

PROKAİNAMİD HİDROKLORÜR TABLETLERİNDE YÜKSEK BASINÇLI SIVI KROMATOGRAFİSİ METODU ILE MIKTAR TAYINI

**THE DETERMINATION OF PROCAINAMIDE
HYDROCHLORIDE IN TABLETS BY HPLC**

Ünal YARS*

SUMMARY

A high-performance liquid chromatographic procedure was established for the estimation of procainamide hydrochloride in tablets. The drug content can be quantitated with or without internal standard when a precision loop injector (Rheodyne 7010) is used.

ÖZET

Bu çalışmada prokainamid hidroklorür tabletlerinin miktar tayini yüksek basınçlı sıvı kromatografisi metodu ile yapılmıştır. Rheodyne 7010 otomatik enjektör kullanıldığında tayin internal standard kullanmadan da yapılabilir.

GİRİŞ

Prokainamid hidroklorür p-amino N(2-dietilaminoetil) benzamid yapısında bir madde olup antiaritmik olarak kapsül, tablet veya enjeksiyonluk çözeltileri halinde çok kullanılan bir ilaçtır.

Prokainamid saf madde ve farmasötik şekillerinde miktar tayini serbest amin grubunun reaksiyonlarından yararlanılarak (1-4) yapılmıştır.

* Marmara Üniversitesi Eczacılık Fakültesi, Farmasötik Kimya Anabilim Dalı,
Nişantaşı / İSTANBUL.

Birçok farmakopelere göre prokainamid ve farmasötik şekillerinin miktar tayini nitritometrik (5,6), olarak yapılmaktadır. USPXXI (7) Prokain amidi etken madde, kapsül ve enjeksiyonluk çözeltilerinde yüksek basınçlı sıvı kromatografisi metodu ile tayin etmektedir.

Bu çalışmada prokainamid hidroklorür tabletlerinde miktar tayini HPLC yöntemi ile gerçekleştirilmiştir.

Kimyasal maddeler ve çözeltiler: Prokainamid hidroklorür (Fako), propil paraben (Eczacıbaşı) ilaç fabrikalarından temin edilmiş olup Farmakope standardlarına uygundu. Hareketli fazın hazırlanışında kullanılan soydum asetat, trietilamin, asetonitril, glasyal asetik asid tümü HPLC saflığındadır.

Hareketli faz: % 0.1 oranında trietilamin ve %15 oranında asetonitril ihtiiva eden, glasyal asetik asid ile pH_i önceden 4.5 a ayarlanmış 0.02 M sodyum asetat çözeltisi olup kullanılmadan önce 0.45 µm organik filtreden süzülmüş, ultrasonik banyoda (Bransonic 221) gazlarından arındırılmıştır.

Kromatografik koşullar: Model 510 (Waters) yüksek basınç pompa ile hareketli fazın akış hızı 1.5 ml/dak. olarak ayarlanmış, bu hızda pompa basıncı 1100 psi de tutulmuştur. Örneğin enjekte edilmesinde 20 µl Rheodyne, 7010 otomatik enjektör kullanılmış ve sabit dalga boylu UV detektör (Waters Assoc. Model 440) ile 254 nm de ölçümler gerçekleştirilmiştir. Aygitın duyarlılık derecesi (Aufs) 0.2 dir. Sabit faz Merck Li Chrocart C₁₈ (4:125 mm) kolondur. Programlanabilen sistem kontrol edicisi (Hewlett Packard 3392 A Model Data Modul) yardımı ile sonuçlar pik alanlarının oranı esasına dayanarak otomatik olarak alınmıştır. Ölçümler oda temperaturünde yapılmıştır.

Deneysel kısım: 25 mg. prokainamid hidroklorür tartılıp 25 ml hareketli faz çözeltisinde çözülerek 1 mg/ml konsantrasyonunda standard çözelti hazırlandı. Organik filtreden süzüldü. 9 mg propil paraben tartılıp hareketli faz çözeltisinde çözülerek 1000 ml ye tamlandı ve organik filtreden süzülerek internal standard çözeltisi hazırlandı.

Örnek I çözeltisini hazırlamak için 10 tablet tartılıp ezilerek iyice toz edildi. Ortalama bir tablet ağırlığı bulundu. 250 mg etken maddeye eşdeğer miktarda tartılıp 250 ml ye hareketli faz çözeltisi ile tamlandı ve organik filtreden süzüldü. Bu çözeltiden 25 ml alındı.

10 ml internal standard çözeltisi ilave edilerek 50 ml ye hareketli faz çözeltisi ile tamamlandı. Otomatik enjektör ile 6 kez 20 μ l lik enjeksiyon yapıldı. Sonuçlar Tablo I'de verilmiştir.

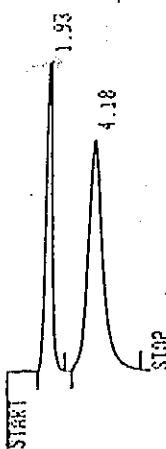
Tablo-I: Prokainamid hidroklorür tabletlerinde internal standard kullanılarak elde edilen sonuçlar. (Pik alan oranına göre)

Konan mg	Bulunan mg	Ortalama	SD	RSD
250	253.31	251.873	1.296	0.51
	250.68			
	251.01			
	250.13			
	252.96			
	253.15			

Örnek II çözeltisini hazırlamak için yine 10 tablet tartıldı. Ezilerek iyice toz edildi. 250 mg a eşdeğer miktarda tartılıp hareketli faz çözeltisi ile 250 ml ye tamamlandı. Bu çözeltiden yapılan 20 μ l enjeksiyonların sonuçları Tablo II'de verilmiştir. (Sonuçlar bir tabletteki miktar olarak hesaplanmıştır).

Tablo-II: Prokainamid hidroklorür tabletlerinde internal standard kullanılmadan elde edilen sonuçlar. (Pik alan oranına göre)

Konan mg	Bulunan mg	Ortalama	SD	RSD
250	251.31	252.083	0.577	0.23
	251.88			
	252.25			
	252.99			
	252.54			
	251.53			



Şekil-1: Prokainamid tabletlerinden alınan bir kromatogram

Prokainamid : 4.18

Propil paraben : 1.93

SONUÇ

Bu çalışmada prokainamid hidroklorür tabletlerinde yüksek basınçlı sıvı kromatografisi metodu ile miktar tayini yapılmıştır. USP XXI prokainamid saf madde, kapsül ve injeksiyonluç çözeltilerinde HPLC metodunu kullanmaktadır. Çalışmamızda USP XXI den değişik internal standard (propil paraben) kullanılmış olup sonuçlar (Tablo 1) görüldüğü gibi farmakope standartlarına uymaktadır. Aynı koşullarda internal standard ilave etmeden yaptığımız tayinlerin sonuçları (Tablo 2) de görülmektedir. Her iki koşulda alınan sonuçlar ancak % 0.08 fark göstermektedir.

Yurdumuzda prokainamid preparati olarak tablet çok kullanıldığından tayinler tablet şekli üzerinde yapılmıştır. Uygunladığımız metod hassas ve süratli olup, tekrarlanabilen sonuçlar vermektedir.*

* Bu çalışmanın yapılması sırasında HPLC cihazından ve Laboratuvar imkanlarından yararlandığım İstanbul Eczacıbaşı İlaç Fabrikası ilgililerine teşekkürler borç bilirim.

LİTERATÜR

1. Ivakhnenko, P.N., Chigarenko, L.S., Kilyakova, G.M.: *Farmatsiya* (Moscow), **26** (6), 55 (1977); *C.A.*, **88**, 55133 (1978).
2. Martines, J.L., Magalhaes, J.F.: *Rev.Farm.Bioquim. Univ.Sao Paulo*, **12** (1), 53-62. (1974); *C.A.*, **83**, 10338 (1975).
3. Tan, H.S.I., Doepler, J.M., Chia, S.K.: *Asian J.Pharm Sci.*, **1** (1) 51-6 (1979); *C.A.*, **93**, 13156 (1980).
4. Tan, H., McEnaney, S.S., Glasser, A.C.: *Microchem. J.*, **24** (4), 395-403 (1979); *C.A.*, **92**, 28678 (1980).
5. *Türk Farmakopesi 1974*.
6. *USP XX*. United States Pharmacopoeial Convention, Inc., Rockville (1980).
7. *USP XXI*. United States Pharmacopocial Convention, Inc., Rockville (1985).

(Received September 30, 1988)