

**차초산납시액, 묽은(Lead Subacetate TS, Dilute)** 차초산납시액 2ml에 물을 넣어 100ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**철·페놀시액(Iron·Phenol TS)** 황산제일철암모늄 1.054g을 물 20ml에 녹여 황산 1ml 및 강과산화수 소수(30%) 1ml를 넣고 거품이 없어질 때까지 가열한 다음 물을 넣어 50ml로 한다. 이 액 3용량을 메스플라스크에 취하여 식히면서 황산을 넣어 100용량으로 하여 철·황산용액을 만든다. 따로 페놀을 재증류하여 처음의 10%와 마지막의 5%용량을 버린 유액을 습기를 피하여 약 2배용량의 미리 무게를 단 건조유리마개플라스크에 취하여 마개를 하고 빙냉하여 유리막대로 표면이 굳어지는 것을 막으면서 완전히 결정시켜 건조하여 무게를 단다. 유리마개플라스크에 페놀의 약 1.13배 무게의 철·황산용액을 넣고 마개를 하여 식히지 않고 때때로 흔들어 페놀을 녹인 다음 세게 흔들어 섞고 암소에 16~24시간 방치한다. 이 혼합액에 그 23.5%에 해당하는 희석시킨 황산(10→21)를 넣어 잘 섞고 건조유리마개병에 넣어 습기를 피하여 암소에 보관한다. 이 액은 6개월 이내에 쓴다.

**철·페놀시액, 묽은(Iron·Phenol TS, Dilute)** 철·페놀시액 10ml에 물 4.5ml를 넣는다. 쓸 때 만든다.

**초산, 0.2N(Acetic Acid)** 빙초산 1.2g에 물을 넣어 100ml로 한다.

**초산, 5N** 빙초산 30g에 물을 넣어 100ml로 한다.

**초산, 6N** 빙초산 36g에 물을 넣어 100ml로 한다.

**초산, 묽은, 1N(Acetic Acid, Dilute)** 빙초산 6g에 물을 넣어 100ml로 한다.

**초산, 빙(Acetic Acid, Glacial)** CH<sub>3</sub>COOH [초산(빙초산) (99~100%), 특급]

**초산, 빙, 비수적정용** 빙초산 1ℓ에 삼산화크롬 5g을 넣어 하룻밤 방치한 다음 여과하여 증류하고 115℃이상의 증류액에 무수초산 20g을 넣어 다시 증류하고 117~118℃의 안정한 비점에서 증류되는 액을 취한다.

**초산·초산나트륨완충액, pH 4.5(Acetic Acid·Sodium Acetate Buffer Solution)** 초산나트륨시액 80ml에 묽은초산 120ml 및 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**초산·초산나트륨완충액, pH 5.0** 초산나트륨시액 140ml에 묽은초산 60ml 및 물을 넣어 1ℓ로 한다

**초산·초산나트륨완충액, pH 5.2** 초산나트륨 100g에 물 200ml를 넣어 녹이고 여기에 초산 약 11ml를 넣어 잘 혼합한 다음 초산나트륨 또는 초산을 넣어 pH 5.2로 조정하고 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**초산·초산나트륨완충액, pH 5.5** 초산나트륨 20g에 물 80ml를 넣어 녹이고 빙초산을 적가하여 pH 5.5로 조정한 다음 물을 넣어 100ml로 한다.

**초산·초산나트륨완충액, pH 5.6** 초산나트륨 12g에 빙초산 0.66ml 및 물을 넣어 녹여 100ml로 한다

**초산·초산암모늄완충액, pH 5.0(Acetic Acid·Ammonium Acetate Buffer Solution)** 초산암모늄 250g에 물 1ℓ를 넣어 녹이고 초산 약 25ml를 넣어 pH 5.0으로 조정한다.

**초산·초산암모늄완충액, pH 6.5 포름알데히드정량용(Acetic Acid·Ammonium Acetate Buffer Solution, for Formaldehyde Assay)** 초산암모늄 150g에 적당량의 물을 넣어 녹이고 빙초산 3ml를 넣어 여기에 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**초산·초산칼륨완충액, pH 4.3(Acetic Acid·Potassium Acetate Buffer Solution)** 초산칼륨14g 및 빙초산 20.5ml에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

초산나트륨(Sodium Acetate)  $\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  [특급]  
 초산나트륨, 무수(Sodium Acetate, Anhydrous)  $\text{CH}_3\text{COONa}$  [특급]  
 초산나트륨 · 아세톤시액(Sodium Acetate · Acetone TS) 초산나트륨 8.15g 및 염화나트륨 42g에 물 100ml  
 를 넣어 녹이고 0.1N 염산 68ml, 아세톤 150ml 및 물을 넣어 500ml로 한다.  
 초산나트륨시액, 0.2N(Sodium Acetate TS) 1N 초산나트륨시액 20ml에 물을 넣어 100ml로 한다.  
 초산나트륨시액, 1N(Sodium Acetate TS) 초산나트륨 13.6g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.  
 초산납(Lead Acetate)  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  [특급]  
 초산납시액, 0.5N(Lead Acetate TS) 초산납 9.5g에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 녹여 100ml로 한다. 마  
 개를 잘 하여 보관한다.  
 초산납시액, 비소시험장치 C용(Lead Acetate TS, for Apparatus C for Arsenic Limit Test) 초산납  
 11.8g에 초산 2방울 및 물을 넣어 녹여 100ml로 한다. 마개를 하여 보관한다.  
 초산납시액, 카테콜용(Lead Acetate TS, for Pyrocatechol) 초산납 4.2g 및 초산나트륨 7g에 새로 끓여  
 식힌 물을 넣어 녹여 100ml로 한다. 마개를 하여 보관한다.  
 초산납지(Lead Acetate Paper) 보통 6×8cm의 여과지를 레드아세테이트시액에 적시고 과량의 액을 제  
 거한 다음 금속에 닿지 않게 하여 100℃에서 건조한다.  
 초산제이동(Cupric Acetate)  $\text{Cu}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$  [특급]  
 초산제이동시액(Cupric Acetate TS) 초산제이동 13.3g에 물 195ml 및 초산 5ml의 혼합액을 넣어 녹인  
 다.  
 초산아연(Zinc Acetate)  $\text{Zn}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  [특급]  
 초산암모늄(Ammonium Acetate)  $\text{CH}_3\text{COONH}_4$  [특급]  
 초산암모늄시액(Ammonium Acetate TS) 초산암모늄 10g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.  
 초산암모늄시액, 1N(Ammonium Acetate TS) 초산암모늄 7.7g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.  
 초산에틸(Ethyl Acetate)  $\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5$  [특급]  
 초산염 · 아세톤완충액 초산나트륨 · 아세톤시액 참조  
 초산염완충액, pH 4.3 초산 · 초산칼륨완충액, pH 4.3 참조  
 초산제이수은(Mercuric Acetate)  $\text{Hg}(\text{CH}_3\text{COO})_2$  [특급]  
 초산제이수은시액, 비수적정용(Mercuric Acetate TS, for Non-aqueous Titer) 초산제이수은 6g에 비수  
 적정용빙초산을 넣어 녹여 100ml로 한다.  
 초산제이철시액(Ferric Acetate TS) 초산나트륨 4g 및 염화제이철 2.8g에 물 49ml를 넣어 녹인다.  
 초산칼륨(Potassium Acetate)  $\text{CH}_3\text{COOK}$  [특급]  
 치몰(Thymol)  $\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_3\text{OHCH}(\text{CH}_3)_2$  [약전품]  
 치몰블루(Thymol Blue)  $\text{C}_{27}\text{H}_{30}\text{O}_5\text{S}$  [특급] 변색범위 pH : 산성(적색)1.2~2.8(황색), 알칼리성(황색)8.  
 0~9.6(청색)  
 치몰블루 · 디메틸포름아미드시액(Thymol Blue · Dimethyl Formamide TS) 치몰블루 0.1g에 디메틸포  
 림아미드 100ml를 넣어 녹인다.  
 치몰블루시액(Thymol Blue TS) 치몰블루 0.1g을 에탄올 100ml에 넣어 녹이고 여과한다.  
 치몰프탈레인(Thymolphthalein)  $\text{C}_{28}\text{H}_{30}\text{O}_4$  [특급] 변색범위 pH : (무색)9.3~10.5(청색)  
 치몰프탈레인시액(Thymolphthalein TS) 치몰프탈레인 0.1g을 에탄올 100ml에 넣어 녹이고 여과한다.  
 치오글리콜산(Thioglycolic Acid)  $\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2\text{S}$  [특급]  
 치오뇨소(Thiourea)  $\text{H}_2\text{NCSNH}_2$  [특급]  
 치오뇨소시액(Thiourea TS) 치오뇨소 10g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

치오시안산수은암모늄시액(Mercuric Ammonium Thiocyanate TS) 치오시안산암모늄 30g 및 염화제이수은 27g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

치오시안산암모늄(Ammonium Thiocyanate)  $\text{NH}_4\text{SCN}$  [특급]

치오시안산암모늄·질산코발트시액(Ammonium Thiocyanate·Cobalt Nitrate TS) 치오시안산암모늄 17.4g 및 질산코발트 2.8g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

치오시안산암모늄시액, 1N(Ammonium Thiocyanate TS) 치오시안산암모늄 8g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

치오시안산칼륨(Potassium Thiocyanate)  $\text{KSCN}$  [특급]

치오시안산칼륨시액(Potassium Thiocyanate TS) 치오시안산칼륨 1g에 물을 넣어 녹여 10ml로 한다.

치오황산나트륨(Sodium Thiosulfate)  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  [특급]

치오황산나트륨시액(Sodium Thiosulfate TS) 치오황산나트륨 26g 및 무수탄산나트륨 0.2g에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 녹여 1ℓ 한다.

카제인, 유제(乳製)(Casein, from Milk) [특급]

카페인, 정량용(Caffeine, for Assay) [약전 「무수카페인」] 다만 건조한 것을 정량할 때 카페인( $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{N}_4\text{O}_2$ ) 99.0% 이상을 함유하는 것]

카페인산(Caffeic Acid)  $\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_4$  [순품]

카프린산, 기체크로마토그래프용(Capric Acid)  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_8\text{COOH}$  [1급]

카프릴산, 기체크로마토그래프용(Caprylic Acid)  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_6\text{COOH}$  무색의 맑은 오일상의 액으로 약간 불쾌한 냄새가 있다. 물에 매우 녹기 어렵고 에텔 및 클로로포름에 잘 녹는다. 비중  $d_4^{20}$  : 0.906~0.912, 굴절률  $n_D^{20}$  : 1.426~1.430, 증류시험 : 238~242℃, 95v/v% 이상

칼피셔시액(Kahl Fischer TS) 일반시험법중 수분정량법 참조

캄퍼(Camphor)  $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}$  [약전품]

콜레스테롤(Cholesterol)  $\text{C}_{27}\text{H}_{46}\text{O}$  [장원기]

콩고레드(Congo Red)  $\text{C}_{32}\text{H}_{22}\text{N}_6\text{Na}_2\text{O}_6\text{S}_2$  [특급] 변색범위 pH : (청자색)3.0~5.0(등적색)

콩고레드시액(Congo Red TS) 콩고레드 0.5g에 에탄올 10ml 및 물 90ml의 혼합액을 넣어 녹인다.

콩고레드시액(Congo Red Paper) 여과지를 콩고레드시액에 적셨다가 바람에 말려 만든다.

쿠르쿠마지(Curcuma Paper) 강황 *Curcuma Longa* Linné의 뿌리를 건조한 가루 20g을 냉수 100ml씩으로 4회 침출하고 매회 정지하여 상징액을 기울여 버리고 잔류물을 100℃를 넘지 않는 온도에서 건조한 다음 에탄올 100ml를 넣어 수일간 침출하여 여과한다. 이 에탄올침출액에 여과지를 담그어 맑은 공기중에서 자연건조시켜 만든다. 예민도 : 염산 1ml 및 물 4ml의 혼합액에 붕산 1mg을 녹이고 여기에 길이 약 1.5cm의 이 원료를 담그어 1분후 꺼내어 바람에 말릴 때 황색은 갈색으로 변하고 여기에 암모니아시액으로 적실 때 녹흑색으로 변한다.

크레솔레드(Cresol Red)  $\text{C}_{21}\text{H}_{18}\text{O}_5\text{S}$  [특급] 변색범위 pH : (황색)7.2~8.8(적색)

크레솔레드·치몰블루시액(Cresol Red·Thymol Blue TS) 크레솔레드 0.1g 및 치몰블루 0.3g에 물을 넣어 400ml로 하고 0.1N 수산화나트륨액으로 중화한다. 차광하여 보관한다.

크레솔레드시액(Cresol Red TS) 크레솔레드 0.1g에 에탄올 100ml를 넣어 녹이고 여과한다.

크레솔퍼플(Cresol Purple)  $\text{C}_{21}\text{H}_{18}\text{O}_5\text{S}$  어두운 녹색의 결정 또는 적갈색의 가루로 에탄올, 메탄올, 빙초산에 녹고 물에 조금 녹는다. 변색범위 pH : 산성(적색)1.2~2.8(황색), 알칼리성(황색)7.4~9.0(자색)

크레솔퍼플시액(Cresol Purple TS) 크레솔퍼플 0.1g에 에탄올 100ml를 넣어 녹인다.

크로모트로프산(Chromotropic Acid)  $(\text{HO})_2\text{C}_{10}\text{H}_4(\text{SO}_3\text{Na})_2$  [특급] 차광하여 보관한다.

**크로모트로프산시액(Chromotropic Acid TS)** 크로모트로프산 50mg에 황산(75%) 100ml를 넣어 녹인다. 차광하여 보관한다.

**크리스탈바이올렛(Crystal Violet)**  $C_{25}H_{30}N_3Cl$  [베이직바이올렛3, 염화메틸로자닐린, 특급]

**크리스탈바이올렛·빙초산시액(Crystal Violet·Glacial Acetic Acid TS)** 크리스탈바이올렛 50mg에 빙초산 100ml를 넣어 녹인다.

**크리스탈바이올렛시액(Crystal Violet TS)** 크리스탈바이올렛 0.1g에 빙초산 10ml를 넣어 녹인다

**클로라민(Chloramine T)**  $C_7H_7ClNNaO_2S \cdot 3H_2O$  [클로라민T, 특급]

**클로라민시액(Chloramine T TS)** 클로라민 1g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**클로로개미산에칠(Ethyl Chloroformate)**  $ClCOOC_2H_5$  무색의 맑은 액으로 자극성의 특이한 냄새가 있다. 비중  $d_4^{20}$  : 1.210~1.240, 굴절률  $n_D^{20}$  : 1.385~1.390, 증류시험 95v/v% 이상(69~73°C)

**p-클로로아닐린(p-Chloroaniline)**  $H_2NC_6H_4Cl$  백색~밝은 회색의 결정성 가루로 특이한 냄새가 있고 에탄올, 에틸 및 아세톤에는 녹지 않는다. 융점 : 70~71°C, 함량 : 99% 이상 정량법 : 이 원료 약 1.3g을 정밀하게 달아 적당량의 물과 염산 20ml를 넣어 녹이고 여기에 물을 추가하여 200~250ml로 한다. 이 액에 브롬화칼륨 5g을 넣고 0~5°C로 식히고 저어 섞으면서 0.5N 아질산나트륨액으로 적정한다. 다만 적정의 종말점은 규정액의 최후의 1방울을 넣어 2분간 경과된 다음 요오드화칼륨·전분지로 검사할 때 약간 청색을 나타낼 때로 한다.

$$\text{클로로아닐린분(\%)} = \frac{0.5N \text{ 아질산나트륨액의 소비량(ml)} \times 0.06379}{\text{검체의 양(g)}} \times 100$$

**p-클로로페놀(p-Chlorophenol)**  $ClC_6H_4OH$  무색~약간 적색의 결정 또는 결정성 덩어리로 특이한 냄새가 있다. 에탄올, 클로로포름, 에틸 또는 글리세린에 매우 잘 녹고 물에 조금 녹는다. 융점 : 약 43°C, 함량 99.0% 이상, 정량법 : 이 원료 약 0.2g을 정밀하게 달아 물을 넣어 정확하게 100ml로 하고 이 액 25ml를 정확하게 취하여 요오드병에 넣어 정확하게 0.1N 브롬액 20ml를 넣어 다시 염산 5ml를 넣어 곧 마개를 하고 30분간 때때로 흔들어 섞고 다시 15분간 방치한다. 다음에 요오드화칼륨용액(1→5) 5ml를 넣어 곧 마개를 하고 잘 흔들어 섞은 다음 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 1ml). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1N \text{ 브롬액 } 1ml = 3.2140mg \text{ } C_6H_5ClO$$

저장법 : 차광한 기밀용기

**클로로포름(Chloroform)**  $CHCl_3$  [특급]

**클로로포름, 무에탄올(Chloroform, Free-Alcohol)** 클로로포름 20ml를 물 20ml와 3분간 잘 흔들어 섞은 다음 클로로포름층을 따로 취하고 다시 물 20ml씩으로 2회 씻고 건조여과지로 여과하고 무수황산나트륨 5g을 넣어 5분간 잘 흔들어 섞고 2시간 방치한 다음 건조여과지로 여과한다. 쓸 때 만든다.

**클로로포름, 비수적정용** 클로로포름에 황산을 넣어 흔들어 섞어 클로로포름층을 취하고 여기에 수산화나트륨시액을 넣어 흔들어 섞어 다시 클로로포름층을 취한 다음 물로 씻고 차광하여 보관한다. 쓸 때 염화칼슘을 넣어 탈수하고 분별증류하여 61°C에서 증류하는 액을 모은다.

**클로로포스포나조III(Chlorophosphonazo III)**  $C_{22}H_{14}N_4O_{14}S_2P_2Cl_2Na_2$  흑자색의 가루, 분해점 : 230~240°C, 강열잔분 : 20% 이하(1g, 제1법). 이 원료 16.58mg을 달아 물을 넣어 녹여 100ml로 한 액은 적자색을 나타내고 pH는 약 4이다. 이 원료 2ml를 취하여 물을 넣어 25ml로 하고 이 액을 가지고 물을 대조로 하여 층장 10mm, 파장 570nm에서 흡광도를 측정할 때 그 값은 0.53 이상이다.

**클로로포스포나조III시액(Chlorophosphonazo III TS)** 클로로포스포나조III 10mg에 물을 넣어 녹여 50ml로 한다.

8-키노리놀 [특급]

8-키노리놀시액 8-키노리놀 2.5g에 6% 초산을 넣어 녹여 100ml로 한다.

키산트히드롤(Xanthidrol)  $C_{13}H_{10}O_2$  백색~엷은 황색의 가루로 에탄올, 에틸, 클로로포름 또는 빙초산에 녹고 물에는 거의 녹지 않는다. 융점 : 121~124°C, 강열잔분 : 2.0% 이하(0.5g)

키산트히드롤시액(Xanthidrol TS) 키산트히드롤 125mg에 빙초산 100ml를 넣어 녹이고 염산 1ml를 넣는다. 쓸 때 만든다.

키실레놀오렌지(Xylenol Orange)  $C_{31}H_{32}N_2O_{13}O$  등적색~어두운 적색의 가루로 조해성이 있다. 물 또는 에탄올에 잘 녹고 클로로포름 또는 벤젠에 녹기 어렵다. 수용액은 pH 약 6이며 황색에서 적자색으로 변한다.

키실레놀오렌지시액(Xylenol Orange TS) 키실레놀오렌지 0.1g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

키실렌(Xylene)  $C_6H_4(CH_3)_2$  [특급]

키실렌시아놀FF(Xylene Cyanole FF)  $C_{25}H_{27}N_2NaO_7S_2$  [특급]

티로신표준품(Tyrosine Standard) [약전표준품]

탄닌산(Tannic Acid) [약전품]

탄닌산시액(Tannic Acid TS) 탄닌산 1g에 에탄올 1ml를 넣어 녹이고 물을 넣어 10ml로 한다. 쓸 때 만든다.

탄산나트륨(Sodium Carbonate)  $Na_2CO_3 \cdot 10H_2O$  [특급]

탄산나트륨, pH측정용  $Na_2CO_3$  [무수탄산나트륨, pH측정용]

탄산나트륨, 무수(Sodium Carbonate, Anhydrous)  $Na_2CO_3$  [특급]

탄산나트륨, 표준시약(Sodium Carbonate, Standard Reagent)  $Na_2CO_3$  [용량분석용표준시약]

탄산나트륨시액, 2N(Sodium Carbonate TS) 무수소듐카보네이트 10.5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

탄산디메틸(Dimethyl Carbonate)  $(CH_3)_2CO_3$  [1급]

탄산디에틸(Diethyl Carbonate)  $(C_2H_5)_2CO_3$  엷은 황색의 맑은 액이다. 비중  $d_4^{20}$  : 1.068~1.077

탄산수소나트륨(Sodium Bicarbonate)  $NaHCO_3$  [특급]

탄산수소나트륨, pH 측정용  $NaHCO_3$  [중탄산나트륨, pH 측정용]

탄산수소나트륨시액(Sodium Bicarbonate TS) 탄산수소나트륨 5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

탄산암모늄(Ammonium Carbonate) [특급]

탄산암모늄시액(Ammonium Carbonate TS) 탄산암모늄 20g 및 암모니아시액 20ml에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

탄산칼륨(Potassium Carbonate)  $K_2CO_3$  [특급]

탄산칼륨, 무수(Potassium Carbonate, Anhydrous)  $K_2CO_3$  [특급]

탄산칼슘(Calcium Carbonate)  $CaCO_3$  [침강제, 특급]

탈지면(Absorbent Cotton) [약전품]

텅스텐산나트륨(Sodium Tungstate)  $Na_2WO_4 \cdot 2H_2O$  [특급]

테트라수산칼륨, pH측정용(Potassium Tetraoxalate)  $KH_3(C_2O_4)_2 \cdot 2H_2O$  [pH 측정용]

테트라페닐붕소나트륨(Sodium Tetraphenylborate)  $(C_6H_5)_4BNa$  백색 또는 엷은 홍색의 결정, 과립 또는 가루이다. 물 또는 에탄올에 녹는다. 건조감량 : 0.5% 이하(105°C, 2시간), 함량 : 99.5% 이상, 정량법 : 이 원료 약 0.5g을 정밀하게 달아 초산 1ml 및 물 100ml를 넣어 녹이고 계속 흔들어 쉬으면서 천천히 프탈산수소칼륨용액(1→20) 25ml를 넣는다. 2시간 방치한 다음 생긴 침전을 미리 무게를 단 유



리여과기(1G4)로 여과하고 테트라페닐붕소칼륨시액 5ml씩으로 3회 씻고 105℃에서 1시간 건조하고 식힌 다음 무게를 단다. 테트라페닐붕소칼륨의 무게에 0.9950을 곱하여 테트라페닐붕소나트륨 [(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>4</sub>BNa : 342.22]의 양으로 한다.

**테트라페닐붕소칼륨시액(Potassium Tetrphenylborate TS)** 프탈산수소칼륨용액(1→500) 50ml에 초산 1ml를 넣는다. 이 액에 테트라페닐붕소나트륨용액(7→1000) 20ml를 넣고 잘 흔들어 섞고 1시간 방치한 다음 생긴 침전을 취하여 물로 씻는다. 침전의 1/3가량을 취하여 물 100ml를 넣고 약 50℃에서 흔들어 섞으면서 5분간 가온한 다음 빨리 식혀 상온에서 때때로 흔들어 섞어 2시간 방치한 다음 여과한다. 처음 여액 30ml는 버린다.

**테트라히드로푸란(Tetrahydrofuran)** C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>O 무색의 액으로 특이한 냄새가 있다. 물 또는 유기용매에 잘 녹고 비점은 64~65℃이다.

**톨루엔(Toluene)** C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>3</sub> [특급]

**o-톨루엔설포아미드(o-Toluenesulfonamide)** C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>S 무색의 결정 또는 백색의 결정성 가루로 에탄올에 녹고 물에 녹지 않는다. 융점 : 157~160℃, *p*-톨루엔설포아미드 : 이 원료의 초산에칠용액(1→5000)을 가지고 「소듐사카린」의 순도시험 6)의 조건으로 기체크로마토그래프법에 따라 시험할 때 이 원료 이외의 피크는 나타나지 않는다. 수분 : 0.5% 이하(4g, 용매는 칼핏서용메탄올 25ml 및 칼핏서용 피리딘 5ml를 쓴다.), 함량 : 환산한 탈수물에 대하여 98.5% 이상. 정량법 : 이 원료 약 25mg을 정밀하게 달아 질소정량법의 제1법에 따라 시험한다.

0.01N 황산 1ml = 1.7121mg C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>S

**o-톨리딘(o-Tolidine)** C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub> [특급]

**o-톨리딘시액(o-Tolidine TS)** o-톨리딘 0.1g을 유발에서 염산 18ml와 연화하여 녹이고 물을 넣어 100ml로 한다.

**트리메틸클로로실란(Trimethyl Chlorosilane)** (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> SiCl 무색의 맑은 액이다. 굴절률 n<sub>D</sub><sup>20</sup> : 1.3850~1.3890, 비점 : 57℃, 비중 d<sub>4</sub><sup>20</sup> : 0.856, 습기에 조심하여 보관한다.

**트리에탄올아민(Triethanolamine)** N(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH)<sub>3</sub> [1급]

**트리클로로초산(Trichloroacetic Acid)** CCl<sub>3</sub>COOH [특급]

**트리클로로트리플루오로에탄(Trichlorotrifluoroethane)** C<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>F<sub>3</sub> KS에 규정된 것을 쓴다.

**트리페닐클로로메탄(Triphenylchloromethane)** (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>CCl [특급]

**티탄옐로우(Titan Yellow)** C<sub>28</sub>H<sub>19</sub>N<sub>5</sub>Na<sub>2</sub>O<sub>6</sub>S<sub>4</sub> [특급] 산성 또는 약알칼리성에서 황색을 나타내며 알칼리성(pH 12~13)에서 적색을 나타낸다.

**티탄옐로우지(Titan Yellow Paper)** 티탄옐로우용액(1→10000)에 여과지를 담그어 말려서 만든다.

**파라핀(Paraffine)** [1급]

**팔미틴산메칠, 기체크로마토그래프용(Methyl Palmitate)** 순도 95% 이상

**o-페난트롤린(o-Phenanthroline)** C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub> · H<sub>2</sub>O [특급]

**o-페난트롤린시액(o-Phenanthroline TS)** o-페난트롤린 0.15g에 새로 만든 황산제일철용액(37→500) 10ml 및 묽은황산 1ml를 넣어 녹인다. 마개를 하여 보관한다.

**페놀(Phenol)** C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>OH [특급]

**페놀 · 니트로프루시나트륨시액(Phenol · Sodium Nitroprusside TS)** 페놀 5g 및 니트로프루시나트륨 25mg에 물을 넣어 녹여 500ml로 한다. 냉암소에 보관한다.

**페놀레드(Phenol Red)** C<sub>19</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>S [특급] 변색범위 pH : (황색)6.8~8.4(적색)

**페놀레드시액(Phenol Red TS)** 페놀레드 0.1g을 에탄올 100ml에 녹여 여과한다.

**페놀프탈레인(Phenolphthalein)**  $C_{20}H_{14}O_4$  [특급] 변색범위 pH : (무색)8.3~10.0(홍색)  
**페놀프탈레인시액(Phenolphthalein TS)** 페놀프탈레인 1g을 에탄올 100ml에 녹인다.  
**페놀프탈레인시액, 알칼리성(Phenolphthalein TS, Alkaline)** 페놀프탈레인 1g에 수산화나트륨시액 7ml 및 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**페닐히드라진(Phenylhydrazine)**  $C_6H_5NHNH_2$  [특급]  
**페로시아니화칼륨(Potassium Ferrocyanide)**  $K_4Fe(CN)_6 \cdot 3H_2O$  [특급]  
**페로시아니화칼륨시액, 1N(Potassium Ferrocyanide TS)** 페로시아니화칼륨 1g에 물을 넣어 녹여 10ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**페리시아니화칼륨(Potassium Ferricyanide)**  $K_3Fe(CN)_6$  [특급]  
**페리시아니화칼륨시액, 1N(Potassium Ferricyanide TS)** 페리시아니화칼륨 1g에 물을 넣어 녹여 10ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**페리시아니화칼륨시액, 알칼리성(Potassium Ferricyanide TS, Alkaline)** 페리시아니화칼륨 1.65g 및 무수탄산나트륨 10.6g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 차광하여 보관한다.

**페링시액, 전분소화력시험용(Fehling's TS, for Digest of Starch Test)** 구리액 : 황산동 34.660g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 500ml로 한다. 유리마개병에 거의 가득 채워서 보관한다. 알칼리성주석산염액 : 주석산칼륨나트륨 173g 및 수산화나트륨 50g을 달아 물에 녹여 정확하게 500ml로 한다. 폴리에틸렌병에 보관한다. 쓸 때 두 용액의 같은 용량을 정확하게 취하여 섞는다.

**펜타에리스리톨(Pentaerythritol)**  $C(CH_2OH)_4$  백색의 결정 또는 결정성 가루로 물에 녹는다.  
**포도당(Glucose)**  $C_6H_{12}O_6$  [포도당, 무수, 특급]  
**포도당시액(Glucose TS)** 포도당 50g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.  
**포름알데히드(Formaldehyde)**  $HCHO$  [특급]  
**포름알데히드정량용초산·초산암모늄완충액, pH 6.5** 초산·초산암모늄완충액, pH 6.5, 포름알데하이드정량용 참조

**포수클로랄(Chloral Hydrate)**  $CCl_3CH(OH)_2$  [1급]  
**포수클로랄시액(Chloral Hydrate TS)** 포수클로랄 5g에 물 3ml를 넣어 녹인다.

**폴리비닐황산칼륨(Potassium Polyvinyl Sulfate)** 이 원료는 포타슘비닐설페이트의 중합체이다. 이 원료를 건조한 것은 정량할 때 포타슘비닐설페이트( $C_2H_3SO_4K$  : 162.21) 90.0% 이상을 함유한다. 정량법 : 이 원료를 데시케이터(감압, 실리카 겔)속에서 48시간 건조하여 약 1.5g을 정밀하게 달아 발연질산 60ml 및 과염소산 6ml를 넣어 천천히 가열하여 약 10ml까지 농축한다. 식힌 다음 물 200ml를 넣어 끓이고, 미리 가온한 염화바륨용액(1→10)을 침전이 생기지 않을 때까지 떨어뜨리고 수욕상에서 1시간 가열한 다음 3시간 방치한다. 이 액을 정량분석용여과지(5종C)로 여과하여 여과지 위의 잔류물을 여액에 질산은 시액을 떨어뜨려 흐려지지 않을 때까지 온수로 씻은 다음 여과지와 함께 도가니에 옮겨 강열회화한다. 식힌 다음 황산 3방울을 넣어 다시 약 750℃에서 2시간 강열하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 무게를 달아 황산바륨의 양 A(g)로 하고 다음 식에 따라 포타슘비닐설페이트의 양을 구한다.

$$\text{포타슘비닐설페이트}(C_2H_3SO_4K : 162.21) \text{의 양}(g) = A \times 0.6950$$

**폴리비닐황산칼륨시액, 0.0025N(Potassium Polyvinyl Sulfate TS)** 1ℓ에 폴리비닐황산칼륨( $C_2H_3SO_4K$  : 162.21) 0.4055g을 함유한다. 조제 : 폴리비닐황산칼륨을 데시케이터(감압, 실리카 겔)속에서 48시간 건조하여 순물질 2.5mg 당량에 해당하는 양을 정밀하게 달아 물에 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.

**폴린시액(Folin TS)** 텅그스텐산나트륨 20g, 몰리브덴산나트륨 5g 및 물 약 140ml를 300ml의 플라스크에 넣고 여기에 희석시킨 인산(17→20) 10ml 및 염산 20ml를 넣어 잘 섞어 맞춘 환류냉각기를 달고 10시

간 가만히 끓인 다음 황산리튬 30g과 물 10ml를 넣고 다시 브롬 극소량을 넣어 진한 녹색의 액을 황색으로 하고 냉각기를 달지 않고 15분간 끓여서 적당량의 브롬을 날려 보낸다. 식힌 다음 물을 넣어 200ml로 하고 유리여과기로 여과하여 먼지가 들어가지 않게 하여 보관한다. 이 액을 원액으로 하여 쓸 때 필요한 농도로 물을 넣어 희석시킨다.

**표백분(Bleached Powder)** [약전]

**폭신(Fuchsin)** [특급] 폭신, 베이직

**폭신·아황산시액(Fuchsin·Sulfurous Acid TS)** 폭신 0.2g을 온탕 120ml에 녹여 식히고 여기에 무수 아황산나트륨 2g을 물 20ml에 녹인 액 및 염산 2ml를 넣고 여기에 물을 넣어 200ml로 하고 적어도 1시간 방치한다. 쓸 때 만든다.

**폴푸랄(Furfural)**  $C_5H_4O_2$  [특급]

**폴푸랄시액(Furfural TS)** 새로 증류한 폴푸랄 2g을 에탄올에 녹여 100ml로 한다.

**폴푸랄·초산시액** 폴푸랄 100 mL에 초산 2.5 mL를 넣어 녹인다. 차광용기에 넣어 마개를 하여 보관한다.

**프레드니솔론표준품(Prednisolone Standard)**  $C_{21}H_{28}O_5$  [약전표준품]

**프로판올(Propyl Alcohol)**  $CH_3CH_2CH_2OH$  [특급]

**프로필렌글리콜(Propylene Glycol)**  $CH_3CH(OH)CH_2OH$  [특급]

**프탈산, 무수(Phthalic Anhydride)**  $C_6H_4(CO)_2O$  [특급]

**프탈산디옥틸(Dioctyl Phthalate)**  $C_{24}H_{38}O_4$  프탈산디-2-에틸헥실 무색의 유상 액으로 유기용매에 녹으나 물에는 녹기 어렵다. 굴절률  $n_D^{25}$  : 1.483, 비점 : 231°C/5mmHg, 비중  $d_4^{25}$  : 0.986, 기체크로마토그래프용의 액체고정상으로 각종 화합물에 적용한다. 사용한계온도 : 150°C

**프탈산수소칼륨, pH 측정용**  $C_6H_4(COOK)(COOH)$  [pH 측정용]

**프탈산수소칼륨, 표준시약(Potassium Biphthalate, Standard Reagent)** [용량분석용표준시약]

**프탈산수소칼륨시액, 0.2M, 완충액용(Potassium Biphthalate TS, for Buffer Solution)** 프탈산수소칼륨 40.846g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**프탈산수소칼륨완충액, pH 3.5(Potassium Biphthalate Buffer Solution)** 0.2M 프탈산수소칼륨시액 50 ml 및 0.2N 염산 7.95ml에 물을 넣어 200ml로 한다.

**플로로글루신(Phloroglucin)**  $C_6H_3(OH)_3 \cdot 2H_2O$  [특급]

**플로로글루신·염산시액(Phloroglucin·Hydrochloric Acid TS)** 플로로글루신 0.1g에 에탄올 1ml를 넣어 녹이고 염산 9ml를 넣어 잘 저어 섞는다. 암소에 보관한다.

**피로갈롤(Pyrogallol)**  $C_6H_3(OH)_3$  [특급]

**피로안티몬산칼륨(Potassium Pyroantimonate)**  $K_2H_2Sb_2O_7 \cdot 4H_2O$  [1급]

**피로안티몬산칼륨시액** 피로안티몬산칼륨 2g에 물 100ml를 넣고 약 6분간 끓인 다음 곧 식히고 여기에 수산화칼륨(3→20) 10ml를 넣고 24시간 방치한 다음 여과한다.

**피로카테콜(Pyrocatechol)**  $C_6H_4(OH)_2$  [1급]

**피로카테콜용초산납시액(Lead Acetate TS)** 초산납시액, 피로카테콜용 참조

**피로황산칼륨(Potassium Pyrosulfate)**  $K_2S_2O_7$  [특급]

**피롤(Pyrrrole)**  $C_4H_4NH$  [특급]

**피리딘(Pyridine)**  $C_5H_5N$  [특급]

**피리딘, 무수(Pyridine, Anhydrous)**  $C_5H_5N$  피리딘 100ml에 수산화나트륨액 10g을 넣고 24시간 방치한 다음 상정액을 기울여 취하고 증류한다.

**피리딘, 칼뿔서용** 이 원료 1ml중의 수분은 1mg 이하이다. 피리딘에 수산화칼륨 또는 산화바륨을 넣고

수일간 마개를 하여 방치한 다음 그대로 증류한다.

**피리딘·피라졸론시액(Pyridine·Pyrazolone TS)** 1-페닐-3-메칠-5-피라졸론 100mg에 물 100ml를 넣어 65~70℃로 가온하여 잘 흔들어 섞고 녹인 다음 30℃이하로 식힌다. 여기에 비스-(1-페닐-3-메칠-5-피라졸론) 20mg을 피리딘 20ml에 녹인 액을 넣어 잘 섞는다. 쓸 때 만든다.

**피마자유(Castor Oil)** [장원기]

**피이지 20M(PEG 20M)** 기체크로마토그래프용으로 만든 양질의 것

**피크린산(Picric Acid)**  $\text{HOC}_6\text{H}_2(\text{NO}_2)_3$  [트리나이트로페놀, 특급] 마개를 하여 화기를 피하여 냉소에 보관한다.

**피크린산시액(Picric Acid TS)** 피크린산 1g에 열탕 100ml를 넣어 녹이고 식힌 다음 여과한다.

**피페리딘(Piperidine)**  $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N}$  거의 무색의 맑은 액이다. 비중  $d_{20}^{20}$  : 0.860~0.865

**해사(Sea Sand)** [특급]

**헥사메칠디실라잔(Hexamethyldisilazane)**  $(\text{CH}_3)_3\text{SiNHSi}(\text{CH}_3)_3$  무색의 맑은 액이다. 굴절률  $n_D^{20}$  : 1.4071, 비점 : 125℃, 비중  $d_4^{25}$  : 0.765, 습기에 조심하여 보관한다.

**헥사메타인산나트륨(Sodium Hexametaphosphate)**  $(\text{NaPO}_3)_{12-13} \cdot \text{Na}_2\text{O}$  [순품]

**헥산(Hexane)**  $\text{C}_6\text{H}_{14}$  [n-헥산, 특급]

**헥산, 흡수스펙트럼용** [n-헥산, 특급] 다만 물을 대조로 하여 흡광도를 측정할 때 파장 220nm에서 0.10 이하, 260nm에서 0.02 이하이다. 또 파장 260~350nm에서 흡수를 볼 수 있다.

**헬륨(Helium)** He 무색의 기체, 융점 : -272℃(26기압), 비점 : -268.9℃, 내압용기에 보관한다.

**헵탄(Heptane)**  $\text{C}_7\text{H}_{18}$  [n-헵탄, 특급]

**호박산디에틸렌글리콜폴리에스테르(Diethylene Glycol Succinate Polyester)** 기체크로마토그래프용으로 만든 양질의 것

**활성탄(Activated Charcoal)** [약전 「약용탄」]

**황(Sulfur)** S [1급]

**황산(Sulfuric Acid)**  $\text{H}_2\text{SO}_4$  [최순품]  $\text{H}_2\text{SO}_4$  95% 이상을 함유한다.

**황산, 94.5~95.5%**  $\text{H}_2\text{SO}_4$  황산을 물로 94.5~95.5%로 맞추어 만든다. 보관중 또는 때때로 쓸 때 그 농도가 변할 경우에는 새로 만든다.

**황산, 묽은(Sulfuric Acid, Dilute)** 황산 5.7ml를 물 10ml에 조심하면서 넣고 식힌 다음 물을 넣어 100ml로 한다.

**황산나트륨(Sodium Sulfate)**  $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**황산나트륨, 무수(Sodium Sulfate, Anhydrous)**  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  [특급]

**황산동(Cupric Sulfate)**  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**황산동, 무수(Cupric Sulfate, Anhydrous)**  $\text{CuSO}_4$  [1급]

**황산동·암모니아시액** 암모니아시액 및 구연산용액 (1 → 5) 혼합액 50 mL에 황산동 0.4 g을 녹인다.

**황산동·피리딘시액(Cupric Sulfate·Pyridine TS)** 황산동 4g을 물 90ml에 녹이고 피리딘 30ml를 넣는다. 쓸 때 만든다.

**황산동시액, 1N(Cupric Sulfate TS)** 황산동 12.5g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**황산리튬(Lithium Sulfate)**  $\text{Li}_2\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$  백색의 결정 또는 결정성 가루로 물에 녹고 에탄올에는 거의 녹지 않는다. 이 원료의 수용액(1→10)은 중성이다. 강열감량 : 14~15%

**황산마그네슘(Magnesium Sulfate)**  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  [특급]

**황산마그네슘시액, 1N(Magnesium Sulfate TS)** 황산마그네슘 12g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**황산망간**  $MnSO_4 \cdot nH_2O$  [최순품]

**황산망간시액** 황산망간 90g에 물 약 200ml, 인산 약 175ml 및 희석시킨 황산(1→2) 약 350ml를 넣어 녹이고 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**황산망간용액** 황산망간 10 g을 물 50 mL에 녹이고 황산 20 mL, 물 50 mL 및 인산 20 mL 혼액을 넣어 섞는다 (염화제이철).

**황산바닐린시액** 바닐린 50mg을 에탄올 5ml에 녹이고 물 15ml를 넣어 잘 섞은 다음 황산 15ml를 가만히 넣어 잘 섞는다. 쓸때 만든다.

**황산수소칼륨(Potassium Hydrogen Sulfate)**  $KHSO_4$  [특급]

**황산아연(Zinc Sulfate)**  $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$  [특급]

**황산아연시액(Zinc Sulfate TS)** 황산아연 10g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**황산은(Silver Sulfate)**  $Ag_2SO_4$  [특급]

**황산제이세륨암모늄(Ceric Ammonium Sulfate)**  $Ce(SO_4)_2 \cdot 2(NH_4)_2SO_4 \cdot 4H_2O$  [특급]

**황산제이철(Ferric Sulfate)**  $Fe_2(SO_4)_3 \cdot nH_2O$  [특급]

**황산제이철시액(Ferric Sulfate TS)** 황산제이철 50g에 물 약 500ml를 넣어 잘 흔들어 섞은 다음 황산 200ml를 넣어 잘 흔들어 섞어 녹이고 물을 넣어 1ℓ로 한다.

**황산제이철암모늄(Ferric Ammonium Sulfate)**  $Fe_2(SO_4)_3 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 24H_2O$  [황산제이철암모늄(철명반), 특급]

**황산제이철암모늄시액(Ferric Ammonium Sulfate TS)** 황산제이철암모늄 8g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**황산제이철암모늄시액, 묽은(Ferric Ammonium Sulfate TS, Dilute)** 황산제이철암모늄시액 2ml에 1N 염산 1ml 및 물을 넣어 100ml로 한다.

**황산제일철(Ferrous Sulfate)**  $FeSO_4 \cdot 7H_2O$  [특급]

**황산제일철시액(Ferrous Sulfate TS)** 황산제일철 8g에 새로 끓여 식힌 물 100ml를 넣어 녹인다. 쓸때 만든다.

**황산제일철시액, 산성, 0.25N(Ferrous Sulfate TS, Acidic)** 황산제일철 7g에 새로 끓여 식힌 물 90ml를 넣어 녹이고 황산을 넣어 100ml로 한다. 0.1N 과망간산칼륨액으로 때때로 역가를 표정한다.

**황산제일철암모늄(Ferrous Ammonium Sulfate)**  $Fe(NH_4)_2(SO_4)_2 \cdot 6H_2O$  [황산제일철암모늄(모어염, Mohr's Salt), 특급]

**황산칼륨(Potassium Sulfate)**  $K_2SO_4$  [특급]

**황산칼륨시액(Potassium Sulfate TS)** 황산칼륨 1g에 물을 넣어 녹여 100ml로 한다.

**황색산화제이수은(Yellow Mercuric Oxide)** 산화제이수은, 황색 참조

**황화나트륨(Sodium Sulfide)**  $Na_2S \cdot 9H_2O$  [특급]

**황화나트륨시액(Sodium Sulfide TS)** 황화나트륨 5g을 물 10ml 및 글리세린 30ml의 혼합액에 녹인다. 또는 수산화나트륨 5g을 물 30ml 및 글리세린 90ml의 혼합액에 녹여 그 반응량에 냉시 황화수소를 포화시키고 여기에 나머지 반응량을 섞는다. 차광한 병에 거의 가득 채워서 보관한다. 만든 다음 3개월 이내에 쓴다.

**황화수소(Hydrogen Sulfide)**  $H_2S$  무색의 유독한 가스로 공기보다 무겁고 물에 녹는다. 황화철에 묽은황산 또는 묽은염산을 써서 만든다. 묽은산을 쓸 때 황화수소를 발생하는 것이라면 다른 황화물을 대신 사용하여도 무방하다.

**황화수소시액(Hydrogen Sulfide TS)** 황화수소의 포화용액이다. 냉수에 황화수소를 통하여 만든다.

차광한 병에 거의 가득 채워서 냉암소에 보관한다.

**황화암모늄(Ammonium Sulfate)**  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  [특급]

**황화암모늄(Ammonium Sulfide)** [황화암모늄용액(무색), 1급] 차광한 작은 병에 가득 채워 보관한다.

**희석시킨 에탄올(Diluted Alcohol)** 에탄올, 희석시킨 참조

**희석시킨 정제황산(Diluted Purified Sulfuric Acid)** 정제황산, 희석시킨 참조

**히드라진일수화물(Hydrazine Hydrate)**  $\text{NH}_2\text{NH}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$  [특급]

**히드로코티손표준품(Hydrocortisone Standard)**  $\text{C}_{21}\text{H}_{30}\text{O}_5$  [약전표준품]

**2-히드록시-1-(2'-히드록시-4'-설폰-1'-나프틸아조)-3-나프토에산  
(2-Hydroxy-1-(2'-hydroxy-4'-sulfo-1'-naphthylazo)-3-naphthoic Acid)**  $\text{C}_{21}\text{H}_{14}\text{O}_7\text{N}_2\text{S}$  [특급]

**12-히드록시스테아린산(12-Hydroxystearic Acid)**  $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_5\text{CH}(\text{OH})(\text{CH}_2)_{10}\text{COOH}$  백색~엷은 갈색의  
박편. 용점 : 74~79°C, 함량 70.0% 이상

**히드록실아민·브롬페놀블루시액(Hydroxylamine·Bromophenol Blue TS)** 염산히드록실아민 20g에  
물 40ml를 넣어 녹이고 에탄올 400ml, 0.5N 수산화칼륨·에탄올액 300ml 및 브롬페놀블루·수산화나  
트륨시액 2.5ml를 넣고 30분간 방치한 다음 여과한다. 쓸 때 만든다.

## 4. 용량분석용표준액

용량분석용표준액으로는 주로 규정(노말)액이 쓰이며 때로는 몰용액도 쓰인다. 용액 1ℓ 중에 유효  
용질 1g당량이 들어있는 용액을 1규정(노말)액 또는 1N로 표시한다. 용액 1ℓ 중에 유효용질 1g분자  
량이 들어있는 용액을 1몰용액 또는 1M로 표시한다. 또한 필요에 따라 이 용액을 일정한 비율로 희  
석시킨 용액을 쓴다. 용량분석용표준액은 따로 규정이 없는 한 무색 또는 차광된 유리마개병에 넣어  
보관한다.

**조 제** 용량분석용표준액은 다음중 한 방법에 따라 조제하고 규정도계수를 정한다. 규정수의 용량  
에 규정도계수를 곱한 것이 규정도계수 1.000의 용액의 용량에 해당한다. 몰액도 이와 같은 방법에  
따른다

1) 순품 약 1g당량(또는 이 양의 분수에 해당하는 양)을 정밀하게 달아 용매를 넣어 녹여 정확하게 1  
ℓ로 하고 약 1N 용액(또는 이 농도의 분수에 해당하는 규정액)을 만든다. 이 때 칭량한 순품의 양  
을 1g당량으로 나누어 주고 다시 규정도로 나눈 값을 그 규정액의 규정도계수로 한다. 순품을 구할  
수 없을 때는 순도가 정확하게 알려진 물질을 쓸 수 있다. 몰액도 이와 같은 방법에 따른다.

2) 물질 약 1g당량(또는 이 양의 분수에 해당하는 양)을 달아 용매를 넣어 녹여 약 1ℓ로 하고 약 1N  
용액(또는 이 용액의 분수에 해당되는 규정액)을 만들어 표정하여 규정도계수를 정한 다음 쓴다. 몰  
액도 이와 같은 방법에 따른다.

**표 정** 표정은 규정도계수를 정하는 조작이다. 표준물질을 정밀하게 달아 용매를 넣어 녹이고 미  
표정 규정액으로 적정하여 규정도계수 f를 구한다.

$$f = \frac{1000a}{VEN}$$

E : 표준물질의 당량(g)

a : 표준물질의 채취량(g)  
V : 미표정 규정액의 소비량(ml)  
N : 규정도

직접 표준물질을 쓰지 않을 때는 규정도계수를 알고 있는 규정액을 써서 미표정 규정액을 표정한다.

$$f_2 = \frac{V_1 \times f_1}{V_2}$$

$f_1$  : 규정도계수를 알고 있는 규정액의 규정도계수  
 $f_2$  : 미표정 규정액의 규정도계수  
 $v_1$  : 규정도계수를 알고 있는 규정액의 양(ml)  
 $v_2$  : 미표정 규정액의 양(ml)

몰액도 이와 같은 방법에 따른다

3) 규정도계수를 알고 있는 규정액의 일정용량을 정확하게 희석시켜 만든다. 몰액도 이와 같은 방법에 따른다.

## 0.1N 과망간산칼륨액

1ℓ 중 과망간산칼륨(KMnO<sub>4</sub> : 158.03) 3.1607g을 함유한다.

**조 제** 과망간산칼륨 3.2g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 15분간 끓여 마개를 하여 48시간 이상 방치한 다음 유리여과기(G3 또는 G4)로 여과하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 수산나트륨(표준시약)를 300℃에서 1시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 0.3g을 500ml의 삼각플라스크에 정밀하게 달아 물 30ml를 넣어 녹여 희석시킨 황산(1→20) 250ml를 넣어 용액의 온도를 30~35℃로 하고 미리 만든 과망간산칼륨액을 뷰렛에 넣고 천천히 저으면서 40ml를 신속하게 넣어 액의 적색이 없어질 때까지 방치한 다음 55~60℃로 가온하고 적정하여 30초동안 지속하는 옅은 적색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 종말점전의 0.5~1ml는 조심하여 적가하고 과망간산칼륨액의 색이 없어진 다음에 1방울을 적가한다.

0.1N 과망간산칼륨액 1ml = 6.700mg Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

주의 : 차광하여 보관한다. 오랫동안 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.01N 과망간산칼륨액

1ℓ 중 과망간산칼륨(KMnO<sub>4</sub> : 158.03) 0.31607g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 과망간산칼륨액에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.02 mol/L 과망간산칼륨액

1000 mL 중 과망간산칼륨 ( $\text{KMnO}_4$  : 158.03) 3.1607 g을 함유한다.

**조 제** 과망간산칼륨 3.2 g에 물을 넣어 녹여 1000 mL로 하고 15 분간 끓인 다음 마개를 하여 48 시간 이상 방치한 다음 유리여과기로 여과하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 수산나트륨 (표준시약)을 150 ~ 200 °C에서 1 ~ 1.5 시간 건조한 다음 데시케이터 (실리카 겔)에 서 방냉하고 약 0.3 g을 500 mL 삼각플라스크에 정밀하게 달아 물 30 mL를 넣어 녹이고 희석시킨 황산 (1 → 20) 250 mL를 넣어 용액의 온도를 30 ~ 35 °C로 하고 조제된 과망간산칼륨액을 뷰렛에 넣고 천천히 저으면서 40 mL를 신속하게 넣어 액의 적색이 소실될 때까지 방치한 다음 55 ~ 60 °C로 가온하고 적정을 계속하여 30 초간 지속하는 연한 빨간색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만, 종말점 전의 0.5 ~ 1 mL는 조심하여 적가하고 과망간산칼륨액의 색이 소실된 다음에 1 방울을 적가한다.

0.02 mol/L 과망간산칼륨액 1 mL = 6.700 mg  $\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4$

주의 : 차광하여 보존한다. 오랫동안 보존한 것은 다시 표정하여 쓴다.

## 0.1N 과염소산

1 ℓ 중 과염소산( $\text{HClO}_4$  : 100.46) 10.046g을 함유한다.

**조 제** 과염소산 8.5mℓ를 비수적정용빙초산 800mℓ에 30°C 이하를 유지하면서 천천히 넣는다. 수시간 방치한 다음 무수초산 30mℓ를 넣어 흔들어 섞어 비수적정용빙초산을 추가하여 1 ℓ로 하고 48시간 방치하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 프탈산수소칼륨(표준시약)를 110°C에서 4시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 0.7g을 정밀하게 달아 비수적정용빙초산 80mℓ를 넣어 녹이고 크리스탈바이얼릿시액 4방울을 넣어 미리 만든 과염소산로 청색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1N 과염소산 1mℓ = 20.422mg  $\text{C}_8\text{H}_5\text{KO}_4$

주의 : 습기를 피하여 냉소에 보관한다.

## 0.05N 과염소산

1 ℓ 중 과염소산( $\text{HClO}_4$  : 100.46) 5.023g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 과염소산에 비수적정용빙초산을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다.

## 0.1N 과염소산 · 디옥산액

1 ℓ 중 과염소산( $\text{HClO}_4$  : 100.46) 10.046g을 함유한다.

**조 제** 과염소산 8.5mℓ에 디옥산을 넣어 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 프탈산수소칼륨(표준시약)를 110°C에서 4시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 0.7g을 정밀하게 달아 비수적정용빙초산 50mℓ를 넣어 녹여 메틸레드시액 3방울을 넣고 미리 만든 과염소산 · 디옥산액으로 약간 적색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다. 같은 방



법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1N 과염소산·디옥산액 1ml = 20.42mg  $C_8H_5KO_4$

### 0.004N 과염소산·디옥산액

1 l 중 과염소산( $HClO_4$  : 100.46) 0.4018g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 과염소산·디옥산액에 디옥산을 넣어 정확하게 25배 용량으로 한다.

### 0.01N 과염소산바륨액

1 l 중 과염소산바륨( $Ba(ClO_4)_2$  : 336.24) 1.6812g을 함유한다.

**조 제** 과염소산바륨 1.7g에 물 20ml를 넣어 녹여 이소프로판올을 넣어 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 과염소산바륨액 20ml를 정확하게 취하여 메탄올 55ml 및 알세나조Ⅲ시액 0.15ml를 넣어 0.01N 황산으로 액의 자색이 적자색을 거쳐 적색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

### 0.02M 글리콜에텔디아민테트라초산액

1 l 중 글리콜에텔디아민테트라초산( $C_{14}H_{24}O_{10}N_2$  : 380.35) 7.607g을 함유한다.

**조 제** 글리콜에텔디아민테트라초산 7.6g에 수산화나트륨용액(1→20) 35ml를 넣어 녹여 물을 넣어 정확하게 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 아연(표준시약) 표면의 산화피막을 제거한 다음 약 0.3g을 정밀하게 달아 묽은염산 5ml 및 브롬시액 5방울을 넣고 가만히 가열하여 녹여 끓여서 과량의 브롬을 없애고 물을 넣어 100ml로 한다. 이 액 10ml를 취하여 수산화나트륨용액(1→50)을 넣어 중성으로 하고 칼슘디소듐이디티에이 0.2g을 넣어 녹여 여기에 pH 10.7 암모니아·염화암모늄완충액 5ml 및 에리오크롬블랙T·염화나트륨지시약 50mg을 넣어 미리 만든 글리콜에텔디아민테트라초산액으로 액의 색이 적자색에서 청색으로 변할 때까지 적정하여 몰농도계수를 계산한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.02M 글리콜에텔디아민테트라초산액 1ml = 1.3076mg Zn

### 0.004M 라우릴황산나트륨액

1 l 중 라우릴황산나트륨( $C_{12}H_{25}NaO_4S$  : 288.38) 1.1536g을 함유한다.

**조 제** 순품으로 환산하여 라우릴황산나트륨 약 1.2g에 해당하는 양의 라우릴황산나트륨을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1 l로 하고 다음 식에 따라 몰농도계수를 계산한다.

$$f = \frac{\text{라우릴황산나트륨의 양(g)} \times \text{순품(\%)}}{\text{라우릴황산나트륨의 평균분자량} \times 0.004} \times \frac{1}{100}$$

다만 라우릴황산나트륨의 순품 및 평균분자량은 다음과 같이 측정하여 계산한다.

**순품 및 평균분자량** 라우릴황산나트륨 약 5g을 정밀하게 달아 1N 황산 25ml를 정확하게 넣고 거품 발생에 조심하여 때때로 가볍게 흔들면서 열관 또는 사육상에서 환류한다. 액이 맑게 되고 거품 발생이 없으면 다시 2시간 환류하여 식힌 다음 냉각기의 윗부분으로 약 30ml의 에탄올을 넣어 내벽을 씻고 적당량의 물로 씻은 다음 다시 물을 넣어 약 100ml로 하고 페놀프탈레인시액 2방울을 넣어 1N 수산화나트륨액으로 적정한다. 동시에 공시험을 하고 다음 식에 따라 순품(%)을 계산한다.

$$\text{순품(\%)} = \frac{(A-B) \times f_s \times M}{\text{검체의 양(g)} \times 1000} \times 100$$

A : 적정에 소비된 1N 수산화나트륨액의 양(ml)

B : 공시험에 소비된 1N 수산화나트륨액의 양(ml)

$f_s$  : 1N 수산화나트륨액의 규정도계수

M : 라우릴황산나트륨의 평균분자량

위의 적정액 50ml를 분액깔때기에 옮겨 에탄올 65ml 및 물 35ml를 넣고 석유에텔 50ml씩으로 2회 추출하여 석유에텔추출액을 합한다. 이 추출액을 물 50ml씩으로 2회 씻고 무수황산나트륨로 탈수한 다음 적당한 농도로 농축하여 기체크로마토그래프법에 따라 다음의 조건(예)으로 분해된 에탄올의 평균분자량을 산출하고 이것을 가지고 라우릴황산나트륨의 평균분자량을 구한다.

조작조건(예)

검 출 기 : 수소염이온화검출기

컬 럼 : 크로모솔브 W에 실리콘 SE-30을 10% 코팅한 것

컬럼온도 : 180°C

캐리어가스 : 질소 또는 헬륨

## 0.1N 브롬액

1ℓ 중 브롬(Br : 79.910) 7.990g을 함유한다.

**조 제** 브롬산칼륨 3g 및 브롬화칼륨 15g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 브롬액 25ml를 요오드병에 정확하게 넣고 물 120ml 및 염산 5ml를 곧 넣어 곧 마개를 하여 가만히 흔들어 섞는다. 여기에 요오드화칼륨시액 5ml를 넣어 곧 마개를 하여 가만히 흔들어 섞고 5분간 방치한 다음 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액이 종말점 부근에서 옅은 황색이 되었을 때 전분시액 3ml를 넣어 생긴 청색이 탈색될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

## 0.1N 브롬산칼륨액

1ℓ 중 브롬산칼륨(KBrO<sub>3</sub> : 167.00) 2.7835g을 함유한다.

**조 제** 브롬산칼륨 2.8g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 브롬산칼륨액 25ml를 요오드병에 정확하게 넣고 요오드화칼륨 2g 및 묽은황산 5ml를 넣어 마개를 하여 5분간 방치한 다음 물 100ml를 넣고 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액이 종말점 부근에서 나타나는 옅은 황색으로 되었을 때 전분시액 3ml를 넣어 생긴 청색이 탈색될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

## 0.004M 브롬화세틸피리디늄액

1ℓ 중 브롬화세틸피리디늄( $C_{21}H_{36}BrN$  : 384.44) 1.5378g을 함유한다.

**조 제** 순품으로 환산하여 브롬화세틸피리디늄 1.54g에 해당하는 양의 브롬화세틸피리디늄을 달아 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다.

**표 정** 0.004M 라우릴황산나트륨액 10ml를 마개있는 100ml 메스실린더에 정확하게 넣어 산성메틸렌블루시액 5ml 및 클로로포름 15ml를 넣고 미리 만든 브롬화세틸피리디늄액으로 음이온계면활성제정량법의 제1법에 따라 적정한다. 다만 미리 만든 브롬화세틸피리디늄액의 적정량의 보정을 0.004M 라우릴황산나트륨액으로 한다.

0.004M 브롬화세틸피리디늄액 1ml = 1.1535mg  $C_{12}H_{25}NaO_4S$

주의 : 조제한 액의 색은 무색이다.

## 0.1N 수산액

1ℓ 중 수산( $C_2H_2O_4 \cdot 2H_2O$  : 126.07) 6.304g을 함유한다.

**조 제** 수산 6.3g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 수산액 25ml를 500ml의 삼각플라스크에 정확하게 취하여 10~15분간 끓여서  $27 \pm 3^\circ C$ 로 식히고 희석시킨 황산(1→20) 200ml를 넣어 새로 표정한 0.1N 과망간산칼륨액을 뷰렛에 넣고 플라스크안의 액을 가만히 흔들어 섞으면서 그 22ml를 1분에 25~35ml의 속도로 넣고 액의 적색이 없어질 때까지 방치하고  $55 \sim 60^\circ C$ 로 가열하여 적정을 계속하고 30초간 지속하는 옅은 홍색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 종말점전의 0.5~1ml는 조심하면서 적가하여 과망간산칼륨액의 색이 없어진 다음 1방울을 적가한다.

주의 : 차광하여 보관한다.

## 0.01N 수산액

1ℓ 중 수산( $C_2H_2O_4 \cdot 2H_2O$  : 126.07) 0.6304g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 수산액에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 1N 수산화나트륨액

1ℓ 중 수산화나트륨(NaOH : 39.997) 39.997g을 함유한다.

**조 제** 수산화나트륨 42g에 물 950ml를 넣어 녹이고 여기에 새로 만든 수산화바륨포화시액을 침전 이 더 생기지 않을 때까지 적가하여 액을 잘 섞고 마개를 하여 24시간 방치한 다음 상징액을 기울이 거나 또는 유리여과기(G3 또는 G4)로 여과하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 설과민산(표준시약)를 데시케이터(감압, 실리카 겔)속에서 약 48시간 말리고 약 2.5g을 정밀 하게 달아 새로 끓여 식힌 물 25ml를 넣어 녹여 브롬치몰블루시액 2방울을 넣고 조제된 수산화나트륨 액으로 녹색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

1N 수산화나트륨액 1ml = 97.09mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 마개를 한 병 또는 이산화탄소흡수관(소오다석회)이 달린 병에 보존한다. 오랫동안 보존된 것 은 다시 표정하여 쓴다.

## 0.5N 수산화나트륨액

1ℓ 수산화나트륨(NaOH : 40.00) 20.000g을 함유한다.

**조 제** 수산화나트륨 22g을 달아 1N 수산화나트륨액에 따라 만들고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 수산화나트륨액에 따른다. 다만 설과민산(표준시약) 약 1.3g을 정밀하게 달아 적정한다.

0.5N 수산화나트륨액 1ml = 48.54mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 1N 수산화나트륨액에 따라 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.2N 수산화나트륨액

1ℓ 중 수산화나트륨(NaOH : 40.00) 8.000g을 함유한다.

**조 제** 수산화나트륨 9g을 달아 1N 수산화나트륨액에 따라 만들고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 수산화나트륨액에 따른다. 다만 설과민산(표준시약) 약 0.5g을 정밀하게 달아 적정한다.

0.2N 수산화나트륨액 1ml = 19.420mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 1N 수산화나트륨액에 따라 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.1N 수산화나트륨액

1ℓ 중 수산화나트륨(NaOH : 40.00) 4.000g을 함유한다.

**조 제** 수산화나트륨 4.5g을 달아 1N 수산화나트륨액에 따라 만들고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 수산화나트륨액에 따른다. 다만 설과민산(표준시약) 약 0.25g을 정밀하게 달아 적정한 다.

0.1N 수산화나트륨액 1ml = 9.709mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 1N 수산화나트륨액에 따라 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.05N 수산화나트륨액

1ℓ 중 수산화나트륨(NaOH : 40.00) 2.000g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 수산화나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다.

## 0.02N 수산화나트륨액

1ℓ 중 수산화나트륨(NaOH : 40.00) 0.8000g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 수산화나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 5배 용량으로 한다.

## 0.01N 수산화나트륨액

1ℓ 중 수산화나트륨(NaOH : 40.00) 0.4000g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 수산화나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.5N 수산화칼륨 · 에탄올액

1ℓ 중 수산화칼륨(KOH : 56.11) 28.055g을 함유한다.

**조 제** 수산화칼륨 35g에 물 20ml를 넣어 녹여 무알데히드에탄올을 넣어 1ℓ로 하고 마개를 하여 24시간 방치한 다음 상징액을 곧 기울여서 취하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.5N 황산 25ml를 정확하게 취하여 물 50ml 및 페놀프탈레인시액 2방울을 넣어 미리 만든 수산화칼륨 · 에탄올액으로 옅은 적색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

주의 : 차광된 병에 마개를 하여 보관한다. 쓸 때 표정한다.

## 0.1N 수산화칼륨 · 에탄올액

1ℓ 중 수산화칼륨(KOH : 56.11) 5.611g을 함유한다.

**조 제** 수산화칼륨 7g을 달아 0.5N 수산화칼륨 · 에탄올액에 따라 만들고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.5N 수산화칼륨 · 에탄올액에 따른다. 다만 0.1N 황산 25ml를 정확하게 취하여 적정한다

주의 : 0.5N 수산화칼륨 · 에탄올액에 따라 보관한다. 쓸 때 표정한다.

## 1N 수산화칼륨액

1 ℓ 중 수산화칼륨(KOH : 56.11) 56.11g을 함유한다.

**조 제** 수산화칼륨 65g에 물 950ml를 넣어 녹여 새로 만든 수산화바륨포화시액을 침전이 더 생기지 않을 때까지 적가하여 액을 잘 섞어서 마개를 하여 24시간 방치한 다음 상징액을 기울이거나 또는 유리칼때기로 여과하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 수산화나트륨액에 따른다.

1N 수산화칼륨액 1ml = 97.09mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 1N 수산화나트륨액에 따라 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.1N 수산화칼륨액

1 ℓ 중 수산화칼륨(KOH : 56.11) 5.611g을 함유한다.

**조 제** 수산화칼륨 6.5g을 달아 1N 수산화칼륨액에 따라 만들고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 수산화나트륨액에 따른다.

0.1N 수산화칼륨액 1ml = 9.709mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 1N 수산화나트륨액에 따라 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.1M 아연액

1 ℓ 중 아연(Zn : 65.38) 6.538g을 함유한다.

**조 제** 아연(표준시약)의 표면 산화피막을 제거하고 그 6.538g에 묽은염산 80ml 및 브롬시액 2.5ml를 넣어 천천히 가온하여 녹이고 끓여서 과잉의 브롬을 날려 보내고 물을 넣어 정확하게 1 ℓ로 한다.

## 0.1M 아질산나트륨액

1 ℓ 중 아질산나트륨(NaNO<sub>2</sub> : 69.00) 6.900g을 함유한다.

**조 제** 아질산나트륨 7.5g에 물을 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 설파민산(표준시약)를 데시케이터(감압, 실리카 겔)속에서 48시간 건조하고 약 0.25g을 정밀하게 달아 염산 5ml 및 물 50ml를 넣어 녹여 15℃이하로 식힌 다음 얼음조각 25g을 넣어 저어 섞으면서 미리 만든 아질산나트륨액으로 적정하여 몰농도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 아질산나트륨액을 적가하고 1분 뒤에 피적정액을 유리막대로 찍어 내어 요오드화아연·전분지에 묻혔을 때 곧 청색을 나타낼 때로 한다.

0.1M 아질산나트륨액 1ml = 9.710mg HOSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>

주의 : 차광하여 보관하고 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.5N 아질산나트륨액

1 ℓ 중 아질산나트륨( $\text{NaNO}_2$  : 69.00) 34.500g을 함유한다.

**조 제** 아질산나트륨 36.0g에 물을 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.1M 아질산나트륨액에 따른다.

0.5N 아질산나트륨액 1ml = 48.550mg  $\text{HOSO}_2\text{NH}_2$

주의 : 차광하여 보관하고 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다

## 0.05M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액

1 ℓ 중 에칠렌디아민테트라초산디나트륨( $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2\text{O}_8 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  : 372.24) 18.612g을 함유한다.

**조 제** 에칠렌디아민테트라초산디나트륨 19g에 물을 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 아연(표준시약) 표면의 산화피막을 제거하고 약 0.8g을 정밀하게 달아 묽은염산 10ml 및 브롬시액 5방울을 넣어 낮은 온도로 가온하여 녹이고 끓여서 과량의 브롬을 날려 보내고 물을 넣어 정확하게 100ml로 한다. 이 액 10ml를 정확하게 취하여 수산화나트륨용액(1→50)을 넣어 중성으로 하고 pH 10.0 강암모니아수 · 에칠렌디아민테트라초산디나트륨완충액 5ml 및 에리오크롬블랙T · 염화나트륨 지시약 50mg을 넣고 미리 만든 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액으로 액의 적자색이 청색으로 변할 때까지 적정하여 물농도계수를 계산한다.

0.05M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액 1ml = 3.2685mg Zn

주의 : 폴리에틸렌병에 보관한다.

## 0.02M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액

1 ℓ 중 에칠렌디아민테트라초산디나트륨( $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2\text{O}_8 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  : 372.24) 7.445g을 함유한다.

**조 제** 에칠렌디아민테트라초산디나트륨 7.5g에 물을 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.05M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액에 따른다. 다만 아연(표준시약) 약 0.3g을 정밀하게 달아 묽은염산 5ml 및 브롬시액 5방울을 넣은 다음 이하 0.05M 디소듐이디티에이액과 같이 조작한다.

0.02M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액 1ml = 1.3074mg Zn

주의 : 폴리에틸렌병에 보관한다.

## 0.01M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액

1 l 중 에칠렌디아민테트라초산디나트륨( $C_{10}H_{14}N_2Na_2O_8 \cdot 2H_2O$  : 372.24) 3.7225g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.02M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액에 물을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다

## 2N 염산

1 l 중 염산(HCl : 36.46) 72.92g을 함유한다.

**조 제** 염산 180ml에 물을 넣어 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 염산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 2.6g을 정밀하게 달아 물 100ml를 넣어 녹여 적정한다.

2N 염산 1ml = 105.99mg  $Na_2CO_3$

## 1N 염산

1 l 중 염산(HCl : 36.46) 36.461g을 함유한다.

**조 제** 염산 90ml에 물을 넣어 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 탄산나트륨(표준시약)를 500~650℃에서 1시간 가열하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 약 1.3g을 정밀하게 달아 물 50ml를 넣어 녹여 메칠레드시액 3방울을 넣어 미리 만든 염산으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액을 조심하면서 끓이고 가볍게 마개를 하고 식혔을 때 지속적인 등색~등적색을 나타낼 때로 한다.

1N 염산 1ml = 52.99mg  $Na_2CO_3$

## 0.5N 염산

1 l 중 염산(HCl : 36.46) 18.230g을 함유한다.

**조 제** 염산 45ml에 물을 넣어 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 염산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 0.5g을 정밀하게 달아 물 50ml를 넣어 녹여 적정한다.

0.5N 염산 1ml = 26.497mg  $Na_2CO_3$

## 0.2N 염산

1 l 중 염산(HCl : 36.46) 7.292g을 함유한다.

**조 제** 염산 18ml에 물을 넣어 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 염산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 0.3g을 정밀하게 달아 물 30ml를 넣어 녹여 적정한다.



0.2N 염산 1ml = 10.599mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

## 0.1N 염산

1ℓ 중 염산(HCl : 36.46) 3.6461g을 함유한다.

**조 제** 염산 9.0ml에 물을 넣어 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 염산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 0.15g을 정밀하게 달아 물 30ml를 넣어 녹여 적정한다.

0.1N 염산 1ml = 5.299mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

## 0.05N 염산

1ℓ 중 염산(HCl : 36.46) 1.8230g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 1N 염산에 물을 넣어 정확하게 20배 용량으로 한다.

## 0.02N 염산

1ℓ 중 염산(HCl : 36.46) 0.7292g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 염산에 물을 넣어 정확하게 5배 용량으로 한다.

## 0.01N 염산

1ℓ 중 염산(HCl : 36.46) 0.36461g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 염산에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.001N 염산

1ℓ 중 염산(HCl : 36.46) 36.461mg을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 염산에 물을 넣어 정확하게 100배 용량으로 한다

## 0.1N 염산 · 메탄올액

1 l 중 염산(HCl : 36.46) 3.6461g을 함유한다.

**조 제** 염산 9.0ml에 메탄올을 넣어 1 l 로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.1N 염산에 따른다.

0.1N 염산 · 메탄올액 1ml = 5.299mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

## 0.05M 염화마그네슘액

1 l 중 염화마그네슘(MgCl<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O : 203.30) 10.166g을 함유한다.

**조 제** 염화마그네슘 10.17g에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 녹여 1 l 로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 염화마그네슘액 25ml를 정확하게 취하여 물 50ml, pH 10.7 암모니아 · 염화암모늄 완충액 3ml 및 에리오크롬블랙T · 염화나트륨지시약 50mg을 넣고 새로 표정한 0.05M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액으로 적정하여 물농도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 종말점 부근에서 천천히 적정하여 액의 적자색이 청색으로 변하는 때로 한다.

## 0.004M 염화벤제토늄액

1 l 중 염화벤제토늄(C<sub>27</sub>H<sub>42</sub>ClNO<sub>2</sub> : 448.09) 1.7924g을 함유한다.

**조 제** 순품으로 환산하여 염화벤제토늄 1.79g에 해당하는 양의 염화벤제토늄을 달아 물을 넣어 녹여 1 l 로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.004M 라우릴황산나트륨액 10ml를 정확하게 취하여 100ml 마개달린 메스실린더에 넣고 산성메틸렌블루시액 25ml, 클로로포름 15ml 및 물 20ml를 넣어 미리 만든 염화벤제토늄액으로 음이온계면활성제정량법의 제1법에 따라 적정한다. 다만 미리 만든 0.004M 염화벤제토늄액의 적정량의 보정을 0.004M 라우릴황산나트륨액으로 한다.

## 0.05M 요오드산칼륨액

1 l 중 요오드산칼륨(KIO<sub>3</sub> : 214.00) 10.700g을 함유한다.

**조 제** 요오드산칼륨(표준시약)를 120℃에서 2시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 10.700g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1 l 로 하여 물농도계수를 계산한다.

## 0.05 mol/L 요오드액

1000 mL 중 요오드 (I : 126.90) 12.690 g을 함유한다.

**조 제** 요오드 13 g에 요오드화칼륨용액(2 → 5) 100 mL를 넣어 녹여 묽은염산 1 mL 및 물을 넣어 1000 mL로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 삼산화비소 (표준시약)를 가루로 하여 105 °C에서 3 ~ 4 시간 건조하고 데시케이터 (실리카겔)에서 방냉한 다음 약 0.15 g을 정밀하게 달아 수산화나트륨용액 (1 → 25) 20 mL를 넣어 필요하면 가온하여 녹인다. 여기에 물 40 mL 및 메칠오렌지시액 2 방울을 넣어 액이 연한 빨간색이 될 때까지 묽은염산을 넣은 다음 탄산수소나트륨 2 g, 물 50 mL 및 전분시액 3 mL를 넣고 조제된 요오드액을 천천히 적가하여 액이 지속적인 파란색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

$$0.05 \text{ mol/L 요오드액 } 1 \text{ mL} = 4.946 \text{ mg As}_2\text{O}_3$$

주의 : 차광하여 보존한다. 오랫동안 보존한 것은 표정하여 보정한다.

## 0.1N 요오드액

1 l 중 요오드(I : 126.90) 12.690g을 함유한다.

**조 제** 요오드 14g에 요오드화칼륨용액(2→5) 100ml를 넣어 녹여 묽은염산 1ml 및 물을 넣어 1 l로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 삼산화비소(표준시약)를 가루로 하여 105°C에서 4시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 0.15g을 정밀하게 달아 수산화나트륨용액(1→25) 20ml를 넣어 가온하여 녹인다. 물 40ml 및 메칠오렌지시액 2방울을 넣어 액이 옅은 적색이 될 때까지 묽은염산을 넣은 다음 탄산수소나트륨 2g, 물 50ml 및 전분시액 3ml를 넣고 미리 만든 요오드액을 천천히 적가하여 액이 지속적인 청색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

$$0.1N \text{ 요오드액 } 1 \text{ ml} = 4.946 \text{ mg As}_2\text{O}_3$$

주의 : 차광하여 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.02N 요오드액

1 l 중 요오드(I : 126.90) 2.5380g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 요오드액에 물을 넣어 정확하게 5배 용량으로 한다.

## 0.01N 요오드액

1 l 중 요오드(I : 126.90) 1.2690g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 요오드액에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.1N 중크롬산칼륨액

1 l 중 중크롬산칼륨( $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$  : 294.18) 4.903g을 함유한다.

**조 제** 중크롬산칼륨(표준시약)를 가루로 하고 100~110°C에서 3~4시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 4.903g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1 l로 하고 규정도계수를

계산한다.

## 0.1N 질산은액

1ℓ 중 질산은( $\text{AgNO}_3$  : 169.87) 16.987g을 함유한다.

**조 제** 질산은 17.5g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 염화나트륨(표준시약)를 500~650℃에서 1시간 건조하고 데시케이터(실리카 겔)속에서 식힌 다음 약 0.15g을 정밀하게 달아 물 50ml를 넣어 녹여 크롬산칼륨시액 1ml를 넣어 흔들면서 미리 만든 질산은액으로 지속적인 옅은 적갈색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

0.1N 질산은액 1ml = 5.844mg NaCl

주의 : 차광하여 보관한다.

## 0.01N 질산은액

1ℓ 중 질산은( $\text{AgNO}_3$  : 169.87) 1.6987g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 질산은액에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.1N 질산토륨액

1ℓ 중 질산토륨[ $\text{Th}(\text{NO}_3)_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  : 552.12] 12.00g을 함유한다.

**조 제** 질산토륨 14g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 쓸 때 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 불화나트륨(표준시약)를 130℃에서 항량이 될 때까지 건조하여 그 약 1g을 정밀하게 달아 물 100ml를 넣어 녹이고 여과한다. 물 50ml로 여과지를 씻고 씻은 액을 여액에 합하여 물을 넣어 500ml로 하여 검액으로 한다. 검액 25ml를 취하여 물 75ml 및 알리자린에스시액 1ml를 넣는다. 만일 액이 황색을 나타내면 적색이 될 때까지 0.1N 수산화나트륨액을 넣는다. 여기에 액이 등색을 나타낼 때까지 0.1N 염산을 넣고 여기에 클로로초산완충액 1ml를 넣은 다음 0.1N 질산토륨액으로 1초에 1~2방울의 속도로 적정한다. 다만 적정의 종말점은 액의 색이 다음 불소비교액과 같은 색을 나타낼 때로 한다.

불소비교액 : 질산코발트 2.33g 및 크롬산칼륨 27.9mg에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 한다. 이 액 75ml를 취하여 검액 25ml 및 0.1N 질산토륨액 13ml를 넣어 흔들어 섞는다.

0.1N 질산토륨액 1ml = 4.1988mg NaF

## 0.1N 초산나트륨액

1 ℓ 중 초산나트륨( $\text{CH}_3\text{COONa}$  : 82.03) 8.203g을 함유한다.

**조 제** 무수탄산나트륨 8.20g에 빙초산을 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 초산나트륨액 25ml를 정확하게 취하여 빙초산 50ml 및 1-나프톨벤제인시액 1ml를 넣고 0.1N 과염소산로 액의 황갈색이 황색을 거쳐 녹색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.1N 과염소산 1ml = 8.203mg  $\text{CH}_3\text{COONa}$

## 0.02M 초산아연액

1 ℓ 중 초산아연( $[\text{Zn}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}]$  : 219.50) 4.390g을 함유한다.

**조 제** 초산아연 4.43g에 물 20ml 및 묽은초산 2ml를 넣어 녹여 물을 넣어 정확하게 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.02M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액 20ml를 정확하게 취하여 물 50ml, pH 10.7 암모니아·염화암모늄완충액 3ml 및 에리오크롬블랙T·염화나트륨지시약 50mg을 넣어 미리 만든 초산아연액으로 적정하여 몰농도계수를 계산한다. 적정의 종말점은 액의 청색이 청자색으로 변할 때로 한다.

## 0.01M 초산아연액

1 ℓ 중 초산아연( $[\text{Zn}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}]$  : 219.50) 2.1950g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.02M 초산아연액에 물을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다.

## 0.01N 초산제이수은액

1 ℓ 중 초산제이수은( $[\text{Hg}(\text{CH}_3\text{COO})_2]$  : 318.68) 1.5934g을 함유한다.

**조 제** 초산제이수은 1.6g에 희석시킨 묽은질산(1→10) 60ml를 넣어 녹여 물을 넣어 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 염화나트륨(표준시약)를 500~650℃에서 40~50분간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 0.58g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1 ℓ로 한다. 이 액 20ml를 정확하게 취하여 브롬페놀블루시액 1방울을 넣고 액이 황색을 나타낼 때까지 묽은질산을 떨어뜨린 다음 묽은질산 0.5ml, 메탄올 100ml 및 디페닐카르바존시액 1ml를 넣어 잘 흔들어 섞으면서 미리 만든 초산제이수은액으로 액의 옅은 황색이 적자색으로 변할 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

0.01N 초산제이수은액 1ml = 0.5844mg NaCl

## 0.1N 치오시안산암모늄액

1ℓ 중 치오시안산암모늄( $\text{NH}_4\text{SCH}$  : 76.12) 7.612g을 함유한다.

**조 제** 치오시안산암모늄 8g에 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 0.1N 질산은액 25ml를 요오드병에 정확하게 취하여 물 50ml, 질산 2ml 및 황산제이철암모늄 시액 2ml를 넣어 흔들면서 미리 만든 치오시안산암모늄액으로 지속하는 적갈색을 나타낼 때까지 적정하여 규정도계수를 계산한다.

주의 : 차광하여 보관한다.

## 0.2N 치오황산나트륨액

1ℓ 중 치오황산나트륨( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  : 248.17) 49.636g을 함유한다.

**조 제** 치오황산나트륨 52g 및 무수탄산나트륨 0.2g에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 녹여 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 요오드산칼륨(표준시약)를 120~140℃에서 2시간 건조한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 약 0.2g을 요오드병에 정밀하게 달아 물 25ml를 넣어 녹여 요오드화칼륨 4g 및 묽은황산 10ml를 넣어 마개를 하여 10분간 방치한 다음 물 100ml를 넣어 유리된 요오드를 미리 만든 치오황산나트륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액이 종말점부근에서 옅은 황색으로 되었을 때 전분시액 3ml를 넣어 생긴 청색이 탈색될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

0.2N 치오황산나트륨액 1ml = 7.133mg  $\text{KIO}_3$

주의 : 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.1N 치오황산나트륨액

1ℓ 중 치오황산나트륨( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  : 248.17) 24.817g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.2N 치오황산나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다.

## 0.01N 치오황산나트륨액

1ℓ 중 치오황산나트륨( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  : 248.17) 2.4817g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.2N 치오황산나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 20배 용량으로 한다.

## 0.005N 치오황산나트륨액

1ℓ 중 치오황산나트륨( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  : 248.17) 1.2409g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.2N 치오황산나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 40배 용량으로 한다.

## 0.002N 치오황산나트륨액

1 ℓ 중 치오황산나트륨( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  : 248.17) 0.49636g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.2N 치오황산나트륨액에 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 100배 용량으로 한다.

## 0.02M 탄산칼슘액

1 ℓ 중 탄산칼슘( $\text{CaCO}_3$  : 100.09) 2.0018g을 함유한다.

**조 제** 탄산칼슘 2.0g을 묽은염산 20ml에 녹여 물을 넣어 정확하게 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 탄산칼슘액 25ml를 정확하게 취하여 물 70ml, 8N 수산화칼륨시액 0.5ml 및 NN지시약 0.1g을 넣고 새로 표정한 0.02M 에칠렌디아민테트라초산디나트륨액으로 액의 색이 적자색에서 청색으로 변할 때까지 적정하고 물농도계수를 구한다.

## 0.02M 테트라페닐붕소나트륨액

1 ℓ 중 테트라페닐붕소나트륨[ $\text{NaB}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$  : 342.22] 6.844g을 함유한다.

**조 제** 테트라페닐붕소나트륨 7.0g에 물을 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 프탈산수소칼륨(표준시약) 0.5g을 달아 물 100ml를 넣어 녹여 초산 2ml를 넣고 수욕상에서 50℃로 가온하여 저어 섞으면서 미리 만든 테트라페닐붕소나트륨액 50ml를 뷰렛으로 천천히 넣은 다음 곧 식히고 상온에서 1시간 방치한다. 생긴 침전을 미리 무게를 단 도가니형 유리여과기(1G4)로 여과하여 취하고 테트라페닐붕소칼륨시액 5ml씩으로 3회 씻고 105℃에서 1시간 건조하여 무게를 달아 테트라페닐붕소칼륨[ $\text{KB}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$  : 358.34]의 양으로 하여 물농도계수를 구한다.

0.02M 테트라페닐붕소나트륨액 1ml = 7.167mg  $\text{KB}(\text{C}_6\text{H}_5)_4$

주의 : 쓸 때 만든다.

## 0.1M 페리시안화칼륨액

1 ℓ 중 페리시안화칼륨[ $(\text{K}_3\text{Fe}(\text{CN})_6$  : 329.25] 32.925g을 함유한다.

**조 제** 페리시안화칼륨 33g을 물에 넣어 녹여 1 ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 페리시안화칼륨액 25ml를 요오드병에 정확하게 취하여 요오드화칼륨 2g 및 묽은 염산 10ml를 넣어 마개를 하여 15분간 방치한 다음 황산아연시액 15ml를 다시 넣어 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정하여 물농도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점 부근에서 액이 옅은 황색으로 되었을 때 전분시액 3ml를 넣어 생긴 청색이 탈색될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험

을 하여 보정한다.

주의 : 차광하여 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 보정한다.

## 0.05M 페리시안화칼륨액

1 ℓ 중 페리시안화칼륨[(K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> : 329.25] 16.462g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1M 페리시안화칼륨액에 물을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다.

## 0.01M 페리시안화칼륨액

1 ℓ 중 페리시안화칼륨[(K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub> : 329.25] 3.2925g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1M 페리시안화칼륨액에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 1N 황산

1 ℓ 중 황산(H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> : 98.07) 49.04g을 함유한다.

**조 제** 황산 30ml를 물 1 ℓ 중에 저어 섞으면서 천천히 넣고 식힌 다음 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 탄산나트륨(표준시약)를 500~650℃에서 1시간 가열한 다음 데시케이터(실리카 겔)속에서 식혀 약 1.3g을 정밀하게 달아 물 50ml를 넣어 녹여 메칠레드시액 3방울을 넣어 미리 만든 황산으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액을 조심하면서 끓여서 가볍게 마개를 하고 식힐 때 지속하는 등색~등적색을 나타낼 때로 한다.

1N 황산 1ml = 52.99mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

## 0.5N 황산

1 ℓ 중 황산(H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> : 98.07) 24.518g을 함유한다.

**조 제** 황산 15ml를 물 1 ℓ 에 저어 섞으면서 천천히 넣어 식힌 다음 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 황산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 0.7g을 정밀하게 달아 물 50ml를 넣어 녹여 적정한다.

0.5N 황산 1ml = 26.497mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

## 0.2N 황산



1 l 중 황산( $H_2SO_4$  : 98.07) 9.807g을 함유한다.

**조 제** 황산 6ml를 물 1 l 에 저어 섞으면서 천천히 넣어 식힌 다음 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 황산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 0.3g을 정밀하게 달아 물 50ml를 넣어 녹여 적정한다.

0.2N 황산 1ml = 10.599mg  $Na_2CO_3$

## 0.1N 황산

1 l 중 황산( $H_2SO_4$  : 98.07) 4.904g을 함유한다.

**조 제** 황산 3ml를 물 1 l 중에 저어 섞으면서 천천히 넣어 식혀 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 1N 황산에 따른다. 다만 탄산나트륨(표준시약) 약 0.15g을 정밀하게 달아 물 30ml를 넣어 녹여 적정한다.

0.1N 황산 1ml = 5.299mg  $Na_2CO_3$

## 0.05N 황산

1 l 중 황산( $H_2SO_4$  : 98.07) 2.4518g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 황산에 물을 넣어 정확하게 2배 용량으로 한다.

## 0.02N 황산

1 l 중 황산( $H_2SO_4$  : 98.07) 0.9807g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 황산에 물을 넣어 정확하게 5배 용량으로 한다.

## 0.01N 황산

1 l 중 황산( $H_2SO_4$  : 98.07) 0.4904g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 황산에 물을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.1N 황산제이세륨암모늄액

1 l 중 황산제이세륨암모늄 $[Ce(SO_4)_2 \cdot 2(NH_4)_2SO_4 \cdot 4H_2O$  : 668.56] 66.856g을 함유한다.

**조 제** 황산제이세륨암모늄 68g에 1N 황산을 넣어 녹여 1 l 로 하고 24시간 방치한 다음 필요하면

유리여과기(G3 또는 G4)로 여과하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 황산제이세륨암모늄액 25ml를 정확하게 취하여 물 20ml 및 묽은황산 20ml를 넣은 다음 요오드화칼륨 1g을 넣어 녹여 곧 0.1N치오황산나트륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액이 종말점 부근에서 옅은 황색으로 되었을 때 전분시액 3ml를 넣어 생긴 청색이 탈색될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

주의 : 차광하여 보관한다. 오래 보관된 것은 표정하여 쓴다.

## 0.01N 황산제이세륨암모늄액

1ℓ 중 황산제이세륨암모늄[Ce(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · 2(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> · 4H<sub>2</sub>O : 668.56] 6.6856g을 함유한다.

**조 제** 쓸 때 0.1N 황산제이세륨암모늄액에 1N 황산을 넣어 정확하게 10배 용량으로 한다.

## 0.1N 황산제일철암모늄액

1ℓ 중 황산제일철암모늄[Fe(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O : 392.13] 39.213g을 함유한다.

**조 제** 황산제일철암모늄 40g에 물 300ml 및 황산 30ml의 혼합액을 식힌 액에 녹이고 물을 넣어 1ℓ로 하여 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 황산제일철암모늄액 25ml를 정확하게 취하여 물 25ml 및 인산 5ml를 넣어 0.1N 과망간산칼륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다.

## 0.1N 황산제이철암모늄액

1ℓ 중 황산제이철암모늄[FeNH<sub>4</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · 12H<sub>2</sub>O : 482.18] 48.22g을 함유한다.

**조 제** 황산제이철암모늄 50g에 물 300ml 및 황산 6ml의 혼합액을 넣어 녹이고 물을 넣어 1ℓ로 하고 다음과 같이 표정한다.

**표 정** 미리 만든 황산제이철암모늄액 40ml를 정확하게 마개 있는 플라스크에 넣고 염산 5ml를 넣어 흔들어 섞고 여기에 요오드화칼륨 32g을 물 10ml에 녹인 액을 넣어 마개를 하고 10분간 방치한 다음 유리된 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다. 다만 적정의 종말점은 액이 종말점 부근에서 옅은 황색으로 되었을 때 전분시액 3ml를 넣어 생기는 청색이 탈색될 때로 한다. 같은 방법으로 공시험을 하여 보정 한다.

주의 : 차광하여 보관한다.

## 0.02N 황산제이철암모늄액

1ℓ 중 황산제이철암모늄[Fe(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O : 392.13] 7.843g을 함유한다.

조 제 쓸 때 0.1N 황산제일철암모늄액에 희석시킨 황산(3→100)를 넣어 정확하게 5배 용량으로 한다.

## 0.1 mol/L 황산제일철암모늄액

1000 mL 중 황산제일철암모늄  $[\text{Fe}(\text{NH}_4)_2 (\text{SO}_4)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O} : 392.14]$  39.214 g을 함유한다.

조 제 황산제일철암모늄 40 g을 황산 30 mL 및 물 300 mL의 혼합액을 식힌 액에 녹이고 물을 넣어 1000 mL로 하고 다음과 같이 표정한다.

표 정 조제된 황산제일철암모늄액 25 mL를 정확하게 취하여 물 25 mL 및 인산 5 mL를 넣어 0.02 mol/L 과망간산칼륨액으로 적정하여 규정도계수를 계산한다.

## 5. 표 준 액

**납표준원액** 질산납 0.1598g을 정밀하게 달아 묽은질산 10mL를 넣어 녹여 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액의 조제 및 보관에는 가용성납염을 함유하지 않는 유리용기를 쓴다.

**납표준액** 납표준원액 10mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100mL로 한다. 쓸 때 만든다. 이 액 1mL는 납(Pb) 10μg을 함유한다.

**납표준액, 디티존용** 납표준액[1mL중 납(Pb) 10μg을 함유] 10mL를 정확하게 취하고 희석시킨 질산(1→100)를 넣어 정확하게 100mL로 한다. 이 액은 쓸 때 만든다. 이 액 1mL는 납(Pb)으로 1μg을 함유한다.

**메탄올표준액** 메탄올 1.0g을 정밀하게 달아 물 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 5mL를 정확하게 취하여 에탄올(무메탄올) 2.5mL 및 물을 넣어 정확하게 50mL로 한다.

**물·메탄올표준액** 수분정량법 참조.

**바륨표준원액** 염화바륨 1.78g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.

**바륨표준액** 바륨표준원액 10mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액은 쓸 때 만든다. 이 액 1mL는 바륨(Ba) 10μg을 함유한다.

**불소표준원액** 불화나트륨을 150℃에서 4시간 건조하고 그 0.221g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다.

**불소표준액** 불소표준원액 10mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 1mL는 불소(F) 1μg을 함유한다.

**불소표준원액, 산소플라스크연소법용** 불화나트륨(표준시약)을 백금도가니에 넣어 500~550℃에서 1시간 건조하여 데시케이터(실리카 겔)속에서 식히고 그 66.3mg을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 500mL로 한다.

**불소표준액, 산소플라스크연소법용** 산소플라스크연소법용불소표준원액 10mL를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100mL로 한다. 이 액은 쓸 때 만든다. 이 액 1mL는 불소 6μg을 함유한다.

**비소표준원액** 삼산화비소를 미세한 가루로 하여 105℃에서 4시간 건조하고 그 0.1g을 정밀하게 달아 수산화나트륨용액(1→5) 5ml를 넣어 녹인다. 이 액에 묽은황산을 넣어 중성으로 하고 다시 묽은황산 10ml를 더 넣고 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다.

**비소표준액** 비소표준원액 10ml를 정확하게 취하여 묽은황산 10ml를 넣고 새로 끓여 식힌 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 1ml는 삼산화비소(As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) 1μg을 함유한다. 이 액은 쓸 때 만들고 유리 마개병에 보관한다.

**시안표준원액** 시안화칼륨 2.5g에 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 100ml를 정확하게 취하여 ρ-디메칠아미노벤질리테로다닌시액 0.5ml를 넣고 0.1N 질산은액으로 적정한다. 다만 적정의 종말 점은 액이 적색을 나타낼 때로 한다.

$$0.1N \text{ 질산은액 } 1\text{ml} = 5.204\text{mg CN}$$

**시안표준액** 시안(CN) 10mg에 해당하는 시안표준원액을 정확하게 취하여 수산화나트륨시액 100ml 및 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 쓸 때 만든다. 이 액 1ml는 시안(CN) 10μg을 함유한다

**암모늄표준액** 염화암모늄 2.97g을 정밀하게 달아 물을 넣어 녹여 정확하게 1ℓ로 하고 이 액 10ml를 정확하게 취하여 여기에 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 1ml는 암모늄(NH<sub>4</sub>) 10μg을 함유한다.

**인산표준액** 인산이수소칼륨을 데시케이터(실리카 겔)속에서 항량이 될 때까지 건조하고 그 0.358g을 정확하게 달아 희석시킨 황산(3→10) 10ml를 넣고 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 10ml를 정확하게 취하여 물을 넣어 정확하게 100ml로 한다. 이 액 1ml는 인산(PO<sub>4</sub>로서) 25μg을 함유한다.

**철표준액** 황산제이철암모늄 86.3mg을 정밀하게 달아 물 100ml를 넣어 녹여 묽은염산 5ml 및 물을 넣어 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 1ml는 철(Fe) 10μg을 함유한다.

**티로신표준액** 티로신표준품을 105℃에서 3시간 건조하고 0.160g을 정밀하게 달아 0.2N 염산시액을 넣어 녹이고 정확하게 1ℓ로 한다. 이 액 10ml를 정확하게 취하여 0.2N 염산시액을 넣어 정확하게 100ml로 한다. 쓸 때 만든다.

**포름알데히드표준액** 포름알데히드(특급) 약 1g을 미리 물을 넣은 칭량병에 정밀하게 달아 물을 넣어 100ml로 하여 표준원액으로 한다. 표준원액의 포름알데히드농도는 다음과 같이 표정한다.

표정 : 이 액 10ml를 정확하게 취하여 플라스크에 넣고 0.1N 요오드액 50ml를 정확하게 넣은 다음 1N 수산화칼륨액 20ml를 넣고 상온에서 15분간 방치한 다음 묽은황산 15ml를 넣고 과량의 요오드를 0.1N치오황산나트륨액으로 적정한다(지시약 : 전분시액 3ml). 같은 방법으로 공시험을 하여 보정한다.

$$0.1N \text{ 요오드액 } 1\text{ml} = 1.5013\text{mg HCHO}$$

표정한 용액중의 포름알데히드(HCHO)의 양(mg/ml)

$$= 1.5013 \times 0.1N \text{ 요오드액의 소비량} \times 1/10$$

이 표준원액을 포름알데히드로서 0.4g에 해당하는 양을 정확하게 취하여 물을 넣어 100ml로 하고 이 액 10ml를 정확하게 취하여 물을 넣어 10배 희석하는 조작을 4회 반복하여 표준액으로 한다. 이 액 1ml는 포름알데하이드(HCHO) 4μg을 함유한다.

**황화물표준액** 황화나트륨(Na<sub>2</sub>S · 9H<sub>2</sub>O) 7.49g에 물을 넣어 1ℓ로 한다. 이 액 1.0ml를 취하여 다시 1ℓ로 한다. 이 액 1ml는 황(S) 10μg을 함유한다.