附件: 预胶化磷酸羟丙基二淀粉酯药用辅料标准草案公示稿(第三次)

预胶化磷酸羟丙基二淀粉酯

Yujiaohua Linsuan Qiangbingji Erdianfenzhi

Pregelatinized Hydroxypropyl Distarch Phosphate

本品系蜡质玉米淀粉或木薯淀粉在碱性条件下,通过醚化和交联反应,再经物理方法破坏部分或全部淀粉颗粒后干燥制得。按干燥品计算,含羟丙氧基(-OCH $_2$ CHOHCH $_3$)不得过7.0%。

【性状】本品为白色或类白色粉末或颗粒。

【鉴别】(1) 取本品 1.0g, 加水 15ml, 搅拌, 即形成透明或半透明的黏稠液体。

- (2) 取本品约 0.5g,加水 2ml,混匀,加碘试液 1滴,即显蓝色至紫色或紫红色。
- (3) 取总磷项下供试品溶液 10ml,加水 10ml,加入钼酸铵溶液 2ml、氯化亚锡-硫酸 肼溶液 0.5ml,混匀,放置 20 分钟,溶液应显蓝色。
- (4) 取本品适量,用甘油醋酸试液装片(通则 2001),置显微镜下观察,失去淀粉原有的形状,显不规则颗粒或片状物;在偏振光下观察,颗粒的偏光十字消失。
- 【检查】酸碱度 取本品 0.5g,加水 50mI,振摇使均匀分散,依法测定(通则 0631),pH 值应为 $4.5\sim7.5$ 。

总磷 取本品 1g,精密称定,置凯氏烧瓶中,加硝酸 10ml 与硫酸 2ml,置电炉上缓慢加热至棕色气体变白色、溶液呈无色至淡黄色,待冷却后,加水 20ml,并加热至出现白色气体,放冷至室温,瓶内溶液定量转移至 50ml 量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀,作为供试品溶液。

精密量取供试品溶液 3ml,置 25ml量瓶中,加水约 15ml,再依次加入钼酸铵溶液 2ml、氯化亚锡-硫酸肼溶液 0.5ml,立即稀释至刻度,混匀,室温放置 40 分钟,照紫外-可见分光光度法(通则 0401),分别在 660nm 波长处测定吸光度。

另精密称取经 105℃干燥至恒重的磷酸二氢钾 0.44g,加水溶解并定量稀释制成每 1ml 中含磷 5μg 的溶液,作为对照品溶液。

精密量取对照品溶液 0ml、0.5ml、1ml、2ml、3ml、4ml 与 5ml,分别置 25ml 量瓶中,加水约 15ml 和硫酸溶液($5\rightarrow 100$)2.5ml,自"再依次加入钼酸铵溶液 2ml"起,同法操作,测定其吸光度。

以对照品溶液的系列浓度对其相应的吸光度作直线回归,将供试品溶液的吸光度代入直线回归方程,计算总磷量,不得过 0.04%。

氯化物 取本品 0.25g,置 50ml 量瓶中,加水约 30ml,充分振摇,使分散均匀,用水稀释至刻度,摇匀,滤过,取续滤液 10.0ml,依法检查(通则 0801),与标准氯化钠溶液 10.0ml 制成的对照液比较,不得更浓(0.2%)。

硫酸盐 取氯化物项下续滤液 20.0ml, 依法检查(通则 0802), 与标准硫酸钾溶液 5.0ml制成的对照液比较, 不得更浓(0.5%)。

二氧化硫 取本品,依法检查 (通则 2331 第一法),含二氧化硫不得过 0.005%。

1-氯-2-丙醇和 2-氯-1-丙醇 取本品约 2g,精密称定,置锥形瓶中,精密加入无水乙醇 10ml,称重,于 60℃超声 4 小时,放冷至室温,用无水乙醇补足减失重量,摇匀,滤过,取续滤液,作为供试品溶液。

取 1-氯-2-丙醇对照品适量,精密称定,用无水乙醇定量稀释制成每 1ml 中含 1-氯-2-丙醇 0.2µg 的溶液,作为对照品溶液。

精密量取对照品溶液 5ml,置 10ml 量瓶中,用无水乙醇稀释到刻度,摇匀,作为灵敏度测试溶液。

另取氯丙醇(约含75% 1-氯-2-丙醇与25% 2-氯-1-丙醇的混合物)适量,用无水乙醇定量稀释制成每1ml中约含1-氯-2-丙醇0.2μg的溶液,作为系统适用性溶液。

照气相色谱法(通则 0521)与质谱法(通则 0431)测定,用以聚乙二醇-20M 为固定液(或极性相近)的毛细管柱,起始温度为 80℃,保持 8 分钟,以每分钟 35℃的速率升温至220℃,保持 5 分钟;进样口温度为 200℃,不分流进样;检测器为电子轰击源(EI)质谱检测器,离子源温度为 230℃,载气为氦气,检测模式为 SIM,1-氯-2-丙醇定性离子为 43、45、79、81,定量离子为 79; 2-氯-1-丙醇定性离子为 58、62、63、64、65,定量离子为 62。

取灵敏度测试溶液 1μ J,注入气相色谱仪,1-氯-2-丙醇色谱峰性噪比应不小于 10。取系统适用性溶液 1μ J,注入气相色谱仪,1-氯-2-丙醇与 2-氯-1-丙醇色谱峰的分离度应符合要求。

精密量取供试品溶液与对照品溶液各 1µl,分别注入气相色谱仪,记录色谱图,按外标法(以 1-氯-2-丙醇峰面积与 2-氯-1-丙醇峰面积×校正因子之和,其中 2-氯-1-丙醇峰面积的校正因子为 2.0) 计算,含 1-氯-2-丙醇和 2-氯-1-丙醇不得过 0.0001%。

1,2-丙二醇 取本品约 1g,精密称定,置 50ml 量瓶中,加乙醇约 40ml,超声 10 分钟,放冷,用乙醇稀释至刻度,摇匀,以每分钟 3000 转的转速离心 10 分钟,取上清液作为供试品溶液。

取 1,2-丙二醇对照品适量,精密称定,用乙醇定量稀释制成每 1ml 中约含 20μg 的溶液,作为对照品溶液。

照气相色谱法(通则 0521)测定,用 6%氰丙基苯-94%二甲基聚硅氧烷为固定液的毛细

管色谱柱:柱温为90℃:进样口温度为250℃:检测器温度为250℃。

精密量取供试品溶液与对照品溶液各 1µl,分别注入气相色谱仪,记录色谱图,理论板数按 1,2-丙二醇计不得低于 10000,与相邻溶剂峰的分离度应符合要求。按外标法以峰面积计算,含 1,2-丙二醇不得过 0.1%。

环氧丙烷 取本品约 **1g**,精密称定,置顶空瓶中,精密加入 *N,N*-二甲基乙酰胺 **5ml**,摇匀,密封,作为供试品溶液。

另取环氧丙烷适量,用 *N,N*-二甲基乙酰胺定量稀释制成每 1ml 中含 1μg 的溶液,精密量取 5ml,置顶空瓶中,密封,作为对照品溶液。

照气相色谱法(通则 0521)测定,用 6%氰丙基苯基-94%二甲基聚硅氧烷为固定液的毛细管柱,起始温度为 60℃,保持 8 分钟,以每分钟 35℃的速率升至 220℃,保持 5 分钟;检测器为氢火焰离子化检测器(FID),检测器温度为 280℃;进样口温度为 250℃。顶空瓶平衡温度为 80℃,平衡时间为 30 分钟。

取供试品溶液与对照品溶液分别顶空进样,记录色谱图,按外标法以峰面积计算,含环氧丙烷不得过 0.0005%。

干燥失重 取本品,在 130¹0干燥 90 分钟,减失重量不得过 15.0%(通则 0831)。

铁盐 取本品 1.0g,置坩埚中,缓缓炽灼至完全炭化,继续在 500~600℃炽灼至完全灰化,放冷,加水溶解成 25ml,移至 50ml 纳氏比色管中,依法检查(通则 0807),与标准铁溶液 2.0ml 制成的对照液比较,不得更浓(0.002%)。

微生物限度 取本品,依法检查 (通则 1105 与通则 1106),每 1g 供试品中需氧菌总数不得过 10^3 cfu,霉菌和酵母菌总数不得过 10^2 cfu,不得检出大肠埃希菌。

【含量测定】羟丙氧基 照甲氧基、乙氧基与羟丙氧基测定法(通则 0712 第一法),精密称取 2-碘丙烷 10mg,依法测定,即得。

【类别】增稠剂,稳定剂。

【贮藏】密闭保存。

【标示】应标明本品的淀粉来源。

附: 钼酸铵溶液的配制 取钼酸铵 5.0g,加硫酸溶液(15→100)100ml 搅拌使溶解,即得。

氯化亚锡-硫酸肼溶液的配制 分别取氯化亚锡 0.1g、硫酸肼 0.2g,加硫酸溶液 $(3\rightarrow 100)$ 100 ml 搅拌使溶解,即得。

注: ①本品别名预胶化羟丙基二淀粉磷酸酯。②本品具引湿性。

起草单位:广东省药品检验所

联系电话: 020-81853846

预胶化磷酸羟丙基二淀粉酯药用辅料标准草案起草说明(三) 根据样品实测情况,修订氯化物和氧化性物质限度。

