

Назва статті/монографії	Видання	Місце зміни	Надруковано	Має бути
Буркуну трава ^N	2.0	Т. 3, С. 256, розділ «Ідентифікація С»	<i>Розчин порівняння.</i> 5 мг ФСЗ ДФУ кумарину та 4 мг о-кумарової кислоти Р розчиняють у 10 мл метанолу Р	<i>Розчин порівняння.</i> 5 мг ФСЗ ДФУ кумарину та 2 мг о-кумарової кислоти Р розчиняють у 5 мл метанолу Р
Вовчуга польового корені ^N	2.3	С. 333, розділ «Ідентифікація С» Результати В	В таблиці результатів: ліва колонка — профіль розчину порівняння; права колонка — профіль випробовуваного розчину	В таблиці результатів: ліва колонка — профіль випробовуваного розчину; права колонка — профіль розчину порівняння
Глоду плоди ^N	2.0	Т. 3, С. 292, розділ «Ідентифікація С»	На хроматограмі випробовуваного розчину мають виявлятися три зони (хлорогенової кислоти, гіперозиду та кофейної кислоти) на рівні зон на хроматограмі розчину порівняння, відповідні їм за флуоресценцією, і три зони слабкої червонової флуоресценції, одна з яких відповідає рутину на хроматограмі розчину порівняння, дві інші зони розташовані вище зони, що відповідає гіперозиду. Вище і нижче зони, відповідної кофейній кислоті, може виявлятися декілька світло-синіх зон	На хроматограмі випробовуваного розчину мають виявлятися зони на рівні зон рутину, хлорогенової кислоти, гіперозиду і кофейної кислоти на хроматограмі розчину порівняння, відповідні їм за флуоресценцією й слаба зона жовтої флуоресценції розташована вище зони гіперозиду. Вище і нижче зони, відповідної кофейній кислоті, може виявлятися декілька блакитних зон
Евкالیпта прутевидного листя ^N	2.1	С. 154, розділ «Ідентифікація С»	<i>Розчин порівняння.</i> 50 мкл ФСЗ ДФУ цинеолу розчиняють у толуолі і доводять об'єм розчину тим самим розчинником до 5 мл	<i>Розчин порівняння.</i> 50 мкл ФСЗ ДФУ цинеолу розчиняють у толуолі і доводять об'єм розчину тим самим розчинником до 20 мл
Конюшини лучної суцвіття ^N	2.1	С. 188, розділ «Ідентифікація С»	<i>Нанесення:</i> 25 мкл випробовуваного розчину та 15 мкл розчину порівняння, смугами 10 мм	<i>Нанесення:</i> 20 мкл випробовуваного розчину та 15 мкл розчину порівняння, смугами 10 мм
Лопуха корені ^N	2.1	С. 196, розділ «Ідентифікація В»	фрагменти паренхіми кори або центрального циліндра із округлих тонкостінних клітин із нечітко видимими сірватими брилками інуліну	фрагменти паренхіми кори або центрального циліндра з округлих тонкостінних клітин із нечітко видимими сірватими брилками інуліну (під час перегляду з використанням розчину 50 % (об/об) гліцерину Р)
Мускатного горіха олія	2.3	С. 356, розділ «Хроматографічний профіль»	— <i>нерухома фаза:</i> прищеплений макрогол 20 000 Р	— <i>нерухома фаза:</i> макрогол 20 000 Р
Оману кореневища і корені ^N	2.4	С. 472, розділ «Ідентифікація Д»	<i>Випробовуваний розчин.</i> До 1.00 г здрібненої на порошок сировини (1000) (2.9.12) додають 6 мл розчину 40 г/л сірчаної кислоти Р	<i>Випробовуваний розчин.</i> До 1.00 г здрібненої на порошок сировини (1000) (2.9.12) додають 10 мл розчину 40 г/л сірчаної кислоти Р
Пальми сереноа екстракт	2.2	С. 191, розділ «Кількісне визначення. Сума жирних кислот» С. 192, розділ «Кількісне визначення. Сума стеринів»	— <i>нерухома фаза:</i> полі(диметил)силоксан Р (товщина шару — 0.33 мкм) — <i>нерухома фаза:</i> полі(диметил)силоксан Р (товщина шару — 0.33 мкм)	— <i>нерухома фаза:</i> метилполісилоксан Р (товщина шару — 0.33 мкм) — <i>нерухома фаза:</i> метилполісилоксан Р (товщина шару — 0.33 мкм)

Перець	2.1	С. 210, розділ «Вода» С. 210, розділ «Кількісне визначення»	20.0 г сировини грубо здрібноють на порошок (1400) (2.9.12) (безпосередньо перед визначенням).... Ефірна олія (2.8.12). Використовують 10.0 г грубоздрибноють на порошок (безпосередньо перед використанням) сировини (1400) (2.9.12)	20.0 г сировини, свіжоздрибноють на порошок (1400) (2.9.12)..... Ефірна олія (2.8.12). Використовують 10.0 г свіжоздрибноють на порошок сировини (1400) (2.9.12)
Рускус колючий	2.1	С. 225, розділ «Кількісне визначення»	25.0 мл одержаного розчину поміщають у круглодонну колбу, з'єднану із роторним випарювачем, і упарюють насухо	25.0 мл одержаного розчину упарюють насухо за зниженого тиску
Чебрецю трава ^N	2.1	С. 247, розділ «Ідентифікація С»	<i>Розчин порівняння.</i> 5 мг ФСЗ ДФУ тимолю і 10 мкл ФСЗ ДФУ карвакролу розчиняють у 10 мл метиленхлориду Р	<i>Розчин порівняння.</i> 5 мг ФСЗ ДФУ тимолю і 20 мкл ФСЗ ДФУ карвакролу розчиняють у 10 мл метиленхлориду Р
Чорниці плодів свіжих екстракт сухий, рафінований та стандартизований	2.2	С. 225, розділ «Виробництво» С. 227, розділ «Сума антоціанідинів»	Екстракт виготовляють із лікарської рослинної сировини підходящим методом, використовуючи етанол (96 %, об/об) або метанол (не менше 60 %, об/об). — <i>нерухома фаза: силікагель для хроматографії октадецилсилільний Р (5 мкм)</i>	Екстракт виготовляють із лікарської рослинної сировини підходящим методом, використовуючи етанол (70–96 %, об/об) або метанол (не менше 60 %, об/об). — <i>нерухома фаза: силікагель для хроматографії октадецилсилільний, із розширеним діапазоном рН, ендкепований Р (5 мкм)</i>
Шавлії лікарської листя ^N	2.0	Т. 3, С. 495, розділ «Ідентифікація С»	<i>Випробовуваний розчин.</i> 0.5 г свіжоздрибноють сировини (355) (2.9.12) струшують із 5 мл етанолу (96 %) Р протягом 5 хв	<i>Випробовуваний розчин.</i> 0.5 г свіжоздрибноють сировини (355) (2.9.12) струшують із 5 мл етанолу (96 %) Р протягом 5 хв і фільтрують
Ялівцева олія	2.3	С. 374, розділ «Хроматографічний профіль»	— <i>нерухома фаза: полі(диметил)(дифеніл) силосан Р</i>	— <i>нерухома фаза: феніл(5)метил(95) полісилосан Р</i>