

硫酸头孢喹肟乳房注入剂（干乳期）

Liusuan Toubaokuiwo Rufang Zhuruji (Ganruqi)

Cefquinome Sulfate Intramammary Infusion (Dry Cow)

本品为硫酸头孢喹肟的灭菌油混悬液或油性膏状物。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或油性膏状物。

【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）取混匀后的本品 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 临用新制。取混匀后的本品适量（约相当于头孢喹肟 25mg），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，加流动相适量 25ml，冷水浴超声 10 分钟使硫酸头孢喹肟溶解，移至 25ml 量瓶中，加流动相稀释至刻度，摇匀，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。照含量测定项下的色谱条件，精密量取对照溶液和供试品溶液各 20 μ l，注入液相色谱仪，记录色谱图至主成分峰保留时间的 2 倍。另取 5, 6, 7, 8-四氢喹啉对照品适量，加流动相溶解制成每 1ml 约含 5 μ g 的溶液，作为对照品溶液，量取 20 μ l，注入液相色谱仪，记录色谱图。供试品溶液色谱图中如有与 5, 6, 7, 8-四氢喹啉对照品溶液主峰保留时间一致的色谱峰，其校正后的峰面积（乘以校正因子 0.7）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 1.0%。

无菌 取本品，挤出内容物，混匀，取 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% 无菌蛋白胍溶液 200ml，充分振摇，静置，取水层，经薄膜过滤法处理，用 pH7.0 无菌氯化钠-蛋白胍缓冲液为冲洗液，冲洗 7 次（每膜前 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，依法检查（附录 1101），应符合规定。

粒度 取本品适量，加入正己烷适量，振摇超声使分散均匀，照粒度和粒度分布测定法（附录 0982 第一法）测定，含 15 μ m 以下的颗粒不得少于 90%，含 20 μ m 以下的颗粒不得少于 95%，50 μ m 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。取头孢喹肟对照品约 25mg，加流动相 100ml 使溶解，另取头孢喹肟对照品约 25mg，置 25ml 量瓶中，加入上述头孢喹肟对照品溶液 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 μ l，注入液相色谱仪，记录色谱图。头孢喹肟与头孢噻肟的分离

度应大于 1.0。

测定法 取混匀后的本品适量（约相当于头孢喹肟 25mg），精密称定，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，加流动相适量，冷水浴超声 10 分钟使硫酸头孢喹肟溶解，移至 50ml 量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀；精密量取 5ml，置 25ml 量瓶中，用流动相稀释至刻度，摇匀；精密量取 20 μ l，注入液相色谱仪，记录色谱图。另取头孢喹肟对照品约 25mg，精密称定，置 250ml 量瓶中，加流动相使溶解并稀释至刻度，摇匀，同法测定。按外标法以峰面积计算，即得。

【规格】 按 $C_{23}H_{24}N_6O_5S_2$ 计 3g:0.15g

【贮藏】 密闭，在凉暗处保存。