**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ФАРМАКОПЕЙНАЯ СТАТЬЯ**

|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Триметазидина дигидрохлорид, таблетки** |  | **ФС** |
| **Триметазидин, таблетки** |  |  |
| **Trimetazidini dihydrochloridi, tabulettae** |  | **Вводится впервые** |

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственный препарат триметазидина дигидрохлорид, таблетки (таблетки, покрытые оболочкой, таблетки, покрытые плёночной оболочкой). Препарат должен соответствовать требованиям ОФС «Таблетки» и нижеприведенным требованиям.

Cодержит не менее 90,0 % и не более 110,0 % от заявленного количества триметазидина дигидрохлорида C14H22N2O3·2HCl.

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

**Подлинность**

*1.**Спектрофотометрия*(ОФС «Спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях»).Спектры поглощения испытуемого раствора и раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида в области от 200 до 350 нм должны иметь максимумы, минимумы и плечи при одних и тех же длинах волн (раздел «Растворение»).

*2. ВЭЖХ.* Время удерживания пика основного вещества на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания пика триметазидина на хроматограмме раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (раздел «Количественное определение»).

**Растворение.** Определение проводят в соответствии с ОФС «Растворение для твёрдых дозированных лекарственных форм». Количество триметазидина дигидрохлорида, перешедшее в среду растворения, определяют методом спектрофотометрии (ОФС «Спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях).

*Условия испытания*

|  |  |
| --- | --- |
| Аппарат: | «Лопастная мешалка»; |
| Среда растворения: | хлористоводородной кислоты раствор 0,1 М; |
| Объём среды растворения: | 900 мл; |
| Скорость вращения корзинки: | 50 об/мин; |
| Время растворения: | 45 мин. |

*Испытуемый раствор*. В каждый сосуд для растворения с предварительно нагретой средой растворения помещают одну таблетку. Через 45 мин отбирают пробу раствора и фильтруют, отбрасывая первые порции фильтрата. При необходимости полученный раствор дополнительно разводят средой растворения до ожидаемой концентрации триметазидина дигидрохлорида около 0,02 мг/мл.

*Раствор стандартного образца триметазидина дигидрохлорида.* В мерную колбу вместимостью 25 мл помещают около 5 мг (точная навеска) стандартного образца триметазидина дигидрохлорида, растворяют в хлористоводородной кислоты растворе 0,1 М и доводят объём раствора тем же растворителем до метки. В мерную колбу вместимостью 10 мл помещают 1,0 мл полученного раствора и доводят объем раствора хлористоводородной кислоты раствором 0,1 М до метки.

*Раствор сравнения*. Хлористоводородной кислоты раствор 0,1 М.

Измеряют оптическую плотность испытуемого раствора и раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида на спектрофотометре в максимуме поглощения при длине волны 232 нм в кювете с толщиной слоя 1 см.

Количество триметазидина дигидрохлорида C14H22N2O3·2HCl, перешедшее в раствор, в процентах (*Х*) вычисляют по формуле:

**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *A1* | **–** | оптическая плотность испытуемого раствора; |
|  | *A0* | **–** | оптическая плотность раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида; |
|  | *a0* | **–** | навеска стандартного образца триметазидина дигидрохлорида, мг; |
|  | *L* | **–** | заявленное количество триметазидина дигидрохлорида в одной таблетке, мг; |
|  | *P* | **–** | содержание триметазидина дигидрохлорида в стандартном образце триметазидина дигидрохлорида, %; |
|  | *F* | **–** | фактор дополнительного разведения испытуемого раствора. |

Через 45 мин в раствор должно перейти не менее 75 % (Q) триметазидина дигидрохлорида C14H22N2O3·2HCl.

Родственные примеси. Определение проводят методом ВЭЖХ (ОФС «Высокоэффективная жидкостная хроматография»).

Все растворы используют свежеприготовленными.

*Раствор натрия гептансульфоната.* В мерную колбу вместимостью 100 мл помещают 5,5 г натрия гептансульфоната моногидрата, прибавляют 50 мл воды, 3 мл фосфорной кислоты концентрированной и доводят объём раствора водой до метки.

*Подвижная фаза (ПФ).* Раствор натрия гептансульфоната—ацетонитрил—метанол—вода 30:100:400:600.

*Испытуемый раствор.* Точную навеску порошка растёртых таблеток, соответствующую около 20 мг триметазидина дигидрохлорида, помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 70 мл ПФ, выдерживают на ультразвуковой бане в течение 15 мин, охлаждают до комнатной температуры, доводят объём раствора ПФ до метки и фильтруют.

*Раствор стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (А)*. В мерную колбу вместимостью 50 мл помещают около 10 мг (точная навеска) стандартного образца триметазидина дигидрохлорида, растворяют в ПФ и доводят объём раствора тем же растворителем до метки.

*Раствор стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (Б).* В мерную колбу вместимостью 20 мл помещают 1,0 мл раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (А) и доводят объём раствора ПФ до метки. В мерную колбу вместимостью 10 мл помещают 1,0 мл полученного раствора и доводят объём раствора ПФ до метки.

*Раствор для проверки разделительной способности хроматографической системы.* В мерную колбу вместимостью 5 мл помещают 4,0 мг стандартного образца триметазидина дигидрохлорида для проверки пригодности хроматографической системы, содержащего примесь Е, растворяют в ПФ и доводят объём раствора тем же растворителем до метки.

*Раствор для проверки чувствительности хроматографической системы.* В мерную колбу объёмом 10 мл помещают 1,0 мл раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (Б) и доводят объём раствора ПФ до метки.

Примечание.

Примесь E: 1-[(2,4,5-триметоксифенил)метил]пиперазин, CAS 356083-64-2.

*Хроматографические условия.*

|  |  |
| --- | --- |
| Колонка | 150 × 4,6 мм, силикагель октадецилсилильный для хроматографии (С18), 5 мкм; |
| Температура колонки | 30 °С; |
| Скорость потока | 1,5 мл/мин; |
| Детектор | спектрофотометрический, 210 нм; |
| Объём пробы | 20 мкл; |
| Время хроматографирования | 2-кратное от времени удерживания пика триметазидина. |

Хроматографируют раствор для проверки разделительной способности хроматографической системы, раствор для проверки чувствительности хроматографической системы, раствор стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (Б) и испытуемый раствор.

*Относительное время удерживания соединений.* Триметазидина дигидрохлорид – 1 (около 14 минут); примесь E – около 0,8.

*Пригодность хроматографической системы.* На хроматограмме раствора для проверки разделительной способности хроматографической системы *разрешение* (*RS*) между пиками примеси Е и триметазидина должно быть не менее 1,5.

На хроматограмме раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (Б):

- *фактор асимметрии* пика (*AS*) триметазидина должен быть не более 2,0;

- *относительное стандартное отклонение* площади пика триметазидина должно быть не более 2 % (6 определения);

- *эффективность хроматографической колонки (N)*, рассчитанная по пику триметазидина, должна составлять не менее 2000 теоретических тарелок.

На хроматограмме раствора для проверки чувствительности хроматографической системы *отношение сигнал/шум (S/N)* для пика триметазидина должно быть не менее 10.

Содержание каждой из примесей в препарате в процентах (*Хi*) вычисляют по формуле:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *S1* | **–** | площадь пика каждой из примесей на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | *S*0 | **–** | площадь пика триметазидина на хроматограмме раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (Б); |
|  | *a*0 | **–** | навеска стандартного образца триметазидина дигидрохлорида, мг; |
|  | *а* | **–** | навеска порошка растертых таблеток, мг; |
|  | *P* | **–** | содержание триметазидина дигидрохлорида в стандартном образце триметазидина дигидрохлорида, %; |
|  | G | **–** | средняя масса одной таблетки, мг; |
|  | *L* | **–** | заявленное содержание триметазидина дигидрохлорида в одной таблетке, мг. |

*Допустимое содержание примесей:*

– любая примесь - не более 0,5 %;

– сумма примесей - не более  2,0 %.

Не учитывают пики, площадь которых менее площади основного пика на хроматограмме раствора для проверки чувствительности хроматографической системы (менее 0,05 %).

Однородность дозирования. Определение проводят в соответствии с ОФС «Однородность дозирования» методом спектрофотометрии в условиях испытания «Растворение» со следующими изменениями.

*Испытуемый раствор.* В мерную колбу вместимостью 50 мл помещают одну таблетку, прибавляют 30 мл хлористоводородной кислоты раствора 0,1 М, выдерживают на ультразвуковой бане в течение 5 мин, охлаждают до комнатной температуры, встряхивают в течение 15 мин, доводят объём раствора хлористоводородной кислоты раствором 0,1 М до метки и фильтруют. В мерную колбу вместимостью 20 мл помещают 1,0 мл полученного раствора и доводят объём раствора хлористоводородной кислоты раствором 0,1 М до метки. При необходимости полученный раствор дополнительно разводят хлористоводородной кислоты раствором 0,1 М до ожидаемой концентрации триметазидина дигидрохлорида около 0,02 мг/мл.

Измеряют оптическую плотность испытуемого раствора и раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида на спектрофотометре в максимуме поглощения при длине волны 232 нм в кювете с толщиной слоя 1 см.

Содержание триметазидина дигидрохлорида C14H22N2O3·2HCl в одной таблетке в процентах от заявленного количества (*Х*) вычисляют по формуле:

**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *A1* | **–** | оптическая плотность испытуемого раствора; |
|  | *A0* | **–** | оптическая плотность раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида; |
|  | *a0* | **–** | навеска стандартного образца триметазидина дигидрохлорида, мг; |
|  | *L* | **–** | заявленное количество триметазидина дигидрохлорида в одной таблетке, мг; |
|  | *P* | **–** | содержание триметазидина дигидрохлорида в стандартном образце триметазидина дигидрохлорида, %; |
|  | *F* | **–** | фактор дополнительного разведения испытуемого раствора. |

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

Количественное определение. Определение проводят методом ВЭЖХ в условиях испытания «Родственные примеси» со следующими изменениями.

*Хроматографические условия*

|  |  |
| --- | --- |
| Объём пробы | 5 мкл; |
| Время хроматографирования | 20 мин. |

Хроматографируют раствор стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (А) и испытуемый раствор.

*Пригодность хроматографической системы.* На хроматограмме раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (А):

− *относительное стандартное отклонение* площади пика триметазидина должно быть не более 2,0 % (6 определений);

− *фактор асимметрии* пика (*As*) триметазидина должен быть не более 2,0;

− *эффективность хроматографической колонки (N)*, рассчитанная по пику триметазидина, должна составлять не менее 2000 теоретических тарелок.

Содержание триметазидина дигидрохлорида C14H22N2O3·2HClв одной таблетке в процентах от заявленного количества (*Х*) вычисляют по формуле:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *S*1 | **–** | площадь пика триметазидина на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | *S*0 | **–** | площадь пика триметазидина на хроматограмме раствора стандартного образца триметазидина дигидрохлорида (А); |
|  | *a*0 | **–** | навеска стандартного образца триметазидина дигидрохлорида, мг; |
|  | *а*1 | **–** | навеска порошка растертых таблеток, мг; |
|  | *P* | **–** | содержание триметазидина дигидрохлорида в стандартном образце триметазидина дигидрохлорида, %; |
|  | *G* | **–** | средняя масса одной таблетки, мг; |
|  | *L* | **–** | заявленное количество триметазидина дигидрохлорида в одной таблетке, мг. |

Хранение. В защищённом от света месте.