اندازه گیری اکسی توسین در فرآوردههای داروئی موجود در بازار داروئی ایران بهروش کروماتو گرافی مایع با کارائی بالا (HPLC)

اعظم اکبری ۱، امیر حیدری**

تاریخ دریافت 1392/08/04 تاریخ پذیرش 1392/10/28

چكىدە

پیش زمینه و هدف: کنترل کمی و کیفی اشکال داروئی از حیث دارا بودن مقدار ماده مؤثره جهت پایش اثرات درمانی و سمیت آن، حائز اهمیت میباشد. پروژه حاضر جهت اندازه گیری مقدار اکسی توسین در اشکال داروئی موجود در بازار داروئی ایران طراحی گردید.

مواد و روش: اشکال داروئی اکسی توسین موجود در بازار داروئی ایران با دوز ۵ و ۱۰ واحدی (IU) تهیه گردید. روش اندازه گیری شامل کروماتو گرافی مایع با کارائی بالا (HPLC) به عنوان روش ترجیحی در این پروژه به کار گرفته شد. در این سیستم جداسازی تحت شرایط ایزوکراتیک و با استفاده از ستون C_{18} و کارائی بالا (HPLC) به عنوان روش ترجیحی در این پروژه به کار گرفته شد. در این سیستم جداسازی تحت شرایط ایزوکراتیک و با استفاده از ستون UV در طول محلول فاز متحرک شامل (V/V) V استونیتریل در بافر فسفات ۸۰ میلی مولار (V V) با سرعت جریان V میلی لیتر در دقیقه و آشکار ساز V در طول موج V انجام گرفت.

یافته ها: نتایج حاصل از این آزمایش نشان دهنده وجود یک رابطه خطی بین غلظت ماده مؤثره و شدت پاسخ آشکارساز در محدوده غلظتی ۱۲ ۱۳/۱۲ – ۱۲۳/۱۲ مود. مقدار ضریب همبستگی ۱۹۹-۹/۱۹ و معادله منحنی ۱۳۹۳ – ۱۳۳/۱۲ حاصل شد. نتایج آنالیز نمونهها نشان دادند که برای ۳ غلظت ذکر شده،درصد ضریب تغییرات درون روزی بین ۱/۹۳-۱۰۷۱ و ضریب تغییرات بین روزی، بین ۱/۱۰-۱/۱۷ قرار داشت. همچنین درصد دقت ۱/۹۷-۹/۱۰ و ضریب تغییرات بین روزی، بین ۱/۱۰-۱/۱۷ قرار داشت. همچنین درصد دقت ۱/۹۷-۱۰۷۱ و میران اکسی توسین بهترتیب برای تغییرات درون روزی و تغییرات بین روزی بهدست آمد. حد تشخیص روش نیز ۱۱/۱۳ از اداری آمپولهای ۵ واحدی بین ۱۱۴/۲-۲۱۶۱۶ درصد تعیین در فرآوردههای دارویی، مقدار این ماده مؤثره برای آمپولهای ۱۰ واحدی بین ۱۲۰-۱۰۲۱ درصد تعیین گردید.

بحث و نتیجه گیری: با توجه به نتایج حاصل از آزمایش، مشاهده می گردد که بعضی از مقادیر اکسی توسین در فرآورده هایی دارویی موجود در بازار دارویی ایران، بیش از مقادیر عنوان شده در برچسب مورد ادعای کارخانه سازنده، است. این نتایج ضرورت کنترل کیفی و کمی اشکال داروئی را هر چه بیشتر مورد تاکید قرار می دهد.

کلید واژهها: اکسیتوسین، روش گروماتوگرافی، فراورده داروئی،اَشکار ساز فرابنفش

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره دوازدهم، ص ۹۶۵-۹۵۶، اسفند ۱۳۹۲

آدرس مکاتبه: دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، دانشکده پزشکی، تلفن ۲۷۵۴۹۹۱-۰۴۴۱

Email: heydari.866@gmail.com

مقدمه

کنترل کیفیت از سابقهای طولانی معادل عمر صنعت داروسازی برخوردار است. کیفیت فراوردههای دارویی بهویژه از نظر مقدار ماده مؤثره، باتوجه بهوجود اثرات جانبی و عوارض سمّی اهمیت زیادی دارد. در یک کارخانه داروسازی پس از ارائه فرمولاسیونهای مختلف برای یک دارو جهت رسیدن به اثرات درمانی مطلوب و کاستن معایب درمانی، کنترل فراورده و

بررسی اثرات بیولوژیک دارو اغلب در طی مراحل تولید، انجام می گیرد. تفاوتهای موجود در فراوردههای دارویی تولید شده از یک ماده مؤثره توسط شرکتهای داروسازی مختلف از جمله مواد اولیه، نوع و میزان مواد جانبی همراه در هر فرمول و نیز فرایند تولید محصول نهایی باعث ایجاد اختلالاتی در غلظتهای پلاسمایی حاصل از دارو می شود که ممکن است منجر به بروز عوارض ناخواسته و یا کاهش اثر درمانی مورد نظر گردد.

www.SID.ir

ا کارشناس ارشد شیمی تجزیه، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

[ٔ] استادیار گروه فارماکولوژی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه (نویسنده مسئول)

مجله پزشکی ارومیه

از جمله ترکیبات دارویی که امروزه مصرف آنها حائز اهمیت بوده و توجه خاصی را می طلبد، «اکسی توسین» میباشد که در پی ارائه گزارشی مبنی بر عدم کارائی فرمولاسیونهای داروئی موجود در کلینیکهای درمانی، توجه ما را به تجزیه ترکیبات در فرمولاسیون داروئی آن جلب نمود.

نام «اکسی توسین» بر گرفته از یک کلمه یونانی به معنای تولد سریع است که به بیش از ۷۰۰ میلیون سال قبل مربوط می شود (۱). اکسی توسین (۱) و -amino-acid cyclic peptide) یک نوناپپتید با ساختار هورمونی است که یک پیوند دی سولفیدی بین نوناپپتید با ساختار هورمونی است که یک پیوند دی سولفیدی بین توسط هیپوتالاموس تولید شده و از طریق لوب خلفی غده هیپوفیز توسط هیپوتالاموس تولید شده و از طریق لوب خلفی غده هیپوفیز ترشح می گردد (۲و۳). خصوصیات فیزیولوژیکی ترکیب استخراج شده فوق از هیپوفیز برای اولین بار توسط Henry Hallett Dale شده فوق از هیپوفیز برای اولین بار توسط کردید. ۳۰ سال بعد Vincent du بوسین در سال ۱۹۰۲کشف گردید. ۳۰ سال بعد کسی توسین شروع کردند و در سال ۱۹۵۳موفق به شناسایی ساختار، پیوند دی سولفیدی بین دو اسید آمینه و سنتز این ترکیب شدند (۴). ساختمان شیمیایی اکسی توسین در شکل (۱) نشان داده شده است.

شكل (١): ساختمان شيميائي اكسي توسين

فعالیت فیزیولوژیکی اکسی توسین عمدتاً در رحم و ترشح شیر در بدن انسان میباشد. این هورمون باعث انقباض عضلات صاف رحم بهویژه در لحظه تولد نوزاد و ترشح شیر از طریق انقباض عضلات صاف غدد مولد شیر بعد از زایمان می گردد (۵). کاربرد عمده اکسی توسین در کلینیکهای درمانی جهت القاء و تشدید انقباضات عضلات رحمی هنگام زایمان، جلوگیری و کنترل

خونریزی در مراقبتهای بعد زایمان (که عمده ترین علت مرگ مادران در کشورهای توسعه یافته است) میباشد (۵). این دارو توسط سیستم گوارشی تخریب می شود و شکل داروئی در دسترس آن به صورت محلول تزریقی با دوز 0 و 0 و احدی در بازار دارویی ایران وجود دارد که توسط دو شرکت داروسازی داخلی تولید می گردد. تجویز مقادیر بیش از حد این دارو ممکن است باعث انقباضات نامنظم عضلات رحم، پارگی رحم، هیپوکسی جنین و حتی مرگ مادر و جنین را به همراه داشته باشد (۴).

همانطور که مشخص است؛ میزان اثربخشی یک ترکیب دارویی به مقدار ماده مؤثره دارو بستگی دارد. میزان ماده مؤثره اکسی توسین نیز مهم ترین عاملی است که سلامت مادران را تحت تأثیر قرار می دهد. در برخی موارد ممکن است مقدار ماده مؤثره موجود در شکل دارویی کمتر و یا بیشتر از مقدار ادعای کارخانه سازنده طبق برچسب دارو باشد. از طرفی این دارو یک ترکیب شیمیایی سنتزی بوده و پایداری آن وابسته به دمای محیط است. به گونهای که در دماهای بالاتر از ۸ درجه سانتی گراد، تخریب می گردد. بنابراین کنترل کمّی و کیفی فرآیندهای مختلف تولیدی، بسته بندی و عرضه آن و همچنین دمای نگهداری فراورده بسیار ضروری است.

تاکنون فنهای گوناگونی به این منظور مورد استفاده قرار گرفته است که رایج ترین روش، فن رادیوایمنواسی میباشد (۶). این فن قابلیت اندازه گیری مقادیر بسیار اندک اکسی توسین را داراست و برای انجام آزمایش به مقادیر کمتر نمونه نیاز میباشد. روش دیگر، فن الکتروفورز است (۷). در این روش، ترکیب اکسی توسین به کمک روش الکتروفورز جداسازی شده و توسط آشکارسازهای فلورسانس و فرابنفش آنالیز گردیده است. روش دیگری که اخیراً استفاده از آن رواج یافته، فن کروماتوگرافی مایع میباشد. در این فن ابتدا نمونه توسط ستون کروماتوگرافی میباشد. در این فن ابتدا نمونه توسط ستون کروماتوگرافی منتقل می شود. در این آزمایشات از ستونهای مختلف و فازهای متحرک به آشکار ساز متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از متحرک با ترکیبات متفاوت و روشهای آشکارسازی مختلف از میباید فرابنفش، جرمی و کولون سنجی استفاده شده است (۱۳٬۴۰

هرکدام از فنهای فوق از نظر داشتن دقت و صحت کافی، پیچیدگی دستگاهی، صرف زمان طولانی جهت انجام آزمایش، گران بودن دستگاه و نیاز به نیروی متخصص دارای محدودیت میباشند. در این طرح از روش کروماتوگرافی مایع با عملکرد بالا (HPLC) و آشکار ساز فرابنفش استفاده شده است که یک روش

www.SID.ir

904

¹ ōkytokínē

² Oxytocin

³-Radioimmunoassay(RIA)

دقیق، حساس و با سرعت پاسخدهی بالا میباشد (۳) و با توجه به شکل تزریقی دارو، نیازی به فرآیندهای استخراج، جداسازی و پیش تغلیظ آنالیت نیست.

هدف از این مطالعه، اندازهگیری مقدار ماده مؤثره اکسی توسین در اشکال داروئی موجود در بازار داروئی ایران میباشد که به این منظور از روش کروماتوگرافی مایع با عملکرد بالا با آشکار ساز فرابنفش استفاده شده است.

مواد و روشها

ترکیبات بکار رفته در این پژوهش از مواد خالص با در جه خلوص در حد کروماتوگرافی بوده که عبارتند از: اورتو فسفریک اسید (۸۵% W/W) تهیه شده از شرکت GPR، استو نیتریل و متانول تهیه شده از شرکت Merck، هیدروکسید سدیم ساخت شرکت Merck و اکسی توسین استات تهیه شده از شرکت Aldrich-Sigma با درجه خلوص ۹۹%

تجهیزات آزمایشگاهی بکار رفته در این پژوهش عبارتند از: - دستگاه HPLC ساخت شرکت CECIL دارای تجهیزات: Biotech 2003 degasser, UV detector CE 4300)

(Chromatography system manager CE 4900

- ترازوی دیجیتال ساخت شرکت ACCULAB (مدل (مدل) با دقت ۰،۰۰۰۱ گرم

SH 02 و شیکر مدل ST 04 و محزن مغناطیسی مدل Pars Azma Co ساخت شرکت

- دستگاه آب دیونیزه ساخت شرکت ELGA مجهز به فیلتر LC 136

827 مدل Metrohm مدل مدل pH مدل -

نمونههای داروئی:

pHlab

باتوجه به هدف مطالعه و محدودیت تولید اکسی توسین در داخل کشور توسط دو کارخانه داروسازی و همچنین محدودیت تجویز و مصرف اکسی توسین در بیمارستانهای مرتبط، فقط امکان انتخاب تعداد Δ بسته نمونه اکسی توسین تجاری موجود در بازار داروئی ایران با شماره سریالهای متفاوت در زمان انجام این طرح، از داروخانهها و مراکز پخش داروئی سطح شهر ارومیه میسر گردید. همچنین یک نمونه اکسی توسین ساخت کارخانه Rotexmedica از کشور آلمان غربی جهت مقایسه با نمونههای تولید داخل انتخاب شد. نمونهها شامل Δ نوع بسته بندی از آمپولهای تزریقی ساخت کارخانجات تولیدی داخل و خارج از کشور بودند که مشخصات هرکدام به تفصیل در جدول (۱) آورده شده است.

جدول (۱): مشخصات نمونههای داروئی اکسی توسین موجود در بازار داروئی ایران

شرکت سازنده	مقدار دارو	شماره سريال
Rotexmedica	10 IU/ml	00582
ابوريحان	\·IU/ml	9 ۸ ۹
ابوريحان	۵ IU/ml	Y • • 9
کاسپین	\ • IU/ml	791
کاسپین	۵ IU/ml	٠٣٠

(هر ۱۲/۵ واحد Unit) IU) حاوی 11/4 میکروگرم اکسی توسین سنتیک میباشد) (هر ۱۲/۵ واحد این سنتیک میباشد)

_

¹ Martindale, Thirty third edition, 2002

مجله پزشکی ارومیه

محلول مادر اكسى توسين:

به این منظور ابتدا محلول مادر اکسی توسین با انحلال مقدار یک میلی گرم از نمونه اکسی توسین استات خالص در ۱۰ میلی لیتر آب دیونیزه تهیه گردید. غلظت محلول حاصل، برابر ۵۰۰ IU/ml و بهعنوان محلول مادر اکسی توسین در دمای ۲-۸ درجه سانتی گراد در داخل یخچال نگهداری گردید.

تهیه نمونههای استاندارد:

برای رسم منحنی کالیبراسیون، نیاز به غلظتهای مختلفی از محلول اکسی توسین خالص بود که به عنوان نمونه استاندارد با غلظت معین مورد استفاده قرار گیرند. بدین منظور با رقیق سازی این محلول توسط مقادیر مشخص آب دیونیزه، غلظتهای کاهشی مختلفی از محلول اکسی توسین استاندارد در محدوده غلظتی مختلفی از محلول اکسی توسین استاندارد در محدوده غلظتی

روش تعیین مقدار ماده مؤثره:

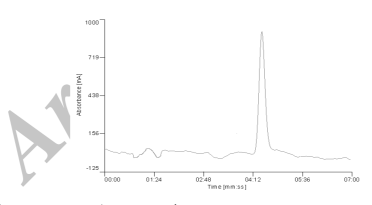
در پژوهش حاضر، پس از بررسی مقالات متعدد نمایه شده در منابع علمی، روش کروماتوگرافی مایع با عملکرد بالا (\dagger) با توجه به امکان اجرای آن در آزمایشگاه با اعمال تغییرات جزئی، مورد استفاده قرار گرفت. به منظور انجام آزمایشهای مربوط به تعیین مقدار ماده مؤثره اکسی توسین در هر یک از فرآوردههای دارویی، از سیستم HPLC مجهز به ستون (\dagger) با ابعاد سیستم HPLC » با استفاده گردید. با کمک این سیستم

جداسازی تحت شرایط ایزوکراتیک و با استفاده از محلول فاز متحرک شامل (V/V) V استونیتریل در بافر فسفات ۸۰ میلی مولار (PH=0) با سرعت جریان ۱/۵ میلی لیتر در دقیقه و آشکار ساز V در طول موج V V انجام گرفت. حجم تزریقی نمونههای ۱۰ واحدی، ۱۰ میکرولیتر و برای نمونههای ۵ واحدی V میکرولیتر انتخاب گردید و از ارتفاع پیکهای کروماتوگرام جهت سنجش کمّی استفاده شد که دادههای حاصل توسط نرم افزار Excel پردازش گردید. V به توضیح است که اکسی توسین تنها به شکل دارویی تزریقی تولید و عرضه می گردد، لذا نیازی به مراحل استخراج و خالصسازی ماده مؤثره قبل از فرآیند مراحل استخراج و خالصسازی ماده مؤثره قبل از فرآیند

ىافتەھا

كروماتوگرام تركيب اكسىتوسين:

بعد از فراهم نمودن شرایط انجام آزمایش، ۲۰ میکرو لیتر از نمونه اکسی توسین خالص به ستون تزریق گردید و خروج نمونه از ستون توسط آشکارساز فرابنفش در طول موج ۲۲۰ نانومتر ردیابی شد. تصویر کروماتوگرام مربوط به ترکیب اکسی توسین خالص در شکل (۲) آورده شده است که به صورت یک پیک تیز با زمان بازداری ۴/۲۰ دقیقه مشاهده می شود.

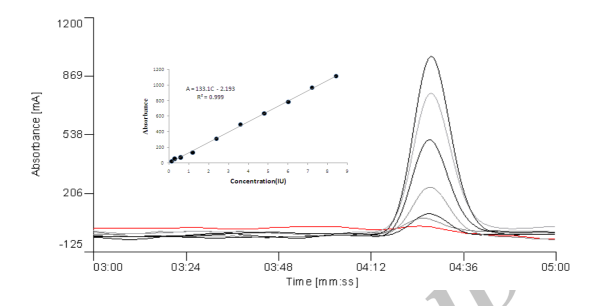


شکل(۲): تصویر کروماتوگرام مربوط به اکسی توسین خالص (زمان بازداری= ۴/۲ دقیقه، غلظت ۱۰ IU)

بررسی خطی بودن منحنی استاندارد:

پس از رسم منحنی استاندارد (شکل (۳)) بر اساس شدت پاسخ آشکارساز نسبت به غلظتهای مختلف محلول استاندارد اکسی توسین، نتایج مربوطه نشان دهنده وجود یک رابطه خطی بین غلظت ماده مؤثره و شدت پاسخ آشکارساز در محدوده غلظتی

 R^2 -10-17 IU/ml معادله منحنی R^2 -10-17 است. مقدار ضریب همبستگی R^2 -10-10-10 ساتوجه معادله منحنی داروی اکسی توسین، این منحنی یک منحنی کاملاً ایده آل و قابل اطمینان جهت ارزیابی مقدار اکسی توسین در آمپولهای موجود در بازار داروئی می باشد.



شکل (۳): منحنی کالیبراسیون نمونههای استاندارد اکسی توسین در محدوده غلظتی ۱۲ IU/ml ۰/۱۵-۱۲

تعیین حد حساسیت روش اندازه گیری:

برای تعیین حد حساسیت روش، مقادیر متفاوت از غلظتهای کاهشی محلول استاندارد تهیه و بهترتیب به ستون کروماتوگرافی تزریق می گردد تا حد تشخیص نمونه توسط آشکارساز مشخص گردد. در این روش حد تشخیص ۱۵/۲۵ السار ۱۵/۳۰ حاصل گردید. بررسی دقت و صحت روش:

میزان دقت و صحت (تکرارپذیری نتایج) روش تجزیهای انتخاب شده در این آزمایش نیز با محاسبه دقت و صحت نتایج

حاصل شده ارزیابی گردید. به این منظور میزان تغییرات درون روزی و بین روزی از طریق محاسبه مقدار انحراف معیار، ضریب واریانس و درصد دقت مورد بررسی قرار می گیرد.

بررسی تغییرات درون روزی:

بهمنظور پایش تغییرات درون روزی، ۳ غلظت مختلف محلول اکسی توسین (۱/۲،۲/۵،۵IU/ml)مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج ۳ بار تکرار اندازه گیری هر یک از نمونههای فوق در یک روز در جدول (۲) آورده شده است.

جدول (۱): نتایج مربوط به بررسی تغییرات درون روزی غلظتهای مختلف محلول استاندارد اکسی توسین

غلظت استاندارد(IU/ml)	میانگین غلظت اندازه گیری شده(IU/ml)	SD	CV %	Accuracy %
1/7	1/59	./١٢	9/9٣	1.4/0
۲/۵	7/54	·/\\	4/77	1.018
۵	4/14	٠/٠٩	1/97	95/4

بررسی تغییرات بین روزی:

به منظور پایش تغییرات بین روزی، اینبار نیز۳ غلظت متفاوت محلول اکسی توسین (۱/۲،۲/۵،۵ IU/ml) مورد بررسی

قرار گرفتند. نتایج تکرار اندازه گیری هر یک از نمونههای فوق در ۳ روز متوالی در جدول (۳) آورده شده است.

مجله پزشکی ارومیه دوره ۲۴، شماره ۱۲ اسفند ۱۳۹۸

جدول (٣): نتایج مربوط به بررسی تغییرات بین روزی غلظتهای مختلف محلول استاندارد اکسی توسین

غلظت استاندارد(IU/ml)	میانگین غلظت اندازه گیری شده(IU/ml)	SD	CV %	Accuracy %
1/4	1/19	./.1	1/1 •	99/17
۲/۵	7/49	·/· A	4/98	99/6.
۵	4/80	.1. 1	1/19	٩٣

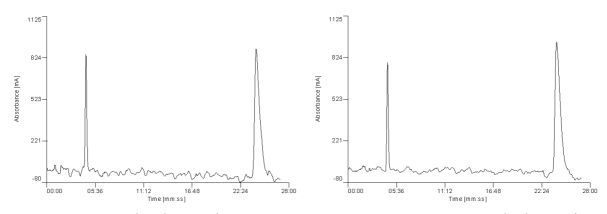
نتایج تعیین مقدار ماده مؤثره:

همانطور که در مقدمه اشاره شد، روشهای متعددی برای اندازه گیری اکسی توسین در اشکال دارویی معرفی شدهاند که پس از مطالعه و بررسی این روشها و استفاده از متون علمی منابع معتبر و مراجع بینالمللی فارماکوپه USP مناسبترین روش اندازه گیری انتخاب و مورد استفاده قرار گرفت (۸). در این آزمایشات نمونهها با استفاده از رسم منحنی کالیبراسیون مورد اندازه گیری قرار گرفتند. به منظور بررسی تکرارپذیری (دقت و صحت) سیستم و روش تجزیهای، تغییرات درون روزی و بین

روزی نیز مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج آنالیز نمونهها نشان دادند که برای Υ غلظت ذکر شده، ضریب تغییرات درون روزی بین 1/10 - 1/10 قرار و ضریب تغییرات بین روزی، بین 1/10 - 1/10 قرار داشت. همچنین درصد دقت به ترتیب بین 1/10 - 1/10 و داشت. همچنین درصد دقت به ترتیب بین روزی بدست آمد. باتوجه به مقادیر فوق و اطمینان از دقت و صحت روش، نمونههای اکسی توسین تجاری مورد آنالیز قرار گرفتند. نتایج بهدست آمده از این آزمایشات در جدول (Υ) و کروماتو گرامهای مربوطه در اشکال (Υ)-(Υ) آورده شده است.

جدول (۴): نتایج حاصل از اندازه گیری نمونههای آمپول اکسی توسین موجود در بازار دارویی ایران

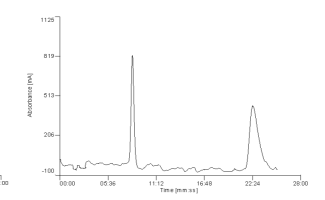
شرکت سازنده آمپول اکسی توسین	شماره سريال	تاريخ ساخت	تاريخ انقضاء	مقدار ماده مؤثره طبق برچسب کارخانه سازنده (IU/ml)	مقدار اندازه گیری شده (I U/ml)
Rotexmedica	٠٠۵٨٢	• 4	10/2013	1.	\ •/9±•/•A
ابوريحان	9 • ٨ 9	11/2010	11/2012	1.	\Y/•٣±•/YA
ابوريحان	٧٠.۶	10/2010	10/2012	۵	1./AT±./TD
کاسپین	474	<i>)</i> -	04/2014	1.	1 · / \9 ± 1 · / · \
کاسپین	٠٣٠	-	05/2013	۵	Δ/Υ\ ±Δ/ΥΥ



شکل(۵): ابوریحان (۱۰IU) شماره سریال: ۹۰۸۹

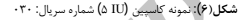
شکل(۴):ابوریحان (۵IU) شماره سریال: ۷۰۰۶ حجم تزریقی ۲۰ میکرولیتر

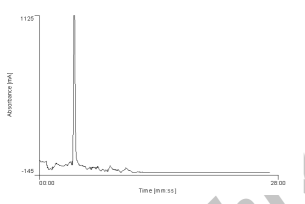
523



شکل(۷): نمونه کاسپین (۱۰ IU) شماره سریال: ۲۸۹

22:24





1125 819-Value of the state of the state

شكل(۸): نمونه Rotexmedica شماره سريال:00582

بحث

معمولاً در واحدهای تحقیق و توسعه شرکتهای داروسازی پس از مطالعه و ارائه فرمولاسیونهای مختلف برای یک دارو، به منظور رسیدن به اثر درمانی مطلوب و کاستن عوارض درمانی، کنترل کیفی فرآورده دارویی در طی مراحل تولید و بررسی اثرات بیولوژیک آن اهمیت فراوانی دارد. بهطور کلی پس از تولید یک فرآورده دارویی، با توجه به کیفیت و فرمولاسیون دارو و یا به واسطه اثرات متقابل مواد متشکله فرمولاسیون، بستهبندی، زمان و شرایط انبارش، نحوه حمل و نقل، توزیع، عرضه و حتی روش مصرف ممکن است تغییراتی در کیفیت یک فرآورده دارویی ایجاد شود و کیفیت فرآورده دارویی ایجاد کنترل در آزمایشگاههای صنایع داروسازی، در آزمایشگاههای کنترل در آزمایشگاههای صنایع داروسازی، در آزمایشگاههای نگیصلاح نیز قابل ارزیابی است. نظر به اهمیت و گسترش مصرف اکسی توسین و ضرورت کنترل دقیق دارو از نظر مقدار ماده مؤثره،

شکل(۹): نمونه استاندارد اکسی توسین (sigma)

پس از راه اندازی و معتبرسازی روش کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC) با آشکارساز فرابنفش، آزمایشات اندازهگیری ماده مؤثره دارو انجام شد. بررسی منحنی کالیبراسیون روش تجزیهای راه اندازی شده، نشان میدهد که این فن یک روش کاملاً مناسب و مورد اطمینان برای انجام آزمایشات اندازهگیری اکسی توسین میباشد. همچنین دقت و صحت روش تجزیهای مورد استفاده در آزمایشات درون روزی و بین روزی مورد بررسی قرار گرفت. با توجه به نتایج ارائه شده در جداول (۲) و (۳) میانگین، انحراف استندارد و درصد ضریب از مقادیر قابل قبولی برخوردار بودند.

نتىجەگىرى

بررسی نتایج مربوط به معتبرسازی روش تجزیهای نشان میدهد که این روش از حد تشخیص مطلوب، دامنه خطی نسبتاً گسترده، دقت و صحت کافی، توانمندی دستیابی به جداسازی

مجله پزشکی ارومیه

سيحه پرستي روسيد

روی پایه پلیمری ستونRP فاز معکوس در زمان کوتاه و از استحکام کافی برخوردار است. به گونه ای که استفاده از آن را میتوان برای تعیین مقدار غلظتهای پلاسمایی دارو و انجام مطالعات کینتیک دارو پیشنهاد نمود.

بررسی کروماتوگرامهای حاصل از اشکال داروئی کارخانجات داخل کشور و مقایسه آن با نمونه مشابه خارجی و همچنین نمونه خالص کمپانی سیگما نشان میدهد که در نمونههای داخلی یک پیک اضافی در زمان بازداری ۲۳ دقیقه ظاهر میگردد، در حالی که در نمونه خارجی و نمونه خالص سیگما چنین پیکی مشاهده نشده است. در رابطه با ماهیت این پیک در نمونههای داخل نمی توان اظهار نظر نمود مگر اینکه به فنهای پیشرفته از جمله کروماتوگرافی گازی با آشکارساز جرمی (GC-Mass) متوسل شویم که نیاز به وجود مراکز مجهزتر را می طلبید.

اگر این پیک اضافی به عنوان یک ماده ناخالص فرض گردد، شاید دلیل پایین بودن کارائی داروهای موجود را بتوان توجیه نمود. یعنی همان گزارشی که ما را وادار به انجام این پژوهش نمود. (این گزارش از بخش بیمارستان زنان وابسته به دانشگاه علوم پزشکی ارومیه در رابطه با کارائی نامناسب اشکال داروئی اکسی توسین مورد استفاده در بخشهای بستری بود.)

بالا بودن غلظت اکسی توسین ۵ واحدی در یک سری از کارخانه داروسازی ابوریحان لزوم پیگیری موضوع را از واحد کنترل کارخانه فوق را می طلبد، البته ناگفته نماند که جهت بررسی موضوع می بایست نمونه های زیاد با شماره سریال های مختلف ساخت را جمع آوری نموده و نسبت به مقدار اکسی توسین در این نمونه ها اظهار نظر قطعی نمود. متأسفانه با توجه به محدودیت تولید آمپول اکسی توسین و عرضه و مصرف کم آن در مراکز مورد مصرف، امکان پی گیری و تکرار اندازه گیری نمونه ها ممکن نگردید.

liquid chromatography method for quantification of oxytocin in injectable formulation. Ars Pharm 2005; 46 (4): 399-410

- Chaibva FA, Walker RB. Development and validation of a stability-indicating analytical method for the quantitation of oxytocin in pharmaceutical dosage forms. J Pharm Biomed Anal. 2007; 43: 179–185
- Hawe A, Poole R, Romeijn S, Kasper P, Heijden R, Jiskoot1 W. Towards Heat-stable Oxytocin Formulations: Analysis of Degradation Kinetics

برای توجیه ناکافی بودن کارائی بالینی اکسی توسین بر اساس گزارش ذکر شده، به نظر میرسد که آزمایش آمپولهای اکسی توسین در محیطهای با ارگانهای زنده حیوانات آزمایشگاهی می تواند مفید واقع گردد.این موضوع به عنوان یکی از اهداف آینده یژوهش فوق در نظر گرفته خواهد شد.

با تمامی اوصاف فوق، لزوم کنترلهای کمی و کیفی داروهای ساخته شده در لابراتوارهای داروسازی ایران توسط آزمایشگاههای کنترل بهطور مرتب و منظم ضروری بهنظر میرسد. در ضمن لازم است نتایج کنترلهای داروئی به صورت گزارش به اطلاع مراکز دستاندرکار رسانده شود تا در برنامههای تولید داروها مد نظر قرار بگیرد. همچنین تدوین دستورالعملها و ضوابط کنترل کمی و بگیرد. همچنین تدوین دستورالعملها و ضوابط کنترل کمی و کیفی داروها بر اساس فارماکوپههای بینالمللی و مقالات علمی جزء برنامه واحدهای داروئی در نظر گرفته شود. طراحی پژوهشهای کاربردی و ارائه نتایج آنها جهت ارتقای کیفیت، پژوهشهای کاربردی و ارائه نتایج آنها جهت ارتقای کیفیت، کارشناسان و توزیع مطلوب دارو با در نظر گرفتن استاندارهای کارشیج، همواره باید مد نظر مسئولین امر قرار بگیرد.

لازم به توضیح است که از آنجائیکه تعداد نمونههای داروئی اکسی توسین در بازار داروئی ایران محدود بوده و در حال حاضر تنها دو کارخانه داخلی این فراورده داخلی را تولید مینمایند و در ضمن به خاطر محدودیت مصرف این دارو نمی توان از سریالهای تولیدی بیشتری نمونه جمع آوری نمود. نهایتاً ما در این پروژه محدودیت نمونه با توجه به ذکر دلائل فوق داشته ایم.

تشکر و قدردانی

از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه جهت حمایت مالی در اجرای پروژه حاضر در مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، قدردانی مینماییم.

References:

- MacDonald K, Marie MacDonald T. The Peptide That Binds: A Systematic Review of Oxytocin and its Prosocial Effects in Humans. Harv Rev Psychiatry. 2010; 18: 1-21
- Karbiwnyk ChM, Faul KC, Turnipseed ShB, Andersen WC, Miller K E. Determination of oxytocin in a dilute IV solution by LC-MS. J Pharm Biomed Anal. 2008; 48: 672–677
- Patil JT, Jain RS, Sharma MR, Shah RR.
 Development and validation of high performance

- and Identification of Degradation Products.

 Pharma Res 2009; 26(7): 1679-88.
- Ryali S, Bobbarala V, Varadhacharyulu P.
 Development and validation of a stability-indicating analytica Method for the quantitation of Oxytocin. Int J Chemical and Analytical Sci 2011; 2(10): 1222-5.
- Ban EM, Kim D, Yoo EA, Yoo YS. Separation and determination of neuropeptides in human plasma by capillary zone electrophoresis. Anal Sci 1197; 13: 489-92.
- Ashenafi D, Hemelrijck EV, Chopra Sh, Hoogmartens J, Adams E. Liquid chromatographic analysis of oxytocin and its related substances. J Pharm Biomed Anal 2010; 51: 24–9.
- Kannan V, Gadamsetty D, Rose M, Maria S, Mustafa I, Khedkar A, et al. Quantitative determination of oxytocin receptor antagonist atosiban in rat plasma by liquid chromatographytandem mass spectrometry. J Chromatogr B Analyt Technol Biomed Life Sci 2010;878(15-16):1069-76.
- Wang G, Miller RB, Melendez L, Jacobus R. A stability-indicating HPLC method for the

- determination of oxytocin acetate in oxytocin injection, USP, synthetic. J liquid chromatography& related technology 1997; 20(4): 567-81.
- Brown DS, Jenke DR. Determination of trace levels of oxytocin in pharmaceutical solutions by high-performance liquid chromatography. J Chromatogr 1987;410(1):157–68.
- 12. Kukucka MA, Misra HP. Determination of oxytocin in biological samples by isocratic high-performance liquid chromatography with coulometric detection using C18 solid-phase extraction and polyclonal antibody-based immunoaffinity column purification. J Chromatogr B, Biomed Appl 1994;653(2):139–45.
- 13. Matuszewski BK, Chavez-Eng CM, Constanzer ML. Development of high-performance liquid chromatography-tandem mass spectrometric methods for the determination of a new oxytocin receptor antagonist (L-368,899) extracted from human plasma and urine: a case of lack of specificity due to the presence of metabolites. J Chromatogr B Biomed Sci Appl 1998;716(1-2):195–208.

QUANTIFICATION OF OXYTOCIN IN PHARMACEUTICAL DOSAGE FORMS AVAILABLE IN DRUG MARKET OF IRAN BY USING HIGH PERFORMANCE LIQUID CHROMATOGRAPHY METHOD (HPLC)

A'zam Akbari¹, Amir Heydari²*

Received: 26 Oct, 2013; Accepted: 19 Dec, 2013

Abstract:

Background & Aims: Quality control of medicinal products- especially the amount of active ingredients of toxic side effects and complications- is important. The present study was performed to measure oxytocin (OT) in commercially available drug products in the drug market of Iran.

Materials & Methods: In this study pharmaceutical dosage form of OT with different brands at a concentration of 5 and 10 IU/ml was prepared from a local pharmacy. A previously published method was optimized for the conditions in our laboratory. High Performance Liquid Chromatography (HPLC) was used as the preferred analytical tool. The method used a C₁₈ column. The mobile phase consist of acetonitrile/ phosphate buffer with (pH= 5, 0.08 M) (20:80) and UV detection at 220 nm.

Results: The results of these experiments showed a linear standard curve for OT over the range of 0.5-12 IU/ml. The corresponding regression equation was A=133.1C-2.193 with an r² value of 0.99. The Inter-day coefficient of variation for the method ranged between 1.97 IU/ml and 9.93 IU/ml% and the Intra-day value ranged between 1.10 IU/ml and 1.76 IU/ml. The accuracy of method range was between 96.40% and 107.5% for Inter-day analysis and 93% and 99.6% for Intra-days analysis. The lower limit of quantification was 0.25 IU/ml. The percentage content, taking one of the bulk samples as 100% references, was 107-120% and 114.2-216.6% recovery of the label claim for OT of 10IU/ml and OT of 5 IU/ml, respectively.

Conclusion: These findings confirm that the amount of oxytocin in some of dosage forms is higher than the declared amounts. This study emphasizes on the necessity of quality and accurate controls over the industrial pharmaceutical.

Keywords: Oxytocin, HPLC, Pharmaceutical dosage form, Ultra violet detector

Address: Center for Cellular and Molecular Research, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran, **Tel**: +98 441 2754991

Email: heydari.866@gmail.com

SOURCE: URMIA MED J 2014: 24(12): 965 ISSN: 1027-3727

¹ M.Sc of Analytical Chemistry, Center for Cellular and Molecular Research, UrmiaUniversity of Medical Sciences

² Assistant Professor of Pharmacology (PhD, Pharm D), Center for Cellular and Molecular Research, Faculty of Medicine, UrmiaUniversity of Medical Sciences (Corresponding Author)