

硫酸头孢喹肟乳房注入剂（泌乳期）质量标准草案

Liusuan Toubaokuiwo Rufang Zhuruji (Miruqi)

Cefquinome Sulfate Intramammary Infusion (Lactating Cow)

本品为硫酸头孢喹肟的灭菌油混悬液。含头孢喹肟 ($C_{23}H_{24}N_6O_5S_2$) 应为标示量的 90.0%~110.0%。

【性状】 本品为类白色至淡黄色的油混悬液。

【鉴别】 (1) 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。

(2) 取摇匀后的本品 2ml，加水 5ml 与稀盐酸 1ml，混匀，超声 10 分钟，离心 5 分钟（每分钟 4500 转），水层显硫酸盐的鉴别反应（附录 0301）。

【检查】有关物质 临用现配。取混匀后的本品适量（约相当于头孢喹肟 10mg），置离心管中，加入用头孢喹肟对照品饱和的正己烷 25ml，振摇使分散，离心 10 分钟（每分钟 4500 转），弃去上清液，沉淀物同法操作一次，取沉淀物置室温下挥干。精密加入流动相 10ml，置冷水浴中超声 10 分钟，使硫酸头孢喹肟溶解，作为供试品溶液；精密量取 1ml，置 100ml 量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为对照溶液。照含量测定项下色谱条件，精密量取对照溶液和供试品溶液各 $20\mu l$ ，注入液相色谱仪，记录色谱图至主成分保留时间的 2 倍。另取 5,6,7,8-四氢喹啉对照品适量，用流动相溶解并稀释制成每 1ml 中约含 $5\mu g$ 的溶液，精密量取 $20\mu l$ ，注入液相色谱仪，记录色谱图。供试品溶液中如有与 5,6,7,8-四氢喹啉对照溶液主峰保留时间一致的色谱峰，其峰面积不得大于对照溶液主峰面积的 3 倍（3.0%），其他单一杂质峰面积不得大于对照溶液主峰面积（1.0%），各杂质峰面积的和不得大于对照溶液主峰面积的 4 倍（4.0%）。

水分 取本品，用无水甲醇-三氯甲烷（3:7）为溶剂，照水分测定法（附录 0832 第一法 A）测定，含水分不得过 0.5%。

无菌 取本品，挤出内容物，混匀，取混匀的样品 10ml，置无菌分液漏斗中，加无菌十四烷酸异丙酯 300ml，摇匀，再加 0.1% 无菌蛋白胨溶液 200ml，充分振摇，静置，取水层，照薄膜过滤法处理，用 pH7.0 无菌氯化钠-蛋白胨缓冲液为冲洗液，冲洗 7 次（每张滤膜前 4 次每次冲洗 50ml，后 3 次每次冲洗 100ml），每管培养基中加入不少于 300 万单位的青霉素酶溶液，依法检查（附录 1101），应符合规定。

粒度 取本品，摇匀后照粒度和粒度分布测定法（附录 0982 第一法）测定，含 $15\mu m$

以下的颗粒不得少于 90%，含 20 μm 以下的颗粒不得少于 95%，50 μm 及以上的颗粒不得检出。

挤压试验 取本品 5 支，内容物应能顺利挤出，不得阻塞。

其他 应符合乳房注入剂项下有关的各项规定（附录 0116）。

【含量测定】 照高效液相色谱法（附录 0512）测定。

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以 0.025mol/L 高氯酸钠溶液-磷酸-乙腈(1000:12:115)(用三乙胺调节 pH 值至 3.6)为流动相；检测波长为 270nm；取头孢噻肟对照品约 25mg，加流动相 100ml 使溶解，另取头孢唑肟对照品约 25mg，置 25ml 量瓶中，精密加入上述头孢噻肟对照品溶液 1ml，用流动相稀释至刻度，摇匀，作为系统适用性试验溶液。取 20 μl 注入液相色谱仪，记录色谱图；头孢唑肟与头孢噻肟的分离度应大于 1.0。

测定法 取摇匀后的本品适量（约相当于头孢唑肟 10mg），精密称定，置离心管中，加入用头孢唑肟对照品饱和的正己烷 25ml，振摇使分散，离心 10 分钟（每分钟 4500 转），弃去上清液，沉淀物同法操作一次，取沉淀物置室温下挥干，加流动相适量，冷水浴超声 10 分钟使硫酸头孢唑肟溶解，移至 100ml 量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀，滤过，精密量取续滤液 20 μl ，注入液相色谱仪，记录色谱图。另取头孢唑肟对照品约 25mg，精密称定，置 250ml 量瓶中，加流动相溶解并稀释至刻度，摇匀，同法测定。按外标法以峰面积计算，即得。

【作用与用途】

【用法与用量】

【注意事项】

【休药期】

【规格】 按 C₂₃H₂₄N₆O₅S₂ 计算 8g : 75mg

【贮藏】 密闭，在凉暗处保存。

备注：本标准替代农业部第 2059 公告、第 2159 公告、第 2129 公告和第 2195 号公告发布的同品种质量标准。