

国家食品药品监督管理局  
国家药品标准制订件

批件号: XGB2011-122

药品名称	药品通用名称: 富马酸阿奇霉素片 汉语拼音名: Fumasuan Aqimeisu Pian 英文名: Azithromycin Fumarate Tablets
实施规定	为保证临床应用安全有效、质量可控, 现制订富马酸阿奇霉素片的质量标准。本标准自实施之日起执行, 其他有关事宜参照国家食品药品监督管理局“关于实施《中国药典》2010年版有关事宜的公告(2010年第43号)”执行。
标准编号	WS <sub>1</sub> -XG-014-2011
实施日期	2012年2月29日
附 件	富马酸阿奇霉素片药品标准
主送单位	各省、自治区、直辖市(食品)药品监督管理局及(食品)药品检验所
抄送单位	国家药典委员会, 中国食品药品检定研究院, 国家食品药品监督管理局药品审评中心。
备 注	



# 国家食品药品监督管理局

## 国家药品标准

WS1-XG-014-2011

### 富马酸阿奇霉素片

Fumasuan Aqimeisu Pian  
Azithromycin Fumarate Tablets

本品含富马酸阿奇霉素以阿奇霉素( $C_{38}H_{72}N_2O_{12}$ )计，应为标示量的90.0%~110.0%。

**【性状】** 本品为白色片。

**【鉴别】** (1) 取本品细粉适量(约相当于阿奇霉素200mg)，加乙醇10ml使溶解，过滤，取续滤液作为供试品溶液；另取富马酸对照品，加乙醇制成每1ml中含3mg的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典2010年版二部附录V B)试验，吸取上述两种溶液各5μl，分别点于同一硅胶GF<sub>254</sub>薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-浓氨溶液(15:10:4)为展开剂，展开后，晾干，置紫外光灯(254nm)下检视。供试品溶液所显主斑点的颜色和位置应与对照品溶液的主斑点相同。

(2) 取本品细粉适量(约相当于阿奇霉素200mg)，加乙醇10ml使溶解，过滤，取续滤液作为供试品溶液；另精密称取阿奇霉素对照品，用乙醇溶解并稀释制成每1ml中约含20mg的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典2010年版二部附录V B)试验，吸取上述两种溶液各5μl，分别点于同一硅胶G薄层板上，以乙酸乙酯-正己烷-二乙胺(10:10:2)为展开剂，展开，晾干，喷以显色剂(取钼酸钠2.5g、硫酸铈1g，加10%硫酸溶液溶解并稀释至100ml)，置105℃加热数分钟。供试品溶液所显主斑点的颜色和位置应与对照品溶液的主斑点相同。

(3) 在含量测定项下记录的色谱图中，供试品溶液主峰的保留时间应与对照品溶液主峰的保留时间一致。

以上(2)和(3)两项可选一项。

**【检查】** 有关物质 取本品细粉适量，精密称定，加流动相使富马酸阿奇霉素溶解并稀释制成每1ml中含阿奇霉素10mg的溶液，滤过，取续滤液作为供试品溶液；精密量取供试品溶液1ml，置100ml量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为对照溶液；精密量取对照溶液5ml，置50ml量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为灵敏度试验溶液；照含量测定项下的色谱条件，取灵敏度试验溶液50μl，注入液相色谱仪，调节检测灵敏度，使主成分色谱峰能够准确积分，精密量取对照溶液和供试品溶液各50μl，分别注入液相色谱仪，记录色谱图至主成分峰保留时间的2倍。供试品溶液色谱图中如有杂质峰，除富马酸峰(取富马酸对照品适量，加流动相稀释制成每1ml中含2mg的溶液，同法测定，按保留时间定位)，红霉素A偕亚胺醚和阿奇霉素G<sub>x</sub>按校正后的峰面积(红霉素A偕亚胺醚和阿奇霉素G<sub>x</sub>响应因子分别为0.4和0.1)计算，不得过对照溶液主峰面积(1.0%)，阿奇霉素B峰面积不得过对照溶液主峰面积的2倍(2.0%)，

国家食品药品监督管理局

发布

国家药典委员会

审定

其他单个杂质峰面积不得过对照溶液主峰面积的 1.3 倍 (1.3%)，按校正后的峰面积计算，各杂质峰面积的和不得大于对照溶液主峰面积的 3 倍(3.0%)(供试品溶液色谱图中相对保留时间 0.15 之前的色谱峰为辅料峰，计算时予以扣除，必要时应取辅料进行对照；小于对照溶液主峰面积 0.05 倍的色谱峰忽略不计)。

**溶出度** 取本品，照溶出度测定法（中国药典 2010 年版二部附录 XC 第一法），以水 900ml 为溶剂，转速为每分钟 100 转，依法操作，经 30 分钟时，取溶液适量，滤过，取续滤液作为供试品溶液；另称取阿奇霉素对照品适量，精密称定，加乙醇适量（每 2mg 加乙醇约 1ml）使溶解，加水制成每 1ml 中约含 0.28mg 的溶液，作为对照品溶液。照含量测定项下的方法测定，按外标法以峰面积计算每片的溶出量。限度为标示量的 80%，应符合规定。

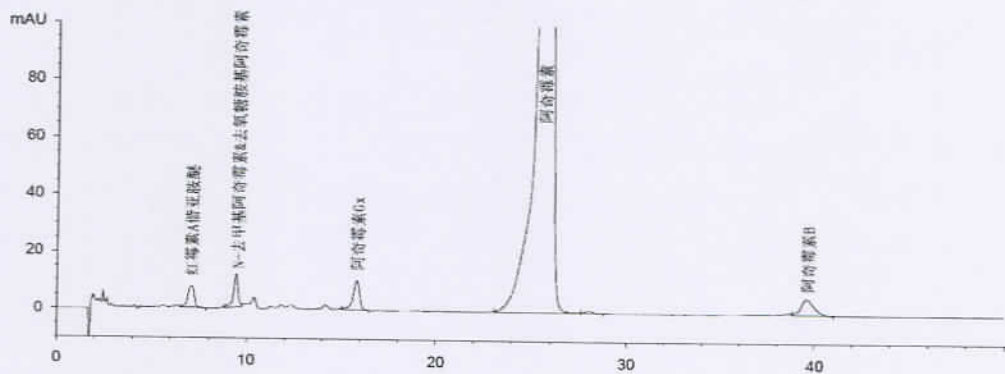
**其他** 应符合片剂项下有关的各项规定（中国药典 2010 年版二部附录 IA）。

**【含量测定】** 照高效液相色谱法（中国药典 2010 年版二部附录 VD）测定。

**色谱条件与系统适用性试验** 用十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂[色谱柱推荐使用资生堂 MG II (4.6mm×250mm, 5μm) 色谱柱，或效能相当的色谱柱]；以磷酸盐缓冲液（取 0.05mol/L 磷酸氢二钾溶液，用 20% 的磷酸溶液调节 pH 值至 8.2）-乙腈 (45:55) 为流动相；柱温 30℃；检测波长为 210nm。取阿奇霉素系统适用性试验对照品适量，加乙腈溶解并稀释制成每 1ml 中含 10mg 的溶液，作为系统适用性试验溶液，取 50μl，注入液相色谱仪，记录色谱图，在相对保留时间约为 0.3、0.4、0.6 和 1.5 处应有四个明显的杂质峰[出峰顺序依次为红霉素 A 倍亚胺醚、N-去甲基阿奇霉素和去氧糖胺基阿奇霉素（同时洗脱）、阿奇霉素 G<sub>X</sub> 及阿奇霉素 B]，相对保留时间 0.3 和 0.4 处两峰之间的分离度应大于 4.0；阿奇霉素峰与其相邻杂质峰的分离度应符合要求；记录的色谱图应与标准图谱<sup>[注]</sup>一致。

**测定法** 取本品 10 片，精密称定，研细，精密称取细粉适量（约相当于阿奇霉素 0.1g），加流动相适量，超声使富马酸阿奇霉素溶解并定量稀释制成每 1ml 中约含阿奇霉素 1mg 的溶液，滤过，精密量取续滤液 50μl 注入液相色谱仪，记录色谱图；另取阿奇霉素对照品适量，同法测定。按外标法以峰面积计算，即得。

**注：** 系统适用性试验标准图谱



**【类别】** 同富马酸阿奇霉素。

**【规格】** 0.25g (按 C<sub>38</sub>H<sub>72</sub>N<sub>2</sub>O<sub>12</sub> 计算)

**【贮藏】** 密封，在阴凉干燥处保存。