МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ФАРМАКОПЕЙНАЯ СТАТЬЯ**

|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Пиритион цинка, крем для наружного применения** |  | **ФС** |
| **Пиритион цинка, крем для наружного применения** |  |  |
| **Pyrithioni zincici cremor ad usum**  **externum** |  | **Вводится впервые** |

|  |
| --- |
|  |

Настоящая фармакопейная статья распространяется на лекарственный препарат пиритион цинка, крем для наружного применения. Препарат должен соответствовать требованиям ОФС «Мази» и нижеприведённым требованиям.

Cодержит не менее 90,0 % и не более 110,0 % от заявленного количества пиритиона цинка C10H8N2O2S2Zn.

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

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

**pH**. От 6,7 до 7,7 (ОФС «Ионометрия», метод 3).

*Испытуемый раствор*. В мерную колбу вместимостью 100 мл помещают 10 г препарата, доводят объем раствора водой, предварительно нагретой до 55 °С, до метки, встряхивают в течение 2 мин, фильтруют при температуре не менее 50 °С и охлаждают до комнатной температуры.

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

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

**Количественное определение.** Определение проводят методом ВЭЖХ (ОФС «Высокоэффективная жидкостная хроматография»).

*Подвижная фаза (ПФ).* Вода—метанол 400:600.

*Раствор меди(II) сульфата.* В мерную колбу вместимостью 1000 мл помещают 240 г меди(II) сульфата, растворяют в воде и доводят объем раствора водой до метки.

*Испытуемый раствор.* Точную навеску препарата, соответствующую около 5 мг пиритиона цинка, помещают в делительную воронку, прибавляют 50 мл раствора меди(II) сульфата, перемешивают, экстрагируют 3 порциями хлороформа по 50; 20 и 20 мл в течение 3 мин, отстаивают до полного разделения слоёв и отбирают хлороформный слой. Полученные экстракты объединяют и фильтруют через натрия сульфат безводный и бумажный фильтр. Полученный фильтрат помешают в мерную колбу вместимостью 100 мл и доводят объём раствора хлороформом до метки.

*Раствор стандартного образца пиритиона цинка.* В делительную воронку помещают около10 мг (точная навеска) стандартного образца пиритиона цинка, далее готовят, как описано в испытуемом растворе. В мерную колбу вместимостью 10 мл помещают 5,0 мл полученного раствора и доводят объём раствора хлороформом до метки.

*Хроматографические условия*

|  |  |
| --- | --- |
| Предколонка | 4 × 3 мм, силикагель октадецилсилильный эндкепированныйдля хроматографии, 5 мкм; |
| Колонка | 150 × 4,6 мм, силикагель октадецилсилильный эндкепированныйдля хроматографии, 5 мкм; |
| Температура колонки | 40 °С; |
| Скорость потока | 1,2 мл/мин; |
| Детектор | спектрофотометрический, 320 нм; |
| Объём пробы | 10 мкл; |
| Время хроматографирования | 20 мин. |

Хроматографируют раствор стандартного образца пиритиона цинка и испытуемый раствор.

*Пригодность хроматографической системы.* На хроматограмме раствора стандартного образца пиритиона цинка:

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

- *относительное стандартное отклонение* площади пика пиритиона меди должно быть не более 2,0 % (6 введений).

Содержание пиритиона цинка C10H8N2O2S2Zn в препарате в процентах от заявленного количества (*X*) вычисляют по формуле:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | *S*1 | **–** | площадь пика пиритиона меди на хроматограмме испытуемого раствора; |
|  | *S*0 | **–** | площадь пика пиритиона меди на хроматограмме раствора стандартного образца пиритиона цинка; |
|  | *a*1 | **–** | навеска препарата, г; |
|  | *a*0 | **–** | навеска стандартного образца пиритиона цинка, мг; |
|  | *P* | **–** | содержание пиритиона цинка в стандартном образце пиритиона цинка, %; |
|  | *L* | **–** | заявленное количество пиритиона цинка в препарате, мг/г. |

**Хранение.** Содержание раздела приводится в соответствии с ОФС «Хранение лекарственных средств».