

Clonidina, Sistema Transdérmico

Tipo de PublicaciónBoletín de RevisiónFecha de Publicación31-may-2019Fecha Oficial01-jun-2019

Comité de Expertos Monografías de Medicamentos Químicos 2

Motivo de la Revisión Cumplimiento

De conformidad con las Reglas y Procedimientos del Consejo de Expertos 2015–2020, el Comité de Expertos en Monografías de Medicamentos Químicos 2 ha revisado la monografía de Clonidina, Sistema Transdérmico. El propósito de esta revisión es revisar el criterio de aceptación del límite inferior de la velocidad de liberación en el tiempo de muestreo a las 8 horas de 6,5 μg/h/cm² a 5,5 μg/h/cm² en la *Prueba de Liberación de Fármacos 3* para incluir medicamentos aprobados por la FDA.

El Boletín de Revisión de Clonidina, Sistema Transdérmico reemplaza la monografía oficial vigente y será incorporado en una próxima publicación.

Para cualquier pregunta, por favor contactar a Edith Chang, Enlace Científico Sénior (301-816-8392 o yec@usp.org).

Boletín de Revisión Oficial: junio 1, 2019

Clonidina, Sistema Transdérmico

DEFINICIÓN

El Sistema Transdérmico de Clonidina contiene no menos de 80,0% y no más de 120,0% de la cantidad declarada de clonidina ($C_9H_9Cl_2N_3$).

[NOTA—Durante la realización de los siguientes procedimientos, evitar el uso de tetrahidrofurano estabilizado con butil hidroxitolueno (BHT). En presencia de peróxidos, el BHT puede reaccionar con clonidina y producir picos de impurezas.]

IDENTIFICACIÓN

• A. ABSORCIÓN EN EL INFRARROJO (197K)

Solución amortiguadora: 242,28 g/L de tris(hidroximetil)aminometano en agua. Ajustar con ácido clorhídrico diluido a un pH de 9,2.

Muestra: Quitar cuidadosamente la capa protectora de cada Sistema Transdérmico y colocar un número de Sistemas Transdérmicos, equivalente a 25 mg de clonidina, en un tubo de centrífuga de 50 mL con tapa de rosca. Agregar 5 mL de cloroformo y mezclar en un mezclador de vórtice durante 5 minutos. Dejar en reposo durante 30 minutos y mezclar intermitentemente en un mezclador de vórtice. Transferir la solución clorofórmica a otro tubo de centrífuga de 50 mL y lavar el residuo con 3 mL adicionales de cloroformo, combinando los extractos. Agregar 2 mL de ácido clorhídrico 0,5 N al extracto, mezclar en un mezclador de vórtice durante 1 minuto y centrifugar a aproximadamente 1000 rpm durante 4 minutos. Retirar y desechar la capa clorofórmica inferior. Extraer la capa acuosa con 4 mL de cloroformo. Centrifugar a 1000 rpm durante 5 minutos adicionales y desechar nuevamente la capa clorofórmica inferior. Agregar 5 mL de Solución amortiguadora y 3 mL de cloruro de metileno. Mezclar en un mezclador de vórtice durante 1 minuto. Centrifugar a 1000 rpm durante 4 minutos. Transferir la capa inferior de cloruro de metileno a un vaso de precipitados de 100 mL y secar el cloruro de metileno con sulfato de sodio anhidro (aproximadamente 1/4 de la altura del líquido). Decantar y evaporar hasta sequedad con una corriente de nitrógeno. Secar a 105° durante 30 minutos y dejar que se enfríe en un desecador.

Análisis: Determinar el espectro IR de la Solución muestra y ER Clonidina USP en la región de longitud de onda de 3500–600 cm⁻¹.

Criterios de aceptación: Cumple con los requisitos.

 B. El tiempo de retención del pico principal de la Solución muestra corresponde al de la Solución estándar, según se obtienen en la Valoración.

VALORACIÓN

• PROCEDIMIENTO

Solución amortiguadora: 2,5 mL de trietilamina en 1 litro de agua. Ajustar con ácido fosfórico a un pH de 3,0.

Fase móvil: Acetonitrilo y *Solución amortiguadora* (60:40). [NOTA—Mezclar la solución durante 30 minutos.]

Diluyente: Tetrahidrofurano y metanol (1:1)

Solución de aptitud del sistema: 250 μg/mL de ER Clonidina USP y 10 μg/mL de ER Compuesto Relacionado B de Clonidina USP en *Diluyente*

Solución madre del estándar: 1 mg/mL de ER Clonidina USP en tetrahidrofurano

Soluciones estándar: Preparar un mínimo de cuatro Soluciones estándar, a partir de Solución madre del estándar en Diluyente, que comprendan la concentración esperada de clonidina en la muestra. Las concentraciones estándar deben estar comprendidas en un intervalo de 50–300 µg/mL. [NOTA—Las Soluciones estándar se mantienen estables hasta 2 días si se almacenan a 4°.]

Solución muestra: 357 μg/mL de clonidina preparada según se indica a continuación. Retirar cada Sistema Transdérmico de su envase, desechar la capa protectora de cada sistema y transferir a un tubo de centrífuga de 50 mL con tapa de rosca con recubrimiento interno de teflón. Agregar el volumen apropiado de tetrahidrofurano, según se indica en la *Tabla 1*.

Tabla 1

Para sistemas que contienen aproximadamente 2,5 mg de clonidina	7,0 mL
Para sistemas que contienen aproximadamente 5,0 mg de clonidina	14,0 mL
Para sistemas que contienen aproximadamente 7,5 mg de clonidina	21,0 mL

Mezclar vigorosamente en un mezclador de vórtice hasta que los sistemas estén lavados y completamente sumergidos en el tetrahidrofurano. Dejar que los sistemas se empapen en tetrahidrofurano durante aproximadamente 5 minutos y mezclar en un mezclador de vórtice hasta que se produzca la completa deslaminación de los sistemas. Dejar los sistemas sumergidos durante 60 minutos adicionales, mezclando en un mezclador de vórtice cada 30 minutos. Agregar metanol en un volumen igual al volumen de tetrahidrofurano y mezclar vigorosamente en un mezclador de vórtice. La solución se torna lechosa. Centrifugar durante 10 minutos a 2000 rpm. Usar el sobrenadante como *Solución muestra*.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 210 y 242 nm

[Nota—Programar el detector inicialmente a 242 nm y cambiar a 210 nm después de la elución del pico de clonidina pero antes de la elución del pico de compuesto relacionado B de clonidina.]

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L10

Velocidad de flujo: 1 mL/min Volumen de inyección: 25 µL

Aptitud del sistema

Muestra: Solución de aptitud del sistema
[Nota—Los tiempos de retención relativos para clonidina y compuesto relacionado B de clonidina son 1,0 y 1,5, respectivamente.]

Requisitos de aptitud

Resolución: No menos de 2,0 entre clonidina y compuesto relacionado B de clonidina

Factor de capacidad (k'): No menos de 0,6 para

clonidina

Factor de asimetría: No más de 3,0 para clonidina y para

compuesto relacionado B de clonidina

Desviación estándar relativa: No más de 2,0% para el área del pico de clonidina

Análisis

Muestras: Al menos tres *Soluciones estándar* que comprendan el intervalo de concentración esperado de la muestra y la *Solución muestra*.

Calcular los cocientes de las respuestas de los picos del analito y graficar los resultados. Determinar la ecuación de regresión lineal de los estándares, utilizando el método de los cuadrados medios, y registrar la ecuación de regresión lineal y el coeficiente de correlación, que debe ser no menos de 0,995.

Calcular el porcentaje de la cantidad declarada de clonidina $(C_9H_9Cl_2N_3)$ en el Sistema Transdérmico tomado:

Resultado = $(C_s/C_u) \times 100$

 C_{ς} = concentración de clonidina, a partir del análisis de regresión lineal (µg/mL)

 C_U = concentración nominal de clonidina en la Solución muestra (µg/mL)

Criterios de aceptación: 80,0%-120,0%

PRUEBAS DE DESEMPEÑO

Cambio en la redacción:

• LIBERACIÓN DE FÁRMACOS (724)

Prueba 1

Medio: Ácido fosfórico 0,001 M; 80 mL para sistemas que contienen 5 mg o menos de clonidina; 200 mL para sistemas que contienen más de 5 mg de clonidina.

Tiempos: 8, 24, 96 y 168 h

Aparato 7: Proceder según se indica en el capítulo, usando el portamuestras de sistema transdérmico de disco angular (ver Liberación de Fármacos (724), Figura 5a). El tamaño apropiado del portamuestras, de 1,42 ó 1,98 pulgadas, debe seleccionarse en función del tamaño del sistema para evitar que sobresalga. Usar vasos de precipitados de 100 mL para volúmenes de Medio de 80 mL y vasos de precipitados de 300 mL para volúmenes de Medio de 200 mL. Presionar suavemente el Sistema Transdérmico sobre un trozo de membrana de celulosa, o equivalente, cuadrado, liso y seco, con el lado adhesivo contra la membrana. Unir la membrana/sistema a un portamuestras inerte adecuado con una junta tórica Viton, o equivalente, de modo que la parte posterior del sistema quede adyacente al fondo del portamuestras y centrada en él. Recortar el exceso de membrana de celulosa con tijeras. Suspender cada portamuestras del brazo de un agitador de oscilación de modo tal que cada sistema esté continuamente sumergido en un vaso de precipitados que contenga el volumen especificado de Medio. Pesar y equilibrar previamente à 32,0 ± 0,3° los vasos de precipitados llenos, antes de sumergir la muestra de prueba. Agitar la muestra con un movimiento ascendentedescendente a una frecuencia de 30 ciclos/min y con una amplitud de 2,0 \pm 0,1 cm. El *Medio* debe agregarse a diario a los vasos de precipitados durante cada intervalo para mantener la muestra sumergida. Al final de cada intervalo, transferir la muestra de prueba a un nuevo vaso de precipitados que contenga el volumen apropiado de *Medio*, pesado y equilibrado previamente a $32.0 \pm 0.3^{\circ}$.

Fase móvil: Solución de trietilamina al 0,1% en una mezcla de metanol y agua (30:70). Ajustar con ácido fosfórico a un pH de $6,0 \pm 0,2$

Solución de aptitud del sistema: 10 µg/mL de ER Clonidina USP en ácido fosfórico 0,001 M

Soluciones estándar: Preparar un mínimo de cuatro Soluciones estándar de ER Clonidina USP en ácido fosfórico 0.001 M con concentraciones conocidas de clonidina similares a las de las Soluciones muestra.

Soluciones muestra: Al final de cada intervalo de liberación, dejar que los vasos de precipitados se enfríen a temperatura ambiente y compensar las pérdidas por evaporación de Medio agregando Medio hasta obtener el peso original, luego mezclar.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 220 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L1 Velocidad de flujo: 1,5 mL/min Volumen de inyécción: 25 µL

Aptitud del sistema

Muestra: Solución de aptitud del sistema

Requisitos de aptitud

Eficiencia de la columna: No menos de 2000 platos

teóricos

Factor de asimetría: No más de 2,0 Factor de capacidad (k): No menos de 0,5 Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Α

Muestras: Soluciones estándar y Soluciones muestra Trazar una curva estándar de concentración (µg/mL) de clonidina en las Soluciones estándar en función del área de los picos mediante análisis de regresión lineal. El coeficiente de correlación es no menos de 0,995. Calcular la velocidad de liberación de clonidina:

Resultado = CV/TA

C = concentración de clonidina en la muestra, a partir

de la curva estándar (µg/mL) = volumen de Medio (mL)

V T = tiempo (h)

= área del Sistema Transdérmico (cm²)

Tolerancias: Ver la Tabla 2.

Tabla 2

Tiempo (h)	Tiempo de Muestreo (h)	Velocidad de Liberación (µg/h/cm²)
0–8	8	7,5–16,0
8–24	24	1,5–4,6
24–96	96	1,5–4,6
96–168	168	1,5–3,3

La velocidad de liberación de clonidina (C₉H₉Cl₂N₃) desde el Sistema Transdérmico, expresada como µg/h/cm², en los tiempos especificados, se ajusta a Liberación de Fármacos (724), Tabla de Aceptación 1.

Prueba 2: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Liberación de Fármacos 2 de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,01 N; 500 mL para sistemas que declaran liberar 0,1 mg/día, 900 mL para sistemas que declaran liberar 0,2 ó 0,3 mg/día.

Aparato 6: 100 rpm. Aplicar cinta adhesiva doble a la circunferencia inferior del cilindro, sobreponiendo los extremos para evitar que la cinta se desprenda del cilindro. Retirar la capa exterior de la cinta. Unir el Sistema Transdérmico al cilindro con la parte posterior contra la cinta adhesiva doble y el eje longitudinal paralelo al fondo del cilindro. Cuidadosamente, alisar presionando el sistema para eliminar cualquier burbuja de aire y retirar la capa protectora del sistema. Para sistemas que requieren 500 mL de Medio, aplicar la cinta adhesiva doble al sistema de modo tal que los bordes inferiores estén a no más de 2 mm del fondo del cilindro para evitar la evaporación por exposición al aire durante la realización de la prueba. Después de colocar el cilindro en el vaso, cubrir el vaso para minimizar la evaporación.

Tiempos: 6, 48, 96 y 168 h

Solución amortiguadora: Trietilamina al 0,3% en fosfato monobásico de potasio 0,025 M. Ajustar con ácido fosfórico a un pH de $6,20 \pm 0,10$.

Fase móvil: Solución amortiguadora y tetrahidrofurano (94:6)

Soluciones estándar: Soluciones que contengan 0,7; 3,0; 5,3; 7,5 y 9,8 μg/mL de ER Clonidina USP en Medio. Se

Boletín de Revisión Oficial: junio 1, 2019

> puede usar una pequeña cantidad de metanol (que no exceda de 10% del volumen final) para disolver la clonidina.

Solución muestra: Alícuotas de 1,5 mL de la solución en análisis. Después de muestrear el último tiempo de muestreo, medir el volumen de Medio remanente en el vaso.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC Detector: UV 210 nm

Columnas

Guarda columna: 3,0 mm × 4 mm; relleno L1 Columna analítica: 4,6 mm × 15 cm; relleno L1

Velocidad de flujo: 1,0 mL/min Volumen de inyécción: 50 µL

Aptitud del sistema

Muestra: 5,3 μg/mL de la Solución estándar

Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 3,0%

Análisis

Muestras: Soluciones estándar y Solución muestra Trazar una curva estándar de concentración (µg/mL) de clonidina en las Soluciones estándar en función del área de los picos mediante análisis de regresión lineal. El coeficiente de correlación es no menos de 0,997. Calcular la velocidad de liberación de clonidina. Calcular la velocidad de pérdida de volumen en mL/h (L):

$$L = [V - F + (N \times 1,5)]/T$$

= volumen inicial de Medio (mL) = volumen final de *Medio* (mL)

Ν = número de muestras tomadas a los tiempos de muestreo

Τ = tiempo total transcurrido entre el comienzo de la corrida y la medición del volumen final (h)

Calcular el volumen (mL) en cada tiempo de muestreo, ajustado por la evaporación (V_{adi}):

$$V_{adj} = V - (L \times t_C) - [(n-1) \times 1,5]$$

= tiempo acumulado para la toma de muestra (6, t_{C} 48, 96 ó 168 h)

= número de muestras tomadas (1, 2, 3 ó 4 para las n 6, 48, 96 y 168 horas de tiempo de muestreo, respectivamente)

Calcular la velocidad de liberación de clonidina (µg/h/ cm²):

Resultado =
$$[(r_U - b) \times V_{adi}]/(m \times A \times t_i)$$

= respuesta del pico de la Solución muestra r_U = intersección en el eje 'y' de la curva estándar b

m = pendiente de la curva estándar

= área del sistema (cm²) = intervalo de tiempo (h)

Tolerancias: Ver la *Tabla 3*.

Tabla 3

Tiempo (h)	Tiempo de Muestreo (h)	Intervalo de Tiempo (h)	Velocidad de Li- beración (μg/h/cm²)
0–6	6	6	7,6–12,0
6–48	48	42	1,7–2,5

Tabla 3 (continuación)

Tiempo (h)	Tiempo de Muestreo (h)	Intervalo de Tiempo (h)	Velocidad de Li- beración (μg/h/cm²)
48–96	96	48	2,0–2,9
96–168	168	72	1,7–2,6

La velocidad de liberación de clonidina (C₀H₉Cl₂N₃) desde el Sistema Transdérmico, expresada como µg/h/cm², en los tiempos especificados, se ajusta a Liberación de Fármacos (724), Tabla de Aceptación 1.

Prueba 3: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Liberación de Fármacos 3 de la USP.

Medio: Solución amortiguadora de acetato 100 mM, de pH 5,0, con 0,01% de bromuro de cetiltrimetilamonio (13,6 g/L de acetato de sodio monohidrato en agua, ajustar con ácido acético glacial a un pH de 5,0 y agregar 0,1 g/L de bromuro de cetiltrimetilamonio); 900 mL

Aparato 5: 100 rpm, con disco de 76 mm

Tiempos: 8, 24, 96 y 168 h Solución A: 2,4 g/L de sal sódica del ácido octanosulfónico

y 2 mL/L de ácido fosfórico en agua

Fase móvil: Metanol y *Solución A* (45:55). Ajustar con hidróxido de sodio 10 N a un pH de 3,0.

Solución madre del estándar: 1 mg/mL de ER Clonidina USP en metanol

Solución estándar: Diluir la Solución madre del estándar con Medio hasta obtener una concentración final similar a la concentración esperada en la Solución muestra, considerando completa la liberación del fármaco.

Solución muestra: Aplicar cinta adhesiva doble al disco de acero inoxidable hasta cubrir un área del disco suficiente para que todo el parche esté asegurado por la cinta. Aplicar un Sistema Transdérmico con la capa protectora intacta hacia la capa adhesiva en el disco de acero inoxidable. Presionar la película posterior del parche contra la cinta adhesiva con la película transparente de la capa protectora del sistema hacia arriba. Retirar la capa protectora del sistema fijada en el disco ensamblado. Colocar el disco ensamblado plano en el fondo del vaso con el adhesivo transdérmico expuesto hacia arriba y paralelo al borde inferior del aspa de la paleta. Bajar la paleta y encender el aparato. A cada tiempo de muestreo, retirar un volumen adecuado de la solución en análisis. Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 220 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L7 Temperatura de la columna: 30° Velocidad de flujo: 1,5 mL/min Volumen de inyécción: 30 µL

Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 1,8

Desviación estándar relativa: No más de 2,0% Análisis:

Muestras: Solución estándar y Solución muestra

Calcular la concentración (C_i) de clonidina (C₉H₉Cl₂N₃) en el Medio (mg/mL) en cada tiempo de muestreo:

$$C_i = (r_U/r_S) \times C_S$$

= respuesta del pico de la Solución muestra r_U = respuesta del pico de la Solución estándar $r_{\scriptscriptstyle S}$ = concentración de la Solución estándar (mg/mL) i = intervalo, donde i = 1 a las 8 h, i = 2 a las 24 h, i = 3 a las 96 h, i = 4 a las 168 h

Calcular la velocidad de liberación de clonidina $(C_9H_9Cl_2N_3)$, en $\mu g/h/cm^2$, en cada tiempo de muestreo:

Resultado =
$$[(C_i - C_{i-1}) \times V_i \times 1000]/[S \times (T_i - T_{i-1})]$$

 $V_i = V_0 - [(i-1) \times V_A]$

 V_i = volumen de *Medio* en un tiempo de muestreo

 V_0 = volumen inicial de *Medio*, 900 mL

 V_A = volumen de *Medio* retirado en cada tiempo de muestreo

1000 = factor de conversión de mg a μ g S = tamaño del sistema, en cm² T_i = tiempo de muestreo actual T_{i-1} = tiempo de muestreo anterior

Tolerancias: Ver la Tabla 4.

Tabla 4

Tiempo (h)	Velocidad de Liberación (μg/h/cm²)
8	▲5,5 _{▲ (BR 1-Jun-2019)} —11,0
24	2,5–5,5
96	2,5–5,0
168	2,0–3,8

La velocidad de liberación de clonidina $(C_9H_9Cl_2N_3)$ desde el Sistema Transdérmico, expresada como $\mu g/h/cm^2$, en los tiempos especificados, se ajusta a *Liberación de Fármacos* $\langle 724 \rangle$, *Tabla de Aceptación 1*.

 Uniformidad de Unidades de Dosificación (905): Cumple con los requisitos.

IMPUREZAS

• IMPUREZAS ORGÁNICAS

Fase móvil, Diluyente, Solución de aptitud del sistema, Solución muestra y Sistema cromatográfico: Proceder según se indica en la *Valoración*.

Solución madre del estándar: 1 mg/mL de ER Compuesto Relacionado B de Clonidina USP en tetrahidrofurano

Soluciones estándar: Preparar un mínimo de cuatro Soluciones estándar en Diluyente que comprendan la

concentración esperada de compuesto relacionado B de clonidina en la muestra. Las concentraciones estándar deben estar comprendidas en el intervalo de 0,2–10,0 µg/mL.

[NOTA—Las Soluciones estándar se mantienen estables hasta 2 días si se almacenan a 4°.]

Análisis

Muestras: Al menos tres *Soluciones estándar* que comprendan el intervalo de concentración esperada de la muestra y la *Solución muestra*.

Medir las respuestas del compuesto relacionado B de clonidina. Calcular los cocientes de las respuestas de los picos del analito y graficar los resultados. Determinar la ecuación de regresión lineal de los estándares, utilizando el método de los cuadrados medios, y registrar la ecuación de regresión lineal y el coeficiente de correlación, que debe ser no menos de 0,995. Determinar la concentración de compuesto relacionado B de clonidina.

Calcular la cantidad, en µg/cm², de compuesto relacionado B de clonidina en la porción de Sistema Transdérmico tomada:

Resultado = CV/A

C = concentración de compuesto relacionado B de clonidina, a partir del análisis de regresión lineal (μg/mL)

V = volumen de la Solución muestra (mL)

A = área de la muestra (área del sistema), (cm²)

Criterios de aceptación: No más de 10,0 µg/cm²

REQUISITOS ADICIONALES

- ENVASADO Y ALMACENAMIENTO: Conservar en envases monodosis sellados, a una temperatura que no exceda de 30°.
- **ETIQUETADO:** La etiqueta indica la cantidad total de clonidina en el Sistema Transdérmico y la velocidad de liberación, en mg/día, durante la duración de la aplicación de un sistema. Cuando se especifica más de una prueba de *Liberación de Fármacos*, el etiquetado indica la prueba de *Liberación de Fármacos* usada, solo si no se usa la *Prueba 1*.
- ESTÁNDARES DE REFERENCIA ÚSP (11)

ER Clonidina USP

ER Compuesto Relacionado B de Clonidina USP 2-[(E)-2,6-Diclorofenilimino]-1-(1-{2-[(E)-2,6-diclorofenilimino]-imidazolidin-1-il}-etil) imidazolidina. $C_{20}H_{20}Cl_4N_6$ 486,23