МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ФАРМАКОПЕЙНАЯ СТАТЬЯ**

**Морфина сульфат пентагидрат ФС**

**Морфин**

**Morphini sulfas pentahydricum Вводится впервые**

7,8-Дидегидро-17-метил-4,5α-эпоксиморфинан-3,6α-диола сульфат (2:1), пентагидрат



|  |  |
| --- | --- |
| (C17H19NO3)2·H2SO4·5H2O | М.м. 758,8 |

Cодержит не менее 98,0 % и не более 102,0 % морфина сульфата (C17H19NO3)2·H2SO4 в пересчете на сухое вещество.

**Описание**. Белый или почти белый кристаллический порошок.

**Растворимость**. Растворим в воде, мало растворим спирте 96 %, практически нерастворим в толуоле.

**Подлинность.** *1. ИК-спектрометрия.*

*Испытуемый образец*. 20 мг субстанции растворяют в 1 мл воды, прибавляют 0,05 мл 1 М раствора гидроксида натрия, осадок отфильтровывают, дважды промывают по 0,5 мл воды и сушат при температуре 145 °С в течение 1 ч.

*Образец сравнения*. 20 мг стандартного образца морфина сульфата растворяют в 1 мл воды, прибавляют 0,05 мл 1 М раствора гидроксида натрия, осадок отфильтровывают, дважды промывают по 0,5 мл воды и сушат при температуре 145 °С в течение 1 ч.

Инфракрасный спектр испытуемого образца, снятый в диске с калия бромидом в области от 4000 до 400 см-1, по положению полос поглощения должен соответствовать спектру образца сравнения.

*2. Спектрофотометрия*.

*Исходный раствор*. 25,0 мг (точная навеска) субстанции помещают в мерную колбу вместимостью 25 мл, растворяют в воде и доводят объём раствора тем же растворителем до метки.

*Испытуемый раствор А*. 10 мл исходного раствора переносят в мерную колбу вместимостью 25 мл и доводят объём раствора водой до метки.

*Испытуемый раствор Б*. 10 мл исходного раствора переносят в мерную колбу вместимостью 25 мл и доводят объём раствора 0,1 М раствором гидроксида натрия до метки.

Спектр поглощения испытуемого раствора А в области длин волн от 250 до 350 нм должен иметь максимум при 285 нм с удельным показателем поглощения от 37 до 43; спектр поглощения испытуемого раствора Б в области длин волн от 250 до 350 нм должен иметь максимум при 298 нм с удельным показателем поглощения от 64 до 72. В качестве раствора сравнения в обоих случаях используют воду.

*3. Качественная реакция*. В фарфоровую чашку помещают 1 мг субстанции, прибавляют 0,5 мл раствора формальдегида в серной кислоте. Должно появиться пурпурное окрашивание, быстро переходящее в сине-фиолетовое.

*4. Качественная реакция*. Субстанция дает характерную реакцию на сульфаты (ОФС «Общие реакции на подлинность»).

**Удельное вращение**. От –111 до –107 в пересчете на сухое вещество (2 % раствор субстанции в воде, ОФС «Поляриметрия»).

**Кислотность или щелочность**. 0,5 г субстанции растворяют в 25 мл воды. К 10 мл полученного раствора прибавляют 0,05 мл 0,05 % раствора метилового красного; раствор должен изменять цвет от прибавления не более чем 0,02 мл 0,02 М раствора гидроксида натрия или 0,02 мл 0,02 М раствора хлористоводородной кислоты.

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

*Подвижная фаза А (ПФА)*. 1,01 г гептансульфоната натрия доводят до pH 2,6 раствором концентрированной фосфорной кислоты в воде (1:1 по объёму).

*Подвижная фаза Б (ПФБ)*. Метанол.

*Испытуемый раствор*. Около 0,125 г (точная навеска) субстанции помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, растворяют в 1 % уксусной кислоте и доводят объём раствора тем же растворителем до метки.

*Раствор сравнения*. В мерную колбу вместимостью 100 мл помещают 1,0 мл испытуемого раствора и доводят объём 1 % уксусной кислотой до метки. 2,0 мл полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 10 мл и доводят объём тем же растворителем до метки.

*Раствор для проверки пригодности хроматографической системы*. 5 мг стандартного образца морфина для проверки пригодности хроматографической системы (содержащего примеси B, C, E и F) растворяют в 2 мл 1 % уксусной кислоты.

Примечание:

примесь B: 7,7',8,8'-тетрадегидро-17,17'-диметил-4,5α: 4',5'α-диэпокси[2,2'-биморфинан]-3,3',6,6'-тетраол (CAS 125-24-6);

примесь C: 6,7,8,14-тетрадегидро-17-метил-6-метокси-4,5α-эпоксиморфинан-3-ол (CAS 467-04-9);

примесь E: 3-гидрокси-7,8-дидегидро-17-метил-4,5α-эпоксиморфинан-6-он (CAS 467-02-7);

примесь F: 7,8-дидегидро-17-метил-4,5α-эпоксиморфинан-3,6α-диол 17-оксид (CAS 639-46-3).

*Хроматографические условия*

|  |  |
| --- | --- |
| Колонка | 15 × 0,39 см, октадецилсилил силикагель эндкепированный для хроматографии (С18), 5 мкм; |
| Температура колонки | 35 °С; |
| Скорость потока | 1,5 мл/мин; |
| Детектор | спектрофотометрический, 230 нм; |
| Объём пробы | 10 мкл; |

*Режим хроматографирования*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Время, мин | ПФА, % | ПФБ, % | Режим |
| 0–2 | 85 | 15 | Изократический |
| 2–35 | 85→50 | 15→50 | Линейныйградиент |
| 35–40 | 50 | 50 | Изократический |

Хроматографируют испытуемый раствор, раствор сравнения и раствор для проверки пригодности хроматографической системы.

Для идентификации пиков применяют хроматограмму раствора для проверки пригодности хроматографической системы и хроматограмму прилагаемую к стандартному образцу морфина для проверки пригодности хроматографической системы.

*Относительные времена удерживания*. Морфин – 1 (около 12,5 мин); примесь F – около 0,95; примесь E – около 1,1; примесь C – около 1,6; примесь B – около 1,9.

*Пригодность хроматографической системы*. На хроматограмме раствора для проверки пригодности хроматографической системы:

– *отношение максимум/минимум (p/v)* между пиками примеси F и морфина должно быть не менее 2.

*Поправочные коэффициенты*. Для расчёта содержания, площади пиков следующих примесей умножаются на соответствующие поправочные коэффициенты: примесь B – 0,25; примесь C – 0,4; примесь E – 0,5.

*Допустимое содержание примесей*. На хроматограмме испытуемого раствора:

– площадь пика примеси B не должна более чем в 2 раза превышать площадь основного пика на хроматограмме раствора сравнения (не более 0,4 %);

– площади пиков примесей C и E не должны превышать площадь основного пика на хроматограмме раствора сравнения каждая (не более 0,2 %);

– площадь пика любой другой примеси не должна превышать площадь основного пика на хроматограмме раствора сравнения (не более 0,2 %);

– суммарная площадь пиков всех примесей не должна более чем в 5 раз превышать площадь основного пика на хроматограмме раствора сравнения (не более 1,0 %).

Не учитывают пики, площадь которых составляет менее 0,25 площади основного пика на хроматограмме раствора сравнения  (менее 0,05 %).

**Вода**. Не менее 10,4 % и не более 13,4 % (ОФС «Определение воды», метод 1). Для определения используют около 0,1 г (точная навеска) субстанции.

**Сульфатная зола**. Не более 0,1 % (ОФС «Сульфатная зола»). Для определения используют около 1,0 г (точная навеска) субстанции.

**Остаточные органические растворители.** Всоответствии с ОФС «Остаточные органические растворители».

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

**Количественное определение**. Около 0,5 г (точная навеска) субстанции растворяют в 120 мл безводной уксусной кислоты, титруют 0,1 М раствором хлорной кислоты. Конечную точку титрования определяют потенциометрически (ОФС «Потенциометрическое титрование»).

1 мл 0,1 М раствора хлорной кислоты соответствует 66,88 мг морфина сульфата (C17H19NO3)2·H2SO4.

**Хранение**. В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.