

## NANG CEPHALEXIN

Là nang cứng chứa cephalixin.

Chế phẩm phải đáp ứng các yêu cầu trong chuyên luận “Thuốc nang” (Phụ lục 1.13) và các yêu cầu sau:

**Hàm lượng cephalixin**,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , từ 90,0 % đến 110,0 % so với lượng ghi trên nhãn.

### Định tính

Trong phần Định lượng, sắc ký đồ của dung dịch thử phải có một pic chính có thời gian lưu tương ứng với thời gian lưu của pic cephalixin trên sắc ký đồ của dung dịch chuẩn.

**Độ hòa tan** (Phụ lục 11.4)

*Thiết bị:* Kiểu giò quay.

*Môi trường:* 900 ml nước.

*Tốc độ quay:* 100 r/min.

*Thời gian:* 30 min.

*Dung dịch chuẩn:* Dung dịch cephalixin chuẩn có nồng độ chính xác khoảng 20  $\mu\text{g/ml}$  trong nước.

*Dung dịch thử:* Sau thời gian hòa tan quy định, lấy một phần dịch hòa tan, lọc. Pha loãng một lượng dịch lọc với nước để được dung dịch có nồng độ cephalixin khoảng 20  $\mu\text{g/ml}$ .

Đo độ hấp thụ (Phụ lục 4.1) của dung dịch thu được ở bước sóng cực đại 262 nm, cốc đo dày 1 cm, mẫu trắng là nước. Tính hàm lượng cephalixin,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , hòa tan trong mỗi nang dựa vào độ hấp thụ của dung dịch chuẩn, dung dịch thử và hàm lượng  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$  trong cephalixin chuẩn.  
*Yêu cầu:* Không ít hơn 80 % (Q) lượng cephalixin,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , so với lượng ghi trên nhãn được hòa tan trong 30 min.

### Định lượng

Phương pháp sắc ký lỏng (Phụ lục 5.3).

*Pha động:* Hòa tan 0,985 g natri pentansulfonat (TT) trong 1000 ml hỗn hợp acetonitril - methanol - triethylamin - nước (20 : 10 : 3 : 170), điều chỉnh đến pH  $3,0 \pm 0,1$  bằng acid phosphoric (TT).

*Dung dịch chuẩn:* Hòa tan một lượng cephalixin chuẩn trong nước để thu được dung dịch chuẩn gốc có nồng độ khoảng 1,0 mg/ml. Hút chính xác 10,0 ml dung dịch chuẩn gốc vào bình định mức 25 ml, pha loãng bằng pha động vừa đủ đến vạch, lắc đều, lọc.

*Dung dịch thử:* Cân 20 nang, xác định khối lượng trung bình của bột thuốc trong nang. Cân chính xác một lượng bột thuốc vào bình định mức thích hợp, hòa tan và thêm nước vừa đủ để thu được dung dịch có nồng độ cephalixin khoảng 1 mg/ml, lắc đều, lọc. Hút chính xác 10,0 ml dịch lọc vào bình định mức 25 ml, pha loãng bằng pha động vừa đủ đến vạch, lắc đều, lọc.

*Điều kiện sắc ký:*

Cột kích thước (25 cm  $\times$  4,6 mm) được nhồi pha tĩnh C chịu được pH thấp (5  $\mu\text{m}$  hoặc 10  $\mu\text{m}$ ).

Detector quang phổ tử ngoại đặt ở bước sóng 254 nm.

Tốc độ dòng: 1,5 ml/min.

Thể tích tiêm: 20  $\mu\text{l}$ .

*Cách tiến hành:*

Kiểm tra tính phù hợp của hệ thống sắc ký: Tiến hành sắc ký với dung dịch chuẩn, độ lệch chuẩn tương đối của diện tích pic cephalixin từ 5 lần tiêm lặp lại không được lớn hơn 2,0 %.

Tiến hành sắc ký lần lượt với dung dịch chuẩn và dung dịch thử.

Tính hàm lượng cephalixin,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , trong nang dựa vào diện tích pic cephalixin thu được trên sắc ký đồ của dung dịch thử, dung dịch chuẩn và hàm lượng  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$  trong cephalixin chuẩn.

### Bảo quản

Trong đồ đựng kín, nơi mát, tránh ánh sáng.

### Loại thuốc

Kháng sinh nhóm cephalosporin.

### Hàm lượng thường dùng

250 mg; 500 mg.

## VIÊN NÉN CEPHALEXIN

Là viên nén hoặc viên nén bao phim chứa cephalixin.

Chế phẩm phải đáp ứng các yêu cầu trong chuyên luận “Thuốc viên nén” (Phụ lục 1.20) và các yêu cầu sau:

**Hàm lượng cephalixin**,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , từ 90,0 % đến 110,0 % so với lượng ghi trên nhãn.

### Định tính

Trong phần Định lượng, sắc ký đồ của dung dịch thử phải có một pic chính có thời gian lưu tương ứng với thời gian lưu của pic cephalixin trên sắc ký đồ của dung dịch chuẩn.

**Độ hòa tan** (Phụ lục 11.4)

*Thiết bị:* Kiểu giò quay.

*Môi trường:* 900 ml nước.

*Tốc độ quay:* 100 r/min.

*Thời gian:* 30 min.

*Dung dịch chuẩn:* Dung dịch cephalixin chuẩn có nồng độ khoảng 20  $\mu\text{g/ml}$  trong nước.

*Dung dịch thử:* Sau thời gian hòa tan quy định, lấy một phần dịch hòa tan, lọc. Pha loãng một lượng dịch lọc với nước để được dung dịch có nồng độ cephalixin khoảng 20  $\mu\text{g/ml}$ . Đo độ hấp thụ (Phụ lục 4.1) của dung dịch thu được ở bước sóng cực đại 262 nm, cốc đo dày 1 cm, mẫu trắng là nước. Tính hàm lượng cephalixin,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , hòa tan trong mỗi viên dựa vào độ hấp thụ của dung dịch chuẩn, dung dịch thử và hàm lượng  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$  trong cephalixin chuẩn.

*Yêu cầu:* Không ít hơn 80 % (Q) lượng cephalixin,  $C_{16}H_{17}N_3O_4S$ , so với lượng ghi trên nhãn được hòa tan trong 30 min.