МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ФАРМАКОПЕЙНАЯ СТАТЬЯ**

**Аминосалицилат натрия, ФС**

**таблетки Взамен ГФ X, ст. 436,**

**ВФС 42-674-77**

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственный препарат аминосалицилат натрия, таблетки (таблетки; таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой; таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой). Препарат должен соответствовать требованиям ОФС «Таблетки» и ниже приведенным требованиям.

Содержит не менее 95,0 % и не более 105,0 % от заявленного количества аминосалицилата натрия дигидрата C7H6NNaO3∙2H2O.

**Описание**. Содержание раздела приводится в соответствии с требованиями ОФС «Таблетки».

**Подлинность.** *1. ВЭЖХ.* Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»).

*2. Качественная реакция*. Препарат должен давать характерную реакцию Б на натрий (ОФС «Общие реакции на подлинность»).

**Растворение**. Определение проводят в соответствии с ОФС «Растворение для твердых дозированных лекарственных форм».

**Родственные примеси**. Определение проводят методом ВЭЖХ.

*0,05 М раствор натрия дигидрофосфата*. 6,00 г натрия дигидрофосфата безводного или 6,90 г натрия дигидрофосфата моногидрата помещают в мерную колбу вместимостью 1 л, растворяют в 900 мл воды и доводят объем раствора водой до метки.

*0,05 М раствор динатрия гидрофосфата*. 7,10 г динатрия гидрофосфата безводного помещают в мерную колбу вместимостью 1 л, растворяют в 900 мл воды и доводят объем раствора водой до метки.

*Раствор тетрабутиламмония гидроксида 1,27 %.* 39,08 г тетрабутиламмония гидроксида помещают в мерную колбу вместимостью 1 л, растворяют в 900 мл метанола и доводят объем раствора метанолом до метки.

*Подвижная фаза (ПФ).* 0,05 М раствор натрия дигидрофосфата – 0,05 М раствор динатрия гидрофосфата – раствор тетрабутиламмония гидроксида 1,27 % 425:425:150.

*Раствор внутреннего стандарта.* 10 мг стандартного образца сульфаниламида помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, растворяют в ПФ, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. 5,0 мл полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают.

*Стандартный раствор*. Около 60 мг (точная навеска) стандартного образца примеси А помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, растворяют в ПФ, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. 10,0 мл полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. 10,0 мл полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 10,0 мл раствора внутреннего стандарта, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. Раствор защищают от действия света.

*Испытуемый раствор.* Точную навеску порошка растертых таблеток, содержащую около 0,6 г аминосалицилата натрия дигидрата, помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 50 мл ПФ и взбалтывают в течение 5 мин. Доводят объем раствора тем же растворителем до метки, перемешивают и фильтруют. 10,0 мл полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 10 мл раствора внутреннего стандарта, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. Раствор защищают от действия света.

Примечание.

Примесь А: 3-аминофенол, CAS 591-27-5.

*Хроматографические условия*

|  |  |
| --- | --- |
| Колонка | 250 мм × 4,6 мм, силикагель октадецилсилильный для хроматографии (С18), 10 мкм; |
| Температура колонки | 25 °С; |
| Скорость потока | 1,5 мл/мин; |
| Детектор | спектрофотометрический, 280 нм; |
| Объём пробы | 20 мкл; |
| Время хроматографирования | 25 мин. |

Хроматографируют испытуемый раствор и стандартный раствор.

*Пригодность хроматографической системы*. На хроматограмме стандартного раствора:

– *разрешение (R)* между пиками примеси А и сульфаниламида должно быть не менее 2,5;

– относительное стандартное отклонение отношения площади пика примеси А к площади пика сульфаниламида должно быть не более 7,0 %.

*Относительные времена удерживания соединений.* Примесь А – 1 (около 4,5 мин), сульфаниламид − около 0,66.

*Допустимое содержание примесей.* Содержание примеси А в процентах (*Х*) от заявленного количества аминосалицилата натрия дигидрата вычисляют по формуле:

**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *S1* | **–** | площадь пика примеси А на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | *S0* | **–** | площадь пика примеси А на хроматограмме стандартного раствора; |
|  | *Si1* | **–** | площадь пика сульфаниламида на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | *Si0* | **–** | площадь пика сульфаниламида на хроматограмме стандартного раствора; |
|  | *a1* | **–** | навеска порошка растертых таблеток, мг; |
|  | *a0* | **–** | навеска стандартного образца примеси А, мг; |
|  | *P* | **–** | содержание примеси А в стандартном образце примеси А, %; |
|  | *G* | **–** | средняя масса таблетки, мг; |
|  | *L* | **–** | заявленное содержание аминосалицилата натрия дигидрата в одной таблетке, мг. |

Содержание примеси А должно быть не более 1,0 %.

**Однородность дозирования.** Определение проводят в соответствии с ОФС «Однородность дозирования».

**Микробиологическая чистота.** В соответствии с ОФС «Микробиологическая чистота».

**Количественное определение**. Определение проводят методом ВЭЖХ в условиях определения родственных примесей со следующими изменениями.

*Раствор внутреннего стандарта.* 0,25 г стандартного образца парацетамола помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, растворяют в ПФ, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают.

*Стандартный раствор*. Около 12,5 мг (точная навеска) стандартного образца аминосалициловой кислоты помещают в мерную колбу вместимостью 25 мл, прибавляют 2,5 мл раствора внутреннего стандарта, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. Раствор защищают от действия света.

*Испытуемый раствор.* Точную навеску порошка растертых таблеток, содержащую около 0,69 г аминосалицилата натрия дигидрата, помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 50 мл ПФ и взбалтывают в течение 5 мин. Доводят объем раствора тем же растворителем до метки, перемешивают и фильтруют. 10,0 мл полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 10 мл раствора внутреннего стандарта, доводят объем раствора ПФ до метки и перемешивают. Раствор защищают от действия света.

*Хроматографические условия*

|  |  |
| --- | --- |
| Колонка | 250 мм × 4,6 мм, силикагель октадецилсилильный для хроматографии (С18), 10 мкм; |
| Температура колонки | 25 °С; |
| Скорость потока | 1,5 мл/мин; |
| Детектор | спектрофотометрический, 254 нм; |
| Объём пробы | 20 мкл; |
| Время хроматографирования | 15 мин. |

Хроматографируют испытуемый раствор и стандартный раствор.

*Пригодность хроматографической системы*. На хроматограмме стандартного раствора:

– *разрешение (R)* между пиками парацетамола и аминосалицилата должно быть не менее 1,7;

– относительное стандартное отклонение отношения площади пика аминосалицилата к площади пика парацетамола должно быть не более 2,0 %;

– *эффективность* *хроматографической колонки (N),* рассчитанная по пику аминосалицилата должна составлять не менее 1000 теоретических тарелок;

– *фактор асимметрии* *пика* (*AS*) аминосалицилата должен быть не более 2,5.

*Относительные времена удерживания соединений.* Аминосалицилат – 1 (около 7,5 мин), парацетамол − около 0,83.

Содержание аминосалицилата натрия дигидрата C7H6NNaO3∙2H2O в одной таблетке в процентах от заявленного количества (*Х*) вычисляют по формуле:

**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| где | | *S1* | | **–** | | площадь пика аминосалицилата на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | | *S0* | | **–** | | площадь пика аминосалицилата на хроматограмме стандартного раствора; |
|  | | *Si1* | | **–** | | площадь пика парацетамола на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | | *Si0* | | **–** | | площадь пика парацетамола на хроматограмме стандартного раствора; |
|  | *a1* | | *–* | | навеска порошка растертых таблеток, мг; | |
|  | | *a0* | | **–** | | навеска стандартного образца аминосалициловой кислоты, мг; |
|  | | *P* | | **–** | | содержание аминосалициловой кислоты в стандартном образце аминосалициловой кислоты, %; |
|  | | *G* | | **–** | | средняя масса таблетки, мг; |
|  | | *L* | | **–** | | заявленное содержание аминосалицилата натрия дигидрата в одной таблетке, мг; |
|  | | *1,3788* | | **–** | | фактор пересчета аминосалициловой кислоты на аминосалицилат натрия дигидрат. |

**Хранение**. В защищенном от света месте.