

药品包装用复合膜、袋通则

来源 国家药品监督管理局 发布时间: 2006-10-17 点击: 30

YBB00132002

复合膜系指各种塑料与纸、金属或其它塑料通过黏合剂组合而形成的膜其厚度一般不大于 0.25mm。

复合袋系将复合膜通过热合的方法而制成的袋，按制袋形式可分为三边封袋、中封袋、风琴袋、自立袋、拉链袋等。

本标准适用于非注射剂用的药品包装用复合膜、袋。

药品包装用复合膜按材料组合分类，如表 1 所示：

表 1 复合膜分类

种 类	材 质	典 型 示 例
I	纸、塑料	纸或 PT / 粘合层 / PE 或 EVA、CPP
II	塑料	BOPET 或 BOPP、BOPA / 粘合层 / PE 或 EVA、CPP
III	塑料、镀铝膜	BOPET 或 BOPP / 粘合层 / 镀铝 CPP BOPET 或 BOPP / 粘合层 / 镀铝 BOPET / 粘合层 / PE 或 EVA、CPP、EMA、EAA、离子型聚合物
IV	纸、铝箔、塑料	纸或 PT / 粘合层 / 铝箔 / 粘合层 / PE 或 EVA、CPP、EMA、EAA、离子型聚合物 涂层 / 铝箔 / 粘合层 / PE 或 CPP、EVA、EMA、EAA、离子型聚合物
V	塑料(非单层)、铝箔	BOPET 或 BOPP、BOPA / 粘合层 / 铝箔 / 粘合层 / PE 或 CPP、EVA、EMA、EAA、离子型聚合物
<p>注 1：玻璃纸简称 PT；双向拉伸聚丙烯简称 BOPP；双向拉伸聚酯简称 BOPET；双向拉伸尼龙简称 BOPA；聚乙烯简称 PE；流延聚丙烯简称 CPP；乙烯与醋酸乙烯酯共聚物简称 EVA；乙烯与丙烯酸共聚物简称 EAA；乙烯与甲基丙烯酸共聚物简称 EMA。</p> <p>注 2：复合时可用干法复合或无溶剂复合，这时粘合层为一般的粘合剂。也可用挤出复合，这时粘合层为 PE 或 EVA、EMA、EAA 等树脂。</p>		

[鉴别] 红外光谱 选取适宜方法，取每层材料，照分光光度法(中华人民共和国药典 2000 年版附录IVC)测定，应符合

规定。(铝、纸成分可不做)。

[外观] 取本品适量，在自然光线明亮处，正视目测。不得有穿孔、异物、异味、粘连、复合层间分离及明显损伤、气泡、皱纹、脏污等缺陷。复合袋的热封部位应平整、无虚封。

[阻隔性能] 水蒸气透过量 照塑料薄膜和片材透水蒸气性试验方法 杯式法(GB1037-88)的规定进行。试验时热封面向湿度低的一侧，试验温度(38±2)℃，相对湿度(90±5)%，应符合表 2 的规定。

氧气透过量 除另有规定外，按塑料薄膜和薄片气体透过性试验方法 压差法(GB / T1038-2000)的规定进行。试验时热封面向氧气低压侧，试验温度(23±2)℃，应符合表 2 的规定。

表 2 阻隔性能

种 类	水蒸气透过量 g/(m ² ·24h)	氧气透过量 cm ³ / (m ² · 24h · 0. 1MPa)
I	≤15	≤4000
II	≤5. 5	≤1500
III	≤2. 0	≤10
IV	≤1. 5	≤3. 0
V	≤0. 5	≤0. 5

[机械性能] 内层与次内层剥离高强度 取膜适量，将样品宽度方向两端除去 50mm，沿宽度方向均匀裁取纵、横向 15 mm 宽的试样各 5 条(复合方向为纵向)。沿试样长度方向，将复合层与基材预先剥开 50mm，被剥开部分不得有明显损伤。若试样不易剥开，可将试样一端约 20mm 浸入适当的溶剂(常用醋酸乙酯)，待溶剂完全挥发，再进行剥离。试样应在温度 23℃±2℃，相对湿度 50%±5%的环境中放置 4 小时以上，并在上述条件下进行试验。将试样剥开部分的两端分别夹在试验机上、下夹具内，使试样剥开部的纵轴与上、下夹具中心连线重合，并松紧适宜，试验速度为(300±50)mm / min，拉伸方向与未剥开部分呈 T 型，记录各剥离力值；纵、横向剥离强度平均值应符合表 3 规定。

[复合袋的热合强度] 取复合袋数个，从每个热合部位裁取 15mm 宽的试样 10 条，至少从 3 个复合袋上裁取。按塑料薄膜包装袋热合强度试验方法(QB/T 2358—1998)的规定进行。测得值应符合表 3 规定。

表 3 机械性能 单位：N / 15mm

项 目		指 标
内层与次内层剥离强度	I、II、III类(双层复合)	≥ 1.0
	III(多层复合)、IV、V类	≥ 2.5
热合强度	I、II、III类(双层复合)	≥ 7.0
	III(多层复合)、IV、V类	≥ 12

[溶剂残留量] 取样品适量，裁取内表面积 0.2m^2 ，将其迅速裁成 $10\text{mm} \times 30\text{mm}$ 碎片，放入洁净的已在约 80°C 条件下预热过的 500ml 玻璃瓶中，用橡胶塞密封好后，与进样器一起送入 $(80 \pm 2)^\circ\text{C}$ 烘箱中，加热 30 分钟后，迅速地用预热好的进样器取 1ml 瓶中气体注入色谱仪中，照溶剂残留量法(中华人民共和国药典 2000 年版附录 VIII P)测定，并计算。试验结果以 mg / m^2 表示。溶剂残留总量不得过 $10\text{mg} / \text{m}^2$ ，其中苯类溶剂残留量不得过 $3.0\text{mg} / \text{m}^2$ 。(残留的溶剂主要有甲苯、二甲苯、乙酸乙酯、丁酯、丁酮、异丙醇等)。

[袋的耐压性能] 取 5 个袋，袋内填充约二分之一袋容量的水，并热合封口(参照生产工艺采用的热合条件)。将试样逐个放在上、下板之间，试验中上、下板应保持水平，不变形，与袋的接触面必须光滑，上、下板的面积应大于试验袋。根据表 4 规定加砝码保持 1 分钟(负荷为上加压板与砝码重量之和)，目视，不得破裂或泄漏。

表 4 袋的耐压性能

袋与内装物总质量, g	负 荷, N	
	三边封袋	其它袋
<30	100	80
31~100	200	120
101~400	400	200
401~1000	600	300

[袋的跌落性能] 取 5 个袋，袋内填充约二分之一袋容量的水，并热合封口(参照生产工艺采用的热合条件)。将试样按表 5 高度逐个自由落于光滑、坚硬的水平面(如水泥地面)。目视，不得破裂。

表 5 跌落性能

袋与内装物总质量, g	跌落高度, mm
<100	800
101~400	500
401~1000	300

[溶出物试验] 除另有规定外, 取样品适量, 分别取本品内表面积 600cm²(分割成长 3cm, 宽 0.3cm 的小片)三份置具塞锥形瓶中, 加水(70°C±2°C)、65%乙醇(70°C±2°C)、正己烷(58°C±2°C)200ml 浸泡 2 小时后取出, 放冷至室温, 用同批试验用溶剂补充至原体积作为供试液, 以同批水、65%乙醇、正己烷为空白液, 备用。

重金属 精密量取水浸液 20ml, 加醋酸盐缓冲液(pH3.5)2ml, 依法检查(中华人民共和国药典 2000 年版二部附录 VIII H 第一法), 含重金属不得过百万分之一。

易氧化物 精密量取水浸液 20ml, 精密加入高锰酸钾滴定液(0.002mol / L)20ml 与稀硫酸 1ml, 煮沸 3 分钟, 迅速冷却, 加入碘化钾 0.1g, 在暗处放置 5 分钟, 用硫代硫酸钠滴定液(0.01mol / L)滴定, 滴定至近终点时, 加入淀粉指示液 0.25ml, 继续滴定至无色, 另取水空白液同法操作, 二者消耗滴定液之差不得过 1.5ml。

不挥发物 分别取水、65%乙醇、正己烷浸出液与空白液各 100ml 置于已恒重的蒸发皿中, 水浴蒸干, 105°C干燥 2 小时, 冷却后精密称定, 水不挥发物残渣与其空白残渣之差应不得过 30.0mg; 65%乙醇不挥发物残渣与其空白残渣之差不得过 30.0mg; 正己烷不挥发物残渣与其空白残渣之差不得过 30.0mg。

[微生物限度] 取试样用开孔面积为 20cm² 的消毒过的金属模板压在内层面上, 将无菌棉签用氯化钠注射液稍沾湿, 在板孔范围内擦抹 5 次, 换 1 支棉签再擦抹 5 次, 每个位置用 2 支棉签共擦抹 10 次, 共擦抹 5 个位置 100cm²。每支棉签抹完后立即剪断(或烧断), 投入盛有 30ml 无菌生理水的锥型瓶(或大试管)中。全部擦抹棉签投入瓶中后, 将瓶迅速摇晃 1 分钟, 即得供试液。取提取液照微生物限度法(中华人民共和国药典 2000 年版二部附录 XIJ)测定应符合表 6 的规定。

表 6 微生物限度指标

项 目	一般复合膜、袋	外用药复合膜、袋	栓剂用复合膜、袋
细菌数	1000	100	100

个 / 100cm ²			
霉菌、酵母菌数 个 / 100cm ²	100	100	10
大肠杆菌	—		
金黄色葡萄球菌		—	—
铜绿假单胞菌		—	—

注：“—”为每 100cm² 中不得检出。

[异常毒性] 取试样 500cm²，剪碎，加入氯化钠注射液 50ml，110℃湿热灭菌 30 分钟后取出，冷却备用，静脉注射，依法测定(中华人民共和国药典 2000 年版二部附录XIC)，应符合规定。

附件：

检验规则 外观检验：复合膜按每卷膜取 2 米进行检验；复合袋按逐批检查计数抽样程序及抽样表(GB / T2828—87)

规定进行，检查水平为一般检查水平II，合格质量水平(AQL)为 6 . 5。

表 7 尺寸偏差

项 目	膜	袋
厚度偏差，%	±10	—
平均厚度偏差，%	±10	±10
热封宽度偏差，%	—	±20
热合边与袋边的距离，mm	—	≤4