ANMAT-MED-FPA

094-00

registrar las respuestas de los picos según se

solución no debe presentar más color que la 1 PILOCARPINA, 43 Solución de comparación B. 44 2 **CLORHIDRATO DE** 45 Sustancias relacionadas 3 Sistema cromatográfico - Emplear un equipo 46 4 para cromatografía de líquidos con un detector 47 ultravioleta ajustado a 220 nm y una columna 48 de 15 cm · 4,6 mm con fase estacionaria 49 50 constituida por octadecilsilano químicamente unido a partículas porosas de sílice de 5 µm de 51 diámetro. 52 Elcaudal debe 5 aproximadamente 1,2 mL por minuto. 53 6 $C_{11}H_{16}N_2O_2$ HCl PM: 244,72 54717 Solución de fosfato pH 7,7 - Disolver 54 0,697 g de fosfato diácido de tetrabutilamonio 55 Definición Clorhidrato de Pilocarpina es en 950 mL de agua, ajustar a pH 7,7 con 56 Monoclorhidrato de (3S-cis)-3-etildihidro-4[(1-metilamoníaco diluido, diluir a 1 litro y mezclar. 57 1*H*-imidazol-5-il)metil]-2(3*H*)-furanona. Fase móvil - Solución de fosfato pH 7,7; 58 contener no menos de 99,0 por ciento y no más de 10 metanol y acetonitrilo (85,5:5,5:6). Filtrar y 59 101,0 por ciento de C₁₁H₁₆N₂O₂. HCl, calculado sobre 11 60 desgasificar. Hacer los ajustes necesarios (ver la sustancia seca y debe cumplir con las siguientes 12 Aptitud del sistema en 100. Cromatografía). 61 especificaciones. 13 Solución de resolución - Disolver 1,0 mg de 62 Caracteres generales Cristales incoloros, 14 Nitrato de Pilocarpina para Aptitud del 63 translúcidos. Higroscópico y sensible a la luz. Sus 15 Sistema SR-FA en 10 mL de agua y mezclar. 64 soluciones son ácidas frente al tornasol. Muy soluble Solución de impureza B de Pilocarpina-65 en agua; fácilmente soluble en alcohol; poco soluble 17 Disolver 25 mg de Clorhidrato de Pilocarpina 66 en cloroformo; insoluble en éter. 18 en 25 mL de agua. Transferir 5 mL de esta 67 solución a un recipiente apropiado, agregar 0,1 19 Sustancias de referencia -Clorhidrato de 68 mL de hidróxido de amonio concentrado y Pilocarpina SR-FA. Nitrato de Pilocarpina para 69 20 calentar en baño de agua a ebullición durante Aptitud del Sistema SR-FA (contiene Impureza A de 70 21 30 minutos. Dejar enfriar, transferir a un 71 Pilocarpina: (3R, 4R)-3-etil-4-[(1-metil-1H-imidazol-22 matraz aforado de 25 mL y completar a 5-il) metil]-dihidrofuran-2(3*H*)-ona o isopilocarpina). 72 23 73 volumen con agua. Transferir 3 mL de esta CONSERVACIÓN 24 solución a un matraz de 25 mL, completar a 74 volumen con agua y mezclar. Esta solución 75 25 En envases inactínicos de cierre perfecto. contiene impureza B de Pilocarpina: ácido (2S, 76 26 **ENSAYOS** 3R)-2-etil-3-(hidroximetil)-4-(1-metil-1H-77 27 Identificación imidazol-5-il)butanoico (ácido pilocárpico). 78 **A** - Absorción infrarroja <460>. En fase sólida. Solución estándar -Pesar exactamente 79 **B** - Una solución 1 en 20 debe responder a los alrededor de 5 mg de Clorhidrato de 29 80 ensayos para Cloruro <410>. Pilocarpina SR-FA, transferir a un matraz 30 81 aforado de 100 mL, disolver con agua, 82 Determinación de la rotación óptica <170> 31 completar a volumen con agua y mezclar. 83 *Rotación específica*: Entre +88,5° y +91,5°. 32 84 Transferir 2,0 mL de esta solución a un matraz Solución muestra: 20 mg por mL, en agua. 33 85 aforado de 20 mL, completar a volumen con 34 Determinación del punto de fusión <260> agua y mezclar. 86 Entre 199 y 205 °C, con un intervalo de fusión no 35 Solución muestra -Pesar exactamente 87 mayor de 3 °C. alrededor de 50 mg de Clorhidrato de 36 88 89 Pilocarpina, transferir a un matraz aforado de Pérdida por secado <680> 37 50 mL, disolver con agua, completar a 90 Secar a 105 °C durante 2 horas: no debe perder más de 38 volumen con el mismo solvente y mezclar. 91 3,0 % de su peso. 39 Aptitud del sistema (ver 100. Cromatografía) -92 **Ensavo** sustancias fácilmente 40 de Cromatografiar la Solución de resolución y la 93 carbonizables <350> Solución de impureza B de Pilocarpina y

41

Disolver 250 mg en 5 mL de ácido sulfúrico (SR): la

ANMAT-MED-FPA

094-00

96 indica en Procedimiento: el tiempo de retención del 97 pico de pilocarpina debe ser aproximadamente 20 98 minutos; el orden de elución de los picos debe ser 99 impureza B, impureza C (ácido isopilocárpico: ácido (2R,3R)-2-etil-3-(hidroximetil)-4-(1-metil-1H-100 imidazol-5-il)-butanoico), impureza A y luego 101 pilocarpina; y la resolución ente los picos de impureza 102 A y pilocarpina no debe ser menor de 1,6. 103 Procedimiento -Inyectar por separado en el 104 105 cromatógrafo volúmenes iguales (aproximadamente 20 µL) de la Solución muestra y la Solución estándar, 106 registrar los cromatogramas durante al menos 2 veces 107 el tiempo de retención del pico de pilocarpina y medir 108 las respuestas de todos los picos. Identificar los picos 109 que pudieran estar presentes en el cromatograma de la 110 Solución muestra y calcular los porcentajes de cada 111 uno de ellos en la porción de Clorhidrato de 112 Pilocarpina en ensayo en relación a la respuesta del 113 pico principal obtenido con la Solución estándar. En 114 115 el cromatograma obtenido a partir de la Solución muestra, la respuesta del pico correspondiente a 116 impureza A no debe ser mayor a dos veces la 117 respuesta del pico principal obtenido con la Solución 118 estándar (1,0 %); la suma de las respuestas de los 119 picos correspondientes a impureza A e impureza B no 120 debe ser mayor a tres veces la respuesta del pico 121 principal obtenido con la Solución estándar (1,5 %); la 122 123 suma de cualquier otra respuesta de picos correspondientes a otras impurezas no debe ser mayor 124 a la respuesta del pico principal obtenido con la 125 Solución estándar (0,5 %). Descartar cualquier pico 126 con una respuesta menor a 0,4 veces la respuesta del 127 pico correspondiente a pilocarpina obtenido con la 128 Solución estándar (0,2 %). 129

130

138

131 Otros alcaloides

Disolver 200 mg de Clorhidrato de Pilocarpina en 20 mL de agua y dividir la solución en dos porciones. A una de las porciones agregar algunas gotas de hidróxido de amonio 6 M y a la otra, agregar algunas gotas de dicromato de potasio (SR): no se debe producir turbidez en ninguna de las dos soluciones.

VALORACIÓN

139 Pesar exactamente alrededor de 200 mg de Clorhidrato de Pilocarpina, transferir a un erlenmeyer y disolver 140 en 50 mL de etanol. Agregar 5 mL de ácido 141 clorhídrico 0,01 M y titular con hidróxido de sodio 142 (SV), 143 determinando el punto potenciométricamente (ver 780. Volumetría). Leer el 144 volumen agregado entre los dos puntos de inflexión. 145 Cada mL de hidróxido de sodio 0,1 M equivale a 146 147 $24,47 \text{ mg de } C_{11}H_{16}N_2O_2$. HCl.