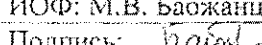
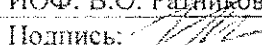
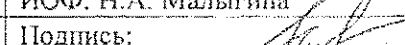
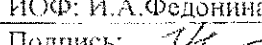
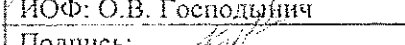


ОАО «БЗМП»			
Спецификация на исходные материалы		СПС-КО-14-0013/1-13	
		Стр. 1 из 4	
Дата введения с: 28.03.2010 г.	Вводится взамен: СПС-КО-14-0013/1-12 от 27.03.2015 г.	Действует до: бессрочно	Причина: актуализация

МЕТАМИЗОЛ НАТРИЯ МОНОГИДРАТ
Metamizolum natricum monohydricum
METAMIZOLE SODIUM MONOHYDRATE
Контроль качества по НД РБ 1465С-2020

Составил	Согласовали	Утвердил
Должность: химик II категории АЛ ИОФ: М.В. Бабжанцева Подпись:  Дата: 24.04.2010	Должность: начальник ОКК ИОФ: О.В. Зенико Подпись:  Дата: 04.05.2010	Должность: зам. генерального директора по качеству ИОФ: Т.В. Батуро Подпись:  Дата: 04.05.2010
Должность: микробиолог II категории ИОФ: В.О. Ратникова Подпись:  Дата: 24.04.2010	Должность: зам. начальника АЛ ИОФ: Н.А. Малыгина Подпись:  Дата: 04.05.2010	
Должность: биолог I категории ИОФ: И.А. Федонина Подпись:  Дата: 24.04.2010	Должность: начальник МБЛ ИОФ: С.В. Голопкова Подпись:  Дата: 05.05.2010	
	Должность: начальник ОСиР ИОФ: О.В. Господынич Подпись:  Дата: 04.05.2010	
	Должность: начальник ОЗ ИОФ: В.В. Латогурский Подпись:  Дата: 06.05.2010	

№ п/п	Параметры контроля	Методы	Методики испытаний	Критерии приемлемости
1	Применение			Анальгин, таблетки 500 мг Анальгин, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 500 мг/мл Спазматон, таблетки Спазматон, раствор для внутримышечного введения
2	Наименование показателей качества: 2.1 Описание (свойства)	Визуальный, ГФ РБ II, том 1, 5.11	СОИ-КО-14-102	Белый или почти белый кристаллический порошок. Очень легко растворим в воде, растворим в 96 % спирте, практически нерастворим в метиленхлориде
	2.2 Подлинность (идентификация): А. Абсорбционная спектрофотометрия в инфракрасной области	ГФ РБ II, том 1, 2.2.24	Раздел «Подлинность (идентификация) А» НД РБ 1465С-2020	A. ИК-спектр пропускания испытуемого образца должен соответствовать ИК-спектру пропускания СО метамизола натрия (ГР CRS) или спектру, представленному на рисунке 1 B. Должно появиться синее окрашивание, которое быстро обесцвечивается и в течение нескольких минут превращается в интенсивно красное окрашивание
	В. Качественная реакция	В соответствии с НД	Раздел «Подлинность (идентификация) В» НД РБ 1465С-2020	B. Должно появиться синее окрашивание, которое быстро обесцвечивается и в течение нескольких минут превращается в интенсивно красное окрашивание
	С. Качественная реакция	В соответствии с НД	Раздел «Подлинность (идентификация) С» НД РБ 1465С-2020	C. В течение 10 мин в капле реагента появляется сине-фиолетовое окрашивание
	D. Реакция (а) на натрий	ГФ РБ II, том 2, 2.3.1	Раздел «Подлинность (идентификация) D» НД РБ 1465С-2020	D. Даёт реакцию (а) на натрий
	2.3 Цветность раствора	ГФ РБ II, том 1, 2.2.2, метод II	Раздел «Цветность раствора» НД РБ 1465С-2020	A. Раствор непосредственно после приготовления должен быть окрашен не интенсивнее, чем эталон ВY(KЖ) ₆ *B. Оптическая плотность при длине волны 400 нм должна быть не более 0,07
		ГФ РБ II, том 1, 2.2.25		
	2.4 Прозрачность раствора	ГФ РБ II, том 1, 2.2.1	Раздел «Прозрачность раствора» НД РБ 1465С-2020	Раствор должен быть прозрачным

Декл.

№ п/п	Параметры контроля	Методы	Методики испытаний	Критерий приемлемости
	2.5 Кислотность или щелочность	В соответствии с НД	Раздел «Кислотность или щелочность» НД РБ 1465С-2020	Не более 0,1 мл 0,02 М раствора натрия гидроксида требуется для изменения окраски индикатора на розовую
	2.6 Сопутствующие примеси: - примесь С - примесь Е - неспецифицированные примеси - сумма примесей	ГФ РБ II, том 2, 2.2.29	Раздел «Сопутствующие примеси» НД РБ 1465С-2020	Не более 0,5 % Не более 0,15 % Не более 0,05 % Не более 0,5 %
	2.7 Сульфаты	ГФ РБ II, том 1, 2.4.13	Раздел «Сульфаты» НД РБ 1465С-2020	Не более 0,1 %
	2.8 Тяжелые металлы	ГФ РБ II, том 1, 2.4.8, метод А	Раздел «Тяжелые металлы» НД РБ 1465С-2020	Не более 0,002 % (20 ppm)
	2.9 Потеря в массе при высушивании	ГФ РБ II, том 2, 2.2.32	Раздел «Потеря в массе при высушивании» НД РБ 1465С-2020	От 4,9 до 5,3 %
	2.10 Остаточные количества органических растворителей: - этанол	ГФ РБ II, том 1, 2.4.24, 2.2.28	Раздел «Остаточные количества органических растворителей» НД РБ 1465С-2020	ГФ РБ II, том 2, 5.4
	2.11 Количественное определение	ГФ РБ II, том 2, 2.2.90	Раздел «Количественное определение» НД РБ 1465С-2020	Не более 5000 ppm Не менее 99,0 % и не более 101,0 % в пересчете на сухое вещество
	2.12 Бактериальные эндотоксины**	ГФ РБ II, том 1, 2.6.14	Методика пригодности АМВЕ-12-0013/1 Протокол валидации ММВ-МИ-12-529	Не более 0,14 ЕЭ на 1 мг метамизола натрия моногидрата
	2.13 Микробиологическая чистота: для стерильных ЛС: - общее количество аэробов (ОКА) и общее количество грибов (ОКГ) суммарно	ГФ РБ II, том 1, 2.6.12, 2.6.13	Методика пригодности АМ-12-0013/1 Протокол валидации ММВ-МИ-12-048	ГФ РБ II, том 1, 5.1.4 Не более 10 ² КОЕ/г

Спецификация на исходные материалы	ОАО «БЗМП»
	СПС-КО-14-0013/1-13
	Стр. 4 из 4

№ п/п	Параметры контроля	Методы	Методики испытаний	Критерии приемлемости
	<ul style="list-style-type: none"> - грамотрицательных бактерий, толерантных к желчи, либо бактерий семейства Enterobacteriaceae - <i>Pseudomonas aeruginosa</i> - <i>Staphylococcus aureus</i> <p>для нестерильных ЛС:</p> <ul style="list-style-type: none"> - общее количество аэробов (ОКА) - общее количество грибов (ОКГ) - <i>Escherichia coli</i> 			<p>Отсутствие в 1 г</p> <p>Отсутствие в 1 г</p> <p>Отсутствие в 1 г</p> <p>10^3 КОЕ/г</p> <p>10^2 КОЕ/г</p> <p>Отсутствие в 1 г</p>
3	Отбор проб	—	В соответствии со стандартной операционной процедурой: СОН-КО-14-057, СОП-КО-12-024	—
4	Объем контрольной пробы	—	—	АЛ: 55,0 г МБЛ: 31,0 г – для стерильных ЛС 20,0 г – для нестерильных ЛС
5	Условия хранения	—	—	В плотно закрытом контейнере в защищенном от света месте
6	Срок годности	—	—	3 года
7	Упаковка	—	—	Пакеты полизтиленовые, вложенные в пакеты из бумаги мешочной, а также другие виды упаковки, обеспечивающие сохранность сырья на протяжении срока годности
8	Изготовитель	—	—	Wuhan Wuyao Pharmaceutical Co., Ltd., Китай
9	Код	—	—	Анальгин, таблетки 500 мг – 120088 Спазматон, таблетки – 120174 Анальгин, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 500 мг/мл; Сиазматон, раствор для внутримышечного введения – 120292

* – дополнительные требования ОАО «БЗМП».

** – испытание проводят, если субстанция предназначена для производства лекарственных средств для парентерального применения.