

Фармакопейный и фармацевтический анализ. Общие
методы стандартизации лекарственных средств.
Стандартные образцы, стандартные препараты и
эталонные спектры

Доц. Черковская Л.Г.

План лекции

1. Основные принципы фармацевтического анализа
 - Критерии фармацевтического анализа
 - Общие требования к фармацевтическому анализу
2. Виды фармацевтического анализа
3. Фармакопейный анализ
 - Принципы фармакопейного анализа
 - Порядок и особенности отбора проб



Фармацевтический анализ



- Изучает химическую характеристику и измерения биологически активных веществ на всех этапах производства:
- от контроля сырья до оценки качества полученного лекарственного вещества,
- изучение его стабильности,
- установление сроков годности и
- стандартизация готовой лекарственной формы

Особенности фармацевтического анализа



- анализу подвергают вещества различной химической природы: неорганические, элементоорганические, радиоактивные, органические соединения от простых алифатических до сложных природных биологически активных веществ
- чрезвычайно широк диапазон концентраций анализируемых веществ
- объектами фармацевтического анализа являются не только индивидуальные лекарственные вещества, но и смеси, содержащие различное число компонентов

Требования к фармацевтическому анализу

- должен быть достаточно специфичен и чувствителен,
- точен по отношению к нормативам, обусловленным ГФУ, ВФС, ФС и другой АНД,
- выполняться в короткие промежутки времени с использованием минимальных количеств испытуемых лекарственных препаратов и реагентов.



Фармацевтический анализ

включает:

- фармакопейный анализ,
- постадийный контроль производства лекарственных средств,
- анализ лекарственных форм индивидуального изготовления,
- экспресс-анализ в условиях аптеки и
- биофармацевтический анализ



Фармакопейный анализ

совокупность способов исследования лекарственных препаратов и лекарственных форм, изложенных в Государственной фармакопее или другой нормативно-технической документации

На основании результатов, полученных при выполнении фармакопейного анализа, делается заключение о соответствии лекарственного средства требованиям ГФ или другой нормативно-технической документации



При отклонении от этих требований лекарство к применению не допускают!

**Заключение о качестве лекарственного
средства можно сделать только на
основании анализа *пробы (выборки)***

**Порядок отбора указан либо в
частной статье, либо в общей
статье ГФУ**

**Отбор пробы производят только из неповрежденных
укупоренных и упакованных в соответствии с
требованиями АТД упаковочных единиц**

Строго соблюдать ТРЕБОВАНИЯ:

к мерам предосторожности работы с ядовитыми и наркотическими лекарственными средствами

к токсичности, гигроскопичности

огнеопасности, взрывоопасности,

и другим свойствам лекарств

Для испытания на соответствие требованиям АНД проводят многоступенчатый отбор проб



Число ступеней определяется видом упаковки

На последней ступени (после контроля по внешнему виду) берут пробу в количестве, необходимом для **четырех полных** физико-химических анализов (если пробы отбираются для контролирующих организаций, то на шесть таких анализов)

Порядок взятия проб

- ❖ Из расфасовки "анgro" берут точечные пробы, взятые в равных количествах из верхнего, среднего и нижнего слоев каждой упаковочной единицы
- ❖ Сыпучие и вязкие лекарственные средства отбирают пробоотборником, изготовленным из инертного материала
- ❖ Жидкие лекарственные средства перед отбором проб тщательно перемешивают
- ❖ Отбор выборок готовых лекарственных средств осуществляют в соответствии с требованиями частных статей или инструкций по контролю качества

Основные принципы фармацевтического анализа

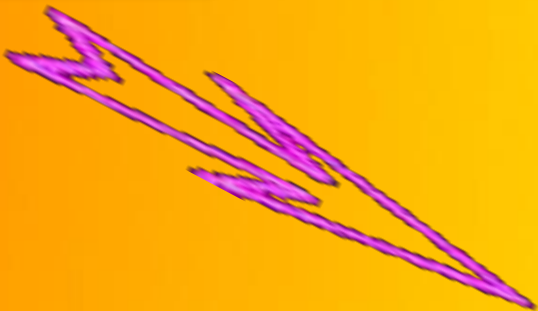
Критерии:

- избирательность,
- чувствительность,
- точность,
- время, затраченное на выполнение анализа,
- израсходованное количество анализируемого препарата (лекарственной формы)



Виды и методы фармацевтического анализа

Методы:



- ❖ Химические
- ❖ Физико-химические
- ❖ Биологические





Благодарю за внимание!