**Тетрациклин, мазь глазная ФС**

**Взамен ФС 42-1207-98**

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственный препарат тетрациклин, мазь глазная. Препарат должен соответствовать требованиям ОФС «Мази» и ниже приведенным требованиям.

Содержит не менее 90,0 % и не более 110,0 % от заявленного количества тетрациклина C22H24N2O8.

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

Подлинность.

*1. ВЭЖХ.* Время удерживания основного вещества на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания тетрациклина на хроматограмме раствора стандартного образца тетрациклина гидрохлорида (раздел «Количественное определение»).

*2. Качественная реакция.* К навеске препарата, содержащей около 20 мг тетрациклина, прибавляют 4 мл серной кислоты концентрированной и перемешивают; должно появиться фиолетовое окрашивание.

**Размер частиц**. В соответствии с ОФС «Глазные лекарственные формы».

**\*Металлические частицы.** В соответствии с ОФС «Глазные лекарственные формы».

**Герметичность упаковки.** В соответствии с ОФС «Мази».

**pH**. От 5,0 до 7,0 (ОФС «Ионометрия», метод 3).

*Испытуемый раствор*. К навеске препарата, содержащей около 30 мг тетрациклина, прибавляют 60 мл воды и нагревают на водяной бане до расплавления основы, перемешивают в течение 2 мин, охлаждают и фильтруют.

**Масса содержимого упаковки**. В соответствии с ОФС «Масса (объем) содержимого упаковки».

Стерильность. Препарат должен быть стерильным (ОФС «Стерильность»).

**Количественное определение**. Определение проводят методом ВЭЖХ.

*0,1 М раствор аммония оксалата.* В мерную колбу вместимостью 1,0 л помещают 14,21 г аммония оксалата, растворяют в воде и доводят объем раствора водой до метки.

*0,2 М раствор аммония фосфата.* В мерную колбу вместимостью 1,0 л помещают 26,4 г аммония фосфата, растворяют в воде и доводят объем раствора водой до метки.

*Подвижная фаза (ПФ).* 0,2 М раствор аммония фосфата – диметилформамид – 0,1 М раствор аммония оксалата 5:27:68. При необходимости доводят значение рН до 7,55±0,05 с помощью аммиака раствора 5 % или фосфорной кислоты.

*Растворитель.* 0,01 М раствора хлористоводородной кислоты.

*Испытуемый раствор*. Точную навеску препарата, содержащую около 12 мг тетрациклина, помещают в коническую колбу вместимостью 250 мл, прибавляют 45 мл растворителя, нагревают на водяной бане при температуре 60 °С до полного расплавления основы и перемешивают в течение 10 мин, поддерживая температуру. Смесь охлаждают до застывания основы и фильтруют в мерную колбу вместимостью 100 мл. Процедуру повторяют, объединяя извлечения, и доводят объем раствора растворителем до метки.

*Раствор стандартного образца тетрациклина гидрохлорида.* В мерную колбу вместимостью 25 мл помещают около 25 мг (точная навеска) стандартного образца тетрациклина гидрохлорида, растворяют в растворителе и доводят объём раствора растворителем до метки. В мерную колбу вместимостью 50 мл помещают 6,0 мл полученного раствора и доводят объём раствора растворителем до метки.

*Раствор стандартного образца примеси D*. В мерную колбу вместимостью 10 мл помещают около 2,5 мг стандартного образца примеси D тетрациклина гидрохлорида, растворяют в растворителе и доводят объём раствора растворителем метки.

*Раствор для проверки разделительной способности хроматографической системы.* В мерную колбу вместимостью 10 мл помещают 8,5 мл раствора стандартного образца тетрациклина гидрохлорида, 1,0 мл раствора стандартного образца примеси D и доводят объём раствора растворителем до метки.

Примечание.

Примесь D: (4*R*,4a*S*,12a*S*)-3,10,11,12a-тетрагидрокси-4-(диметиламино)-6-метил-1,12-диоксо-1,4,4a,5,12,12a-гексагидротетрацен-2-карбоксамид, CAS 7518-17-4.

*Хроматографические условия*

|  |  |
| --- | --- |
| Колонка | 25 × 0,46 см, силикагель октилсилильный для хроматографии (С8), 5 мкм; |
| Температура колонки | 25 °С; |
| Скорость потока | 1,0 мл/мин; |
| Детектор | спектрофотометрический, 280 нм; |
| Объём пробы | 20 мкл; |
| Время хроматографирования | 1,5-кратное от времени удерживания тетрациклина. |

Хроматографируют раствор для проверки разделительной способности хроматографической системы, раствор стандартного образца тетрациклина гидрохлорида и испытуемый раствор.

*Относительные времена удерживания компонентов:* тетрациклин – 1 (около 8 мин); примесь D – около 0,9.

*Пригодность хроматографической системы*. На хроматограмме раствора стандартного образца тетрациклина гидрохлорида:

– *разрешение (R)* между пиками примеси D и тетрациклина должно быть не менее 1,2;

*– фактор асимметрии* пика *(AS)* тетрациклина должен быть не более 2,0;

*– относительное стандартное отклонение* площади пика тетрациклина должно быть не более 2,0 % (не менее 6 определений);

*- эффективность хроматографической колонки (N),* рассчитанная по пику тетрациклина, должна составлять не менее 3000 теоретических тарелок.

Содержание тетрациклина C22H24N2O8·в препарате в процентах от заявленного количества (*Х*) вычисляют по формуле:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *S*1 | − | площадь пика тетрациклина на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | *S*0 | − | площадь пика тетрациклина на хроматограмме раствора стандартного образца тетрациклина гидрохлорида; |
|  | *a1* | − | навеска препарата, г; |
|  | *a*0 | − | навеска стандартного образца тетрациклина гидрохлорида, мг; |
|  | *P* | − | содержание тетрациклина гидрохлорида в стандартном образце тетрациклина гидрохлорида, %; |
|  | *L* | – | заявленное количество тетрациклина в препарате, мг/г; |
|  | *0,9241* | **–** | фактор пересчета тетрациклина гидрохлорида на тетрациклин. |

**Хранение**. В защищенном от света месте, при температуре не выше 15 °С.

\*Проводится для глазных мазей, упакованных в металлические тубы.