

Clorhidrato de Bupropión, Tabletas de Liberación Prolongada

Tipo de PublicaciónBoletín de RevisiónFecha de Publicación25-ene-2019Fecha Oficial01-feb-2019

Comité de Expertos Monografías de Medicamentos Químicos 4

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 4 ha revisado la monografía de Clorhidrato de Bupropión, Tabletas de Liberación Prolongada. El propósito de esta revisión es agregar las *Pruebas de Disolución 20, 21, 22* y 23 para incluir medicamentos aprobados por la FDA con condiciones y/o tolerancias de disolución distintas a las de las pruebas de disolución existentes. Además, se actualizó el número de la tabla en la prueba de *Impurezas Orgánicas* y las referencias a esta tabla.

El Boletín de Revisión de Clorhidrato de Bupropión, Tabletas de Liberación Prolongada reemplaza la monografía oficial vigente y será incorporado en una próxima publicación.

Para cualquier pregunta, por favor contactar a Heather Joyce, Enlace Científico Sénior (301-998-6792 o http://drusp.org).

Clorhidrato de Bupropión, Tabletas de Liberación Prolongada

DEFINICIÓN

Las Tabletas de Liberación Prolongada de Clorhidrato de Bupropión contienen no menos de 90,0% y no más de 110,0% de la cantidad declarada de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$).

IDENTIFICACIÓN

• A. ABSORCIÓN EN EL INFRARROJO (197K)

Muestra: Triturar 1 Tableta usando un mortero y una mano de mortero. Preparar una dispersión aproximadamente al 1% (p/p) de la muestra en bromuro de potasio.

Criterios de aceptación: La Muestra presenta bandas intensas a aproximadamente 1690, 1560 y 1240 cm⁻¹, y una banda más débil a aproximadamente 740 cm⁻¹, similar a la preparación de referencia.

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

VALORACIÓN

Cambio en la redacción:

PROCEDIMIENTO

Diluyente 1: Metanol y ácido clorhídrico 0,001 N (20:80) **Solución A:** Acetonitrilo, ácido trifluoroacético y agua (10:0,04:90)

Solución B: Acetonitrilo, ácido trifluoroacético y agua (95:0,03:5)

Fase móvil: Ver la Tabla 1.

Tabla 1

Tiempo (min)	Solución A (%)	Solución B (%)
0	90	10
3,4	87	13
10,0	15	85
10,1	0	100
13,0	0	100
13,2	90	10
19,0	90	10

Solución madre de aptitud del sistema: 0,02 mg/mL de ER Compuesto Relacionado C de Clorhidrato de Bupropión USP y 0,2 mg/mL de ER Compuesto Relacionado F de Clorhidrato de Bupropión USP en metanol

Solución de aptitud del sistema: 0,002 mg/mL de compuesto relacionado C de clorhidrato de bupropión y 0,02 mg/mL de compuesto relacionado F de clorhidrato de bupropión, a partir de Solución madre de aptitud del sistema en Diluyente 1

Solución estándar: 0,6 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Diluyente 1*

Solución madre de la muestra A: Transferir un número de Tabletas, intactas o trituradas, al vaso de un homogeneizador adecuado que contenga suficiente metanol para obtener una concentración de 3,0 mg/mL de clorhidrato de bupropión. Homogeneizar inmediatamente la muestra durante 30 segundos a 20 000 rpm. Dejar que continúe la extracción durante 3 minutos y continuar con dos pulsos adicionales de 10

segundos, cada uno a 20 000 rpm, realizando una pausa de 3 minutos entre los pulsos para asegurar la extracción completa. Pasar una porción de la solución a través de un filtro de nailon con un tamaño de poro de 0,45 µm, desechando los primeros 2–4 mL del filtrado.

Solución muestra A: Nominalmente 0,6 mg/mL de clorhidrato de bupropión, a partir de Solución madre de la muestra A en ácido clorhídrico 0,001 N

Alternativamente, la *Solución muestra* se puede preparar según se indica a continuación.

Solución amortiguadora: Disolver 100 g de fosfato dibásico de sodio anhidro en 1 litro de agua. Agregar 50 mL de ácido fosfórico, mezclar o someter a ultrasonido hasta disolver y mezclar. Ajustar con ácido fosfórico a un pH de 3,0.

Diluyente 2: Metanol y Solución amortiguadora (20:80) Solución madre de la muestra B: Pesar y moler no menos de 20 Tabletas para preparar una solución con una concentración nominal de 3 mg/mL. Inicialmente, agregar Diluyente 2 (un volumen equivalente al 75% del volumen del matraz), mezclar durante 30 minutos y someter a ultrasonido durante 15 minutos. Diluir con Diluyente 2 a volumen. Centrifugar una porción de la solución resultante y usar el sobrenadante.

Solución muestra B: Nominalmente 0,6 mg/mL de clorhidrato de bupropión, a partir de Solución madre de la muestra B en Diluyente 2

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC

Detector: UV 226 nm

Columna: 4,6 mm × 10 cm; relleno L1 de 3,5 µm

Temperatura de la columna: 40° Velocidad de flujo: 1,5 mL/min Volumen de inyección: 5 µL

Aptitud del sistema Muestras: Solución de aptitud del sistema y Solución estándar

[NOTA—Ver la [▲] Tabla 25_{▲ (RB 1-feb-2019)} para los tiempos de retención relativos.]

Requisitos de aptitud

Resolución: No menos de 1,3 entre compuesto relacionado F de clorhidrato de bupropión y compuesto relacionado C de clorhidrato de bupropión, *Solución de aptitud del sistema*

Factor de asimetría: No más de 1,9, Solución estándar Desviación estándar relativa: No más de 1,5%, Solución estándar

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra A o Solución muestra B

Calcular el porcentaje de la cantidad declarada de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl) en la porción de Tabletas tomada:

Resultado =
$$(r_U/r_S) \times (C_S/C_U) \times 100$$

 r_U = respuesta del pico de clorhidrato de bupropión de la Solución muestra A o la Solución muestra B

r_s = respuesta del pico de clorhidrato de bupropión de la Solución estándar

C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

C_U = concentración nominal de clorhidrato de bupropión en la *Solución muestra A* o la *Solución muestra B* (mg/mL)

Criterios de aceptación: 90,0%-110,0%

PRUEBAS DE DESEMPEÑO

Cambio en la redacción:

• DISOLUCIÓN (711)

Para productos cuyo etiquetado indica dosificación cada 12 horas

Prueba 1 Medio: Agua; 90

Medio: Agua; 900 mL Aparato 2: 50 rpm Tiempos: 1; 4 y 8 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la *Tabla 2*.

Tabla 2

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	25–45
4	60–85
8	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

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

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N de pH 1,5 (que se prepara transfiriendo 50 mL de ácido clorhídrico a 6000 mL de agua, agregando 18 g de hidróxido de sodio, mezclando y ajustando con hidróxido de sodio diluido o ácido clorhídrico diluido a un pH de 1,5); 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 50 rpm **Tiempos:** 1; 2; 4 y 6 h

Solución amortiguadora: 3,45 g de fosfato monobásico de sodio en 996 mL de agua. Agregar 4,0 mL de trietilamina y ajustar con ácido fosfórico a un pH de 2,80.

Fase móvil: Metanol y Solución amortiguadora (35:65) Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Usar porciones de la solución en análisis y pasar a través de un filtro de nailon con un tamaño de poro de 0,45 μm.

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC

Detector: UV 298 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L1

Velocidad de flujo: 1 mL/min Volumen de inyección: 20 µL

Aptitud del sistéma

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Eficiencia de la columna: No menos de 2000 platos

teóricos

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la *Tabla 3*.

Tabla 3

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	25–50
2	40–65
4	65–90
6	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

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

Medio: Agua; 900 mL

Aparato 2: 50 rpm. Usar dispositivos de sumersión en

espiral de alambre, si fuera necesario.

Tiempos: 1; 2; 4 y 6 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 250 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la Tabla 4.

Tabla 4

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 200 mg de clorhidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con cualquier otro conte- nido de clorhidrato de bupropión) (%)
1	30–50	30–55
2	45–65	50–75
4	65–85	70–90

Tabla 4 (continuación)

	,	
Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 200 mg de clorhidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con cualquier otro conte- nido de clorhidrato de bupropión) (%)
6	No menos de 78	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 5: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de*

Disolución 5 de la USP. Medio: Agua; 900 mL Aparato 2: 50 rpm Tiempos: 1; 3 y 6 h

Tiempos: 1; 3 y 6 h **Solución estándar**: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Celda: 0,5 cm Blanco: Medio

Análisis
 Muestras: Solución estándar y Solución muestra
 Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la

cantidad declarada. **Tolerancias:** Ver la *Tabla 5*.

Tabla 5

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	35–55
3	65–85
6	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 7: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 7* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N de pH 1,5 (que se prepara transfiriendo 50 mL de ácido clorhídrico a 6000 mL de agua, agregando 18 g de hidróxido de sodio, mezclando y ajustando con hidróxido de sodio diluido o ácido clorhídrico diluido a un pH de 1,5); 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 50 rpm **Tiempos**: 1; 2; 4 y 6 h

Solución amortiguadora: 3,45 g de fosfato monobásico de sodio en 996 mL de agua. Agregar 4,0 mL de trietilamina y ajustar con ácido fosfórico a un pH

Fase móvil: Metanol y Solución amortiguadora (45:55)

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Usar porciones de la solución en análisis y pasar a través de un filtro de nailon con un tamaño de poro de 0,45 µm.

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC

Detector: UV 298 nm **Columna:** 4,6 mm × 15 cm; relleno L1

Velocidad de flujo: 1 mL/min Volumen de inyección: 20 μL

Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Eficiencia de la columna: No menos de 2000 platos

teóricos

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la *Tabla 6*.

Tabla 6

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)	
1	25–50	
2	45–70	
4	No menos de 70	
6	No menos de 80	

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 9: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 9* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N de pH 1,5 (que se prepara transfiriendo 50 mL de ácido clorhídrico a 6000 mL de agua, agregando 18 g de hidróxido de sodio, mezclando y ajustando con hidróxido de sodio diluido o ácido clorhídrico diluido a un pH de 1,5); 900 mL

Aparato 1: 50 rpm **Tiempos:** 1; 2; 4 y 8 h

Solución estándar: (*L*/1000) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la Tabla 7.

Tabla 7

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	20–45
2	35–55
4	55–85
8	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 10: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de*

Disolución 10 de la USP. Medio: Agua; 900 mL Aparato 2: 50 rpm Tiempos: 1; 2; 4 y 8 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Celda: 0,5 cm Blanco: Medio Aptitud del sistema Muestra: Solución estándar Reguisitos de aptitud

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s \times V \times (1/L) \times 100$$

A_i = absorbancia de clorhidrato de bupropión de la *Solución muestra* en el tiempo de muestreo *i*

A_s = absorbancia de clorhidrato de bupropión de la *Solución estándar*

C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Tolerancias: Ver la Tabla 8.

Tabla 8

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	1	20–40
2	2	35–60
3	4	55–85
4	8	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad

declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 17: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 17* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N de pH 1,5 (que se prepara transfiriendo 50 mL de ácido clorhídrico a 6 litros de agua, que contenga 18 g de hidróxido de sodio, mezclando y ajustando con hidróxido de sodio diluido o ácido clorhídrico diluido a un pH de 1,5); 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 50 rpm **Tiempos**: 1; 2; 4 y 8 h

Solución amortiguadora: Por cada litro de agua, agregar 6,8 g de fosfato monobásico de potasio. Ajustar con ácido fosfórico a un pH de 3,0.

Fase móvil: Metanol y Solución amortiguadora (60:40) Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Se puede usar ultrasonido para facilitar la disolución.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado. [NOTA—Puede ser adecuado un filtro de membrana de nailon con un tamaño de poro de 0,45 µm.]

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC

Detector: UV 298 nm

Columna: 4,6 mm \times 15 cm; relleno L7 de 5 μ m

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

Tiempo de corrida: No menos de 1,5 veces el tiempo

de retención de bupropión

Aptitud del sistema Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo *i*:

Resultado_i =
$$(r_i/r_s) \times C_s$$

- r_i = respuesta del pico de bupropión de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i
- r_s = respuesta del pico de bupropión de la Solución estándar
- C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

Resultado₁ =
$$C_1 \times V \times (1/L) \times 100$$

Resultado₂ = $\{[C_2 \times (V - V_S)] + (C_1 \times V_S)\} \times (1/L) \times 100$
Resultado₃ = $(\{C_3 \times [V - (2 \times V_S)]\} + [(C_2 + C_1) \times V_S]) \times (1/L) \times 100$
Resultado₄ = $(\{C_4 \times [V - (3 \times V_S)]\} + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_S]) \times (1/L) \times 100$

 = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL L = cantidad declarada (mg/Tableta)

V_s = volumen de la *Solución muestra* retirada en cada tiempo de muestreo (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 9.

Tabla 9

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 100 mg de clorhidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 150 mg o 200 mg de clorhidrato de bupropión) (%)
1	1	20–40	15–35
2	2	40–60	35–55
3	4	60–85	55–80
4	8	No menos de 85	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Disolución (711), Tabla de Aceptación 2. **Prueba 19:** Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de*

Disolución 19 de la USP.

Medio: Agua, desgasificado; 900 mL

Aparato 1: 50 rpm **Tiempos**: 1; 2; 4 y 8 h

Solución madre del estándar: 0,56 mg/mL de ER

Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 10 µm.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Celda: 1 cm Blanco: *Medio* Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

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

Muestras: Solución estándar y Solución muestra
Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de
hupropión (C. H.-CINO : HCI), como porcentaie

bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

Resultado_i = $(A_i/A_s) \times C_s \times V \times (1/L) \times 100$

A_i = absorbancia de bupropión de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i

A_s = absorbancia de bupropión de la Solución estándar

C_S = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL

= cantidad declarada (mg/Tableta)

Tolerancias: Ver la Tabla 10.

Tabla 10

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 100 mg de clorhidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 150 o 200 mg de clorhidrato de bupropión) (%)
1	1	32–52	25–45
2	2	50–70	45–65
3	4	No menos de 75	65–85
4	8	No menos de 85	No menos de 85

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Para productos cuyo etiquetado indica dosificación cada 24 horas

Prueba 4: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 4* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 75 rpm **Tiempos**: 2; 4; 8 y 16 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y diluir con *Medio*, si fuera necesario.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 252 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la *Tabla 11*.

Tabla 11

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
2	No más de 20
4	20–45
8	65–90
16	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 6: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de*

Disolución 6 de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 75 rpm **Tiempos**: 1; 2; 4; 8 y 12 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Diluir con Medio, si fuera

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y diluir con Medio, si fuera necesario.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la Tabla 12.

Tabla 12

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	15–35
2	25–50
4	40–65
8	65–90
12	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 8: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 8 de la USP.

Medio de la etapa ácida: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900

Medio de la etapa amortiguada: Solución amortiguadora de fosfato de pH 6,8; 900 mL

Aparato 1: 75 rpm

Tiempos: 2 horas en *Medio de la etapa ácida*; 3; 8 y 16 horas en Medio de la etapa amortiguada. El tiempo en el Medio de la etapa amortiguada incluye el tiempo en el Medio de la etapa ácida.

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio de la etapa ácida*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Celda: 0,5 cm Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Determinar las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada.

Tolerancias: Ver la Tabla 13.

Tabla 13

Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
2	No más de 10
3	10–30
8	60–90
16	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 11: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 11 de la USP.

Medio de la etapa ácida: Ácido clorhídrico 0,1 N; 750

Medio de la etapa amortiguada: Solución

amortiguadora de fosfato de pH 6,8 (agregar 250 mL de una solución de 76 g/L de fosfato tribásico de sodio al Medio de la etapa ácida, ajustar con ácido clorhídrico 2 N o hidróxido de sodio 2 N a un pH de 6,8, si fuera necesario.); 1000 mL

Aparato 2: 50 rpm Tiempos: 2 horas en *Medio de la etapa ácida*; 3; 8 y 16 horas en Medio de la etapa amortiguada. El tiempo en el Medio de la etapa amortiguada incluye el tiempo en el Medio de la etapa ácida.

Solución estándar de la etapa ácida: 0,06 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio de la etapa ácida. Se puede usar ultrasonido para facilitar la

Solución estándar de la etapa amortiguada: 0,15 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio de la etapa amortiguada. Se puede usar ultrasonido para facilitar la disolución.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Celďa: 0,5 cm

Blanco: Medio de la etapa ácida o Medio de la etapa

amortiguada

Análisis

Muestras: Solución estándar de la etapa ácida, Solución estándar de la etapa amortiguada y Solución muestra Calcular la concentración (C) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s$$

- = absorbancia de clorhidrato de bupropión A_i de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i
- = absorbancia de clorhidrato de bupropión A_{s} de la Solución estándar de la etapa ácida o de la Solución estándar de la etapa amortiauada
- concentración de ER Clorhidrato de C_{S} Bupropión USP en la Solución estándar de la etapa ácida o en la Solución estándar de *la etapa amortiguada* (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

$$\begin{aligned} \text{Resultado}_1 &= C_1 \times V_A \times (1/L) \times 100 \\ \text{Resultado}_2 &= \{ [C_2 \times (V_B - V_S)] + (C_1 \times V_S) \} \times (1/L) \times 100 \\ \text{Resultado}_3 &= (\{C_3 \times [V_B - (2 \times V_S)]\} + [(C_2 + C_1) \times V_S]) \times \\ &\qquad \qquad (1/L) \times 100 \\ \text{Resultado}_4 &= (\{C_4 \times [V_B - (3 \times V_S)]\} + [(C_3 + C_2 + C_1) \times \\ &\qquad \qquad V_S]) \times (1/L) \times 100 \end{aligned}$$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

V_A = volumen de *Medio de la etapa ácida*, 750 mL

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

V_B = volumen de Medio de la etapa amortiguada, 1000 mL

V_S = volumen de la Solución muestra retirada del Medio de la etapa ácida o del Medio de la etapa amortiguada (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 14.

Tabla 14

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	2	No más de 10
2	3	10–30
3	8	55–85
4	16	No menos de 75

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 12: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 12* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL

Aparato 1: 75 rpm **Tiempos**: 2; 4; 8 y 12 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Retirar al menos 10 mL de la solución en análisis y pasar a través de un filtro

adecuado.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 252 nm

Celda

Para Tabletas con un contenido declarado de 150 mg: 0,1 cm

Para Tabletas con un contenido declarado de 300

mg: 0,05 cm Blanco: *Medio* Aptitud del sistema Muestra: *Solución estándar*

Requisitos de aptitud
Desviación estándar relativa: No más de 3,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra

Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s$$

 A_i = absorbancia de clorhidrato de bupropión de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i

A_s = absorbancia de clorhidrato de bupropión de la *Solución estándar*

C_S = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

$$\begin{aligned} & \text{Resultado}_1 = C_1 \times V \times (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_2 = \{ [C_2 \times (V - V_S)] + (C_1 \times V_S) \} \times (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_3 = (\{ C_3 \times [V - (2 \times V_S)] \} + [(C_2 + C_1) \times V_S]) \times \\ & \qquad \qquad (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_4 = (\{ C_4 \times [V - (3 \times V_S)] \} + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_S] \\ & \qquad) \times (1/L) \times 100 \end{aligned}$$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL L = cantidad declarada (mg/Tableta)

V_s = volumen de la *Solución muestra* retirada del *Medio* (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 15.

Tabla 15

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	2	No más de 25
2	4	25–50
3	8	60–85
4	12	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO·HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a *Disolución* (711), *Tabla de Aceptación 2*.

Prueba 13: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 13* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 75 rpm **Tiempos**: 2; 4; 8 y 12 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Retirar al menos 10 mL de la solución en análisis y centrifugar. Usar el sobrenadante.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 252 nm

Celda: 0,1 cm Blanco: Medio Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar

Requisitos de aptitud

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

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s$$

 A_i = absorbancia de clorhidrato de bupropión de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i

= absorbancia de clorhidrato de bupropión A_{ς} de la Solución estándar

= concentración de ER Clorhidrato de C_{S} Bupropión USP en la Solución estándar (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

$$\begin{aligned} & \text{Resultado}_1 = C_1 \times V \times (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_2 = \{ [C_2 \times (V - V_S)] + (C_1 \times V_S) \} \times (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_3 = (\{C_3 \times [V - (2 \times V_S)]\} + [(C_2 + C_1) \times V_S]) \times \\ & \qquad \qquad (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_4 = (\{C_4 \times [V - (3 \times V_S)]\} + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_S]) \\ & \qquad \qquad) \times (1/L) \times 100 \end{aligned}$$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

= volumen de Medio, 900 mL = cantidad declarada (mg/Tableta)

 V_{ς} = volumen de la Solución muestra retirada del Medio (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 16.

Tabla 16

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (150 mg/Table- ta) (%)	Cantidad Disuelta (300 mg/ Tableta) (%)
1	2	No más de 25	No más de 25
2	4	30–55	25–45
3	8	65–90	60–80
4	12	No menos de 80	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 14: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 14 de la USP. Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL

Aparato 1: 75 rpm **Tiempos**: 2; 4; 8 y 16 h

Solución estándar: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Si fuera necesario, diluir la solución con Medio.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado. Reemplazar la

porción retirada con el mismo volumen de Medio. Si fuera necesario, diluir el filtrado con Medio.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 252 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s \times D$$

= absorbancia de la Solución muestra en el A_i tiempo de muestreo i

= absorbancia de la Solución estándar A_{ς}

= concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la Solución estándar (mg/mL)

= factor de dilución para la Solución muestra, si fuera necesario

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

Resultado₁ =
$$C_1 \times V \times (1/L) \times 100$$

Resultado₂ = $[(C_2 \times V) + (C_1 \times V_5)] \times (1/L) \times 100$
Resultado₃ = $\{(C_3 \times V) + [(C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$
Resultado₄ = $\{(C_4 \times V) + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

= volumen de Medio, 900 mL

= cantidad declarada (mg/Tableta)

= volumen de la Solución muestra retirada en cada tiempo de muestreo y reemplazada con Medio (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 17.

Tabla 17

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	2	No más de 20
2	4	20–45
3	8	55–85
4	16	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 15: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 15 de la USP.

Etapa ácida

Medio de la etapa ácida: Ácido clorhídrico 0,1 N, desgasificado; 900 mL

Aparato 1: 100 rpm

Tiempo: 2 horas en *Medio de la etapa ácida* Solución amortiguadora: 3,5 g/L de fosfato

monobásico de sodio, que se prepara según se indica

> a continuación. Disolver 3,45 g de fosfato monobásico de sodio en 996 mL de agua, agregar 4,0 mL de trietilamina y ajustar con ácido fosfórico a un pH de 2,8.

Fase móvil: Metanol y Solución amortiguadora (45:55) Solución estándar de la etapa ácida: 0,033 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio de la etapa ácida. Se puede usar ultrasonido para facilitar la disolución.

Solución muestra de la etapa ácida: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado, desechar los primeros 5 mL y usar el filtrado. Luego desechar las Tabletas y la solución remanente. [NOTA—Puede ser adecuado un filtro de membrana de nailon con un tamaño de poro de 0,45 µm.]

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC Detector: UV 298 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L1 de 5 µm

Velocidad de flujo: 1 mL/min Volumen de inyección: 10 µL

Tiempo de corrida: No menos de 1,5 veces el

tiempo de retención de bupropión

Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar de la etapa ácida

Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar de la etapa ácida y Solución muestra de la etapa ácida

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada:

Resultado =
$$(r_U/r_S) \times C_S \times V \times (1/L) \times 100$$

- r_U = respuesta del pico de bupropión de la Solución muestra de la etapa ácida
- r_s = respuesta del pico de bupropión de la Solución estándar de la etapa ácida
- C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar de la etapa ácida* (mg/mL)
- V = volumen de *Medio de la etapa ácida*, 900 ml
- L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Etapa amortiguada: Usar Tabletas nuevas.

Medio de la etapa amortiguada: Solución
amortiguadora de fosfato tribásico de sodio de pH
6,8 y lauril sulfato de sodio al 0,5% (Disolver 19 g de
fosfato tribásico de sodio en 1 litro de agua, agregar
7 mL de ácido clorhídrico y ajustar con hidróxido de
sodio 0,2 N o ácido clorhídrico diluido a un pH de
6,8. Agregar 5 g de dodecil sulfato de sodio. Para
facilitar la disolución, la solución resultante puede ser
mezclada continuamente y calentada a 41°. Dejar
que la solución se enfríe a 37° antes de usar. No dejar
que la temperatura caiga por debajo de 36,5° antes
de comenzar la prueba.); 900 mL.

Aparato 1: 100 rpm **Tiempos:** 1; 2; 4 y 8 h

Solución amortiguadora: 1,4 g/L de fosfato dibásico de amonio y 0,5 g/L de 1-hexanosulfonato de sodio, que se prepara según se indica a continuación.

Disolver 1,4 g de fosfato dibásico de amonio y 0,5 g

de 1-hexanosulfonato de sodio en 1 litro de agua. Por cada litro de esta solución, agregar 2,0 mL de trietilamina y ajustar con ácido fosfórico a un pH de 7 0

Fase móvil: Acetonitrilo y Solución amortiguadora (60:40)

Solución estándar de la etapa amortiguada: 0,33 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio de la etapa amortiguada*

Solución muestra de la etapa amortiguada: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado, desechar los primeros 5 mL y usar el filtrado.

Sistema cromatográfico: Proceder según se indica en *Etapa ácida*.

Aptitud del sistema

 $r_{\scriptscriptstyle S}$

Muestra: Solución estándar de la etapa amortiguada

Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Muestras: Solución estándar de la etapa amortiguada y Solución muestra de la etapa amortiguada Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo *i*:

Resultado_i =
$$(r_i/r_s) \times C_s$$

 r_i = respuesta del pico de bupropión de la Solución muestra de la etapa amortiguada en el tiempo de muestreo i

 respuesta del pico de bupropión de la Solución estándar de la etapa amortiguada

C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la Solución estándar de la etapa amortiquada (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

Resultado₁ =
$$C_1 \times V \times (1/L) \times 100$$

Resultado₂ = $\{[C_2 \times (V - V_5)] + (C_1 \times V_5)\} \times (1/L) \times 100$
Resultado₃ = $(\{C_3 \times [V - (2 \times V_5)]\} + [(C_2 + C_1) \times V_5]) \times (1/L) \times 100$
Resultado₄ = $(\{C_4 \times [V - (3 \times V_5)]\} + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_5]) \times (1/L) \times 100$

- C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)
 - = volumen de *Medio de la etapa* amortiguada, 900 mL
- L = cantidad declarada (mg/Tableta)
 V_s = volumen de la *Solución muestra de la etapa amortiguada* retirada en cada tiempo de muestreo (mL)

Tolerancias

V

Etapa ácida: No más de 10%; las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 3.

Etapa amortiguada: Ver la Tabla 18.

Tabla 18

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	1	5–25
2	2	25–45
3	4	60–85
4	8	No menos de 85

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 16: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 16 de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 75 rpm

Tiempos: 2; 5; 8 y 16 h

Solución amortiguadora: 3,5 g/L de fosfato monobásico de sodio, que se prepara según se indica a continuación. Disolver 3,45 g de fosfato monobásico de sodio en 996 mL de agua, agregar 4,0 mL de trietilamina y ajustar con ácido fosfórico a un pH de 2,8.

Fase móvil: Metanol y Solución amortiguadora (35:65) Solución estándar: 0,17 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio. Se puede usar ultrasonido para facilitar la disolución.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y desechar no menos de 1 mL. Si fuera necesario, diluir el filtrado con Medio. Reemplazar la porción retirada con el mismo volumen de *Medio*. [Nota—Puede ser adecuado un filtro de membrana de nailon con un tamaño de poro de 0,45 µm.]

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC

Detector: UV 298 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L1 de 5 µm

Temperatura de la columna: 30° Velocidad de flujo: 1 mL/min Volumen de invección: 20 µL

Tiempo de corrida: No menos de 1,5 veces el tiempo

de retención de bupropión

Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(r_i/r_s) \times C_s \times D$$

= respuesta del pico de bupropión de la r_i Solución muestra en el tiempo de muestreo

= respuesta del pico de bupropión de la $r_{\scriptscriptstyle S}$ Solución estándar

= concentración de ER Clorhidrato de C_{s} Bupropión USP en la Solución estándar (mq/mL)

= factor de dilución para la Solución muestra, si fuera necesario

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

Resultado₁ =
$$C_1 \times V \times (1/L) \times 100$$

Resultado₂ = $[(C_2 \times V) + (C_1 \times V_5)] \times (1/L) \times 100$
Resultado₃ = $\{(C_3 \times V) + [(C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$
Resultado₄ = $\{(C_4 \times V) + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

= volumen de Medio, 900 mL = cantidad declarada (mg/Tableta)

= volumen de la Solución muestra retirada en cada tiempo de muestreo y reemplazada con Medio (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 19.

Tabla 19

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	2	No más de 10
2	5	30–60
3	8	65–88
4	16	No menos de 85

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 18: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 18 de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N; 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 75 rpm

Tiempos: 2; 4; 8 y 16 h

Solución amortiguadora: 6,8 g/L de fosfato monobásico de potasio en agua, ajustada con ácido fosfórico a un pH de 3,0.

Fase móvil: Metanol y *Solución amortiguadora* (60:40) **Solución estándar**: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio*, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Se puede usar ultrasonido para facilitar la disolución.

Solución muestra: Centrifugar una porción de la solución en análisis durante 15 minutos.

Sistema cromatográfico

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

Modo: HPLC

Detector: UV 298 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L7 de 5 μm

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

Tiempo de corrida: No menos de 1,5 veces el tiempo

de retención de bupropión

Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo *i*:

Resultado_i =
$$(r_i/r_s) \times C_s$$

- r_i = respuesta del pico de bupropión de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i
- r_s = respuesta del pico de bupropión de la Solución estándar
- C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

$$\begin{aligned} & \text{Resultado}_1 = C_1 \times V \times (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_2 = \{ [C_2 \times (V - V_S)] + (C_1 \times V_S) \} \times (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_3 = (\{C_3 \times [V - (2 \times V_S)]\} + [(C_2 + C_1) \times V_S]) \times \\ & \qquad (1/L) \times 100 \\ & \text{Resultado}_4 = (\{C_4 \times [V - (3 \times V_S)]\} + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_S]) \\ & \qquad) \times (1/L) \times 100 \end{aligned}$$

- C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)
- V = volumen de *Medio*, 900 mL L = cantidad declarada (mg/Tableta)
- V_s = volumen de la Solución muestra retirada en cada tiempo de muestreo (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 20.

Tabla 20

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 150 mg de clorhidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 300 mg de clorhidrato de bupropión) (%)
1	2	No más de 20	No más de 20
2	4	25–50	25–50
3	8	65–95	60–85
4	16	No menos de 80	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

^Prueba 20: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 20* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N SV; 900 mL,

desgasificado **Aparato 1**: 75 rpm **Tiempos:** 2; 4; 8 y 16 h

Solución estándar: 0,1 mg/mL de ER Clorhidrato de

Bupropión USP en Medio

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado y diluir con *Medio*, si fuera necesario. Reemplazar la porción retirada con el mismo volumen de *Medio*.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo *i*:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s \times D$$

A_i = absorbancia de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i

 A_s = absorbancia de la Solución estándar
 C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la Solución estándar (mg/mL)

D = factor de dilución para la Solución muestra, si fuera necesario

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

Resultado₁ =
$$C_1 \times V \times (1/L) \times 100$$

Resultado₂ = $[(C_2 \times V) + (C_1 \times V_5)] \times (1/L) \times 100$
Resultado₃ = $\{(C_3 \times V) + [(C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$
Resultado₄ = $\{(C_4 \times V) + [(C_3 + C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL

L = cantidad declarada (mg/Tableta)
V = volumen de la Solución muestra ret

V_s = volumen de la Solución muestra retirada en cada tiempo de muestreo y reemplazada con Medio (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 21.

Tabla 21

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 150 mg de clor- hidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 300 mg de clorhidrato de bupropión) (%)
1	2	No más de 15	No más de 15
2	4	10–35	10–35
3	8	55–80	50–75
4	16	No menos de 80	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 21: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 21* de la USP.

Medio: Ácido clorhídrico 0,1 N SV; 900 mL,

desgasificado Aparato 1: 75 rpm **Tiempos**: 4; 8 y 16 h

Solución madre del estándar 1: 0,84 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP, que se prepara según se indica a continuación. Transferir una cantidad adecuada de ER Clorhidrato de Bupropión USP a un matraz volumétrico apropiado. Agregar un volumen de acetonitrilo equivalente al 50% del volumen del matraz. Diluir con agua a volumen.

Solución madre del estándar 2: 0,17 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP, a partir de *Solución*

madre del estándar 1 en Medio

Solución estándar: 0,017 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP, a partir de Solución madre del estándar 2 en Medio pasada a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm

Solución muestra: Diluir una porción de la solución en análisis con *Medio*. Pasar una porción de la solución resultante a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm. Reemplazar la porción retirada con el mismo volumen de *Medio*.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 252 nm

Blanco: Medio

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s \times D$$

A_i = absorbancia de la Solución muestra en el tiempo de muestreo i

 A_s = absorbancia de la *Solución estándar*

C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

D = factor de dilución para la Solución muestra, si fuera necesario

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

Resultado₁ =
$$C_1 \times V \times (1/L) \times 100$$

Resultado₂ = $[(C_2 \times V) + (C_1 \times V_5)] \times (1/L) \times 100$
Resultado₃ = $\{(C_3 \times V) + [(C_2 + C_1) \times V_5]\} \times (1/L) \times 100$

 C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

V_s = volumen de la Solución muestra retirada en cada tiempo de muestreo y reemplazada con Medio (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 22.

Tabla 22

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 150 mg de clor- hidrato de bupropión) (%)	Cantidad Disuelta (para Tabletas con un contenido de 300 mg de clorhidrato de bupropión) (%)
1	4	No más de 20	No más de 30
2	8	35–60	50–70
3	16	No menos de 80	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión $(C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI)$, como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución $\langle 711 \rangle$, Tabla de Aceptación 2.

Prueba 22: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución 22* de la USP.

Medio de la etapa ácida: Ácido clorhídrico 0,1 N SV; 750 mL

Medio de la etapa amortiguada: Solución amortiguadora de fosfato de sodio de pH 6,8 (después de 2 horas, agregar 250 mL de una solución de 76 g/L de fosfato tribásico de sodio, previamente calentado a 37 ± 0,5°, al *Medio de la etapa ácida* y ajustar con ácido clorhídrico 2 N SR o hidróxido de sodio 2 N SR, si fuera necesario, a un pH de 6,8); 1000 mL

Aparato 2: 50 rpm

Tiempos: 2 horas en *Medio de la etapa ácida*; 4 y 12 horas en *Medio de la etapa amortiguada*. El tiempo en el *Medio de la etapa amortiguada* incluye el tiempo en el *Medio de la etapa ácida*.

Solución estándar de la etapa ácida: 0,08 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio de la etapa* ácida

Solución estándar de la etapa amortiguada: 0,3 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Medio* de la etapa amortiguada

Solución muestra de la etapa ácida y Solución muestra de la etapa amortiguada: Usar una porción de la solución en análisis.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Blanco: Medio de la etapa ácida o Medio de la etapa amortiguada

Aptitud del sistema

Muestras: Solución estándar de la etapa ácida y Solución estándar de la etapa amortiquada

Requisitos de aptitud

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%, Solución estándar de la etapa ácida y Solución estándar de la etapa amortiguada

Análisis

Muestras: Solución estándar de la etapa ácida, Solución estándar de la etapa amortiguada, Solución muestra de la etapa ácida y Solución muestra de la etapa amortiguada

Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión ($C_{13}H_{18}CINO \cdot HCI$) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i = $(A_i/A_s) \times C_s \times D$

- = absorbancia de la Solución muestra de la etapa ácida o de la Solución muestra de la etapa amortiguada en el tiempo de muestreo i
- = absorbancia de la Solución estándar de la A_{S} etapa ácida o de la Solución estándar de la etapa amortiguada en el tiempo de muestreo i
- = concentración de ER Clorhidrato de C_{s} Bupropión USP en la Solución estándar de la etapa ácida o en la Solución estándar de *la etapa amortiguada* (mg/mL)
- D = factor de dilución, si fuera necesario

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en el Medio de la etapa ácida:

Resultado₁ =
$$C_1 \times V_A \times (1/L) \times 100$$

- C_1 = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo 1
- V_A = volumen de Medio de la etapa ácida, 750
- = cantidad declarada (mg/Tableta) L

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (i):

Resultado₂ = {[
$$C_2 \times (V_B - V_{SA})$$
] + ($C_1 \times V_{SA}$)} × (1/ L) × 100
Resultado₃ = {[$C_3 \times (V_B - V_{SB} - V_{SA})$] + ($C_2 \times V_{SB}$) + ($C_1 \times V_{SA}$)} × (1/ L) × 100

- C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)
- V_{R} = volumen de Medio de la etapa amortiguada,
- = volumen de la Solución muestra de la etapa V_{SA} ácida retirada en el tiempo de muestreo 1
- = cantidad declarada (mg/Tableta) L
- = volumen de la Solución muestra de la etapa V_{SB} amortiguada retirada en cada tiempo de muestreo (mL)

Tolerancias: Ver la Tabla 23.

Tabla 23

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)
1	2	No más de 15
2	4	40–60
3	12	No menos de 80

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución (711), Tabla de Aceptación 2.

Prueba 23: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 23 de la USP.

Medio de la etapa ácida: Ácido clorhídrico 0,1 N SV; 900 mL, desgasificado

Medio de la etapa amortiguada: Solución amortiguadora de fosfato de pH 6,8; 900 mL, desgasificado

Aparato 1: 75 rpm Tiempos: 2 horas en *Medio de la etapa ácida*; 6 y 16 horas en Medio de la etapa amortiguada. El tiempo en el Medio de la etapa amortiguada incluye el tiempo en el Medio de la etapa ácida.

Solución estándar de la etapa ácida: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio de la etapa ácida, donde L es la cantidad declarada, en mg/

Solución estándar de la etapa amortiguada: (L/900) mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en Medio de la etapa amortiguada, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra de la etapa ácida y Solución muestra de la etapa amortiguada: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV-Vis

Longitud de onda analítica: 298 nm

Celda: 0,5 cm, celda de flujo

Blanco: Medio de la etapa ácida o Medio de la etapa

amortiguada Aptitud del sistema

Muestras: Solución estándar de la etapa ácida y Solución estándar de la etapa amortiquada

Requisitos de aptitud

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%, Solución estándar de la etapa ácida y Solución estándar de la etapa amortiguada

Análisis

Muestras: Solución estándar de la etapa ácida, Solución estándar de la etapa amortiguada, Solución muestra de la etapa ácida y Solución muestra de la etapa amortiguada

Calcular la concentración (C_i) de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl) en la muestra retirada del vaso en el tiempo de muestreo i:

Resultado_i =
$$(A_i/A_s) \times C_s$$

- = absorbancia de la Solución muestra de la A_i etapa ácida o de la Solución muestra de la etapa amortiquada en el tiempo de muestreo i
- = absorbancia de la Solución estándar de la A_{S} etapa ácida o de la Solución estándar de la etapa amortiquada en el tiempo de muestreo i
- = concentración de ER Clorhidrato de C_{S} Bupropión USP en la Solución estándar de la etapa ácida o en la Solución estándar de la etapa amortiguada (mg/mL)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈CINO · HCI), como porcentaje de la cantidad declarada, en el Medio de la etapa ácida (Q_A) :

Resultado₁ =
$$C_1 \times V_A \times (1/L) \times 100$$

- = concentración de clorhidrato de bupropión C_1 en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo 1
- V_{A} = volumen de Medio de la etapa ácida, 900

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Calcular la cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO · HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en cada tiempo de muestreo (*i*):

Resultado₂ =
$$[C_2 \times V_B \times (1/L) \times 100] + Q_A$$

Resultado₃ = $[C_3 \times V_B \times (1/L) \times 100] + Q_A$

- C_i = concentración de clorhidrato de bupropión en la porción de la muestra retirada en el tiempo de muestreo i (mg/mL)
- V_B = volumen de *Medio de la etapa amortiguada*, 900 mL
- L = cantidad declarada (mg/Tableta)
- Q_A = cantidad disuelta de clorhidrato de bupropión, como porcentaje de la cantidad declarada, en el *Medio de la etapa* ácida

Tolerancias: Ver la Tabla 24.

Tabla 24

Tiempo de Muestreo (i)	Tiempo (h)	Cantidad Disuelta (%)	
1	2	No más de 15	
2	6	50–75	
3	16	No menos de 80	

Las cantidades disueltas de clorhidrato de bupropión (C₁₃H₁₈ClNO·HCl), como porcentaje de la cantidad declarada, en los tiempos especificados, se ajustan a Disolución ⟨711⟩, Tabla de Aceptación 2. ▲ (RB 1-feb-2019)

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

IMPUREZAS

Cambio en la redacción:

• IMPUREZAS ORGÁNICAS

Diluyente 1, Solución A, Solución B, Fase móvil y Solución muestra A o Solución muestra B: Proceder según se indica en la *Valoración*.

Solución madre de aptitud del sistema A: 0,02 mg/mL de ER Compuesto Relacionado C de Clorhidrato de Bupropión USP, 0,02 mg/mL de ER Compuesto Relacionado F de Clorhidrato de Bupropión USP y 0,012 mg/mL de ER Ácido 3-Clorobenzoico USP en metanol

Solución de aptitud del sistema A: 0,002 mg/mL de compuesto relacionado C de clorhidrato de bupropión, 0,002 mg/mL de compuesto relacionado F de clorhidrato de bupropión y 0,0012 mg/mL de ácido 3-clorobenzoico, a partir de Solución madre de aptitud del sistema A en Diluyente 1

Solución madre de aptitud del sistema B: 0,012 mg/mL de ER Ácido 3-Clorobenzoico USP en metanol

Solución de aptitud del sistema B: 0,0012 mg/mL de ácido 3-clorobenzoico, a partir de *Solución madre de aptitud del sistema B* en *Diluyente 1*

Solución estándar: 0,0012 mg/mL de ER Clorhidrato de Bupropión USP en *Diluyente 1*

Sistema cromatográfico: Proceder según se indica en la *Valoración*, excepto que se debe usar un *Detector*, según se indica a continuación.

Detector: UV 226 nm, ajustado a ±2 nm de modo que se cumpla con el requisito del factor de respuesta relativa. [Nota—Las respuestas de los picos de los compuestos de

interés son muy sensibles a cambios en la longitud de onda de detección.]

Aptitud del sistema

Muestras: Solución de aptitud del sistema A, Solución de aptitud del sistema B y Solución estándar [NoTA—Ver la ▲ Tabla 25 ▲ (RB 1-feb-2019) para los tiempos de retención relativos.]

Requisitos de aptitud

Resolución: No menos de 1,3 entre compuesto relacionado F de clorhidrato de bupropión y compuesto relacionado C de clorhidrato de bupropión, *Solución de aptitud del sistema A*; no menos de 1,3 entre compuesto relacionado C de clorhidrato de bupropión y ácido 3-clorobenzoico, *Solución de aptitud del sistema A*

Desviación estándar relativa: No más de 10%, Solución estándar

Factor de respuesta relativa: 3,8–4,5 para la respuesta del pico de ácido 3-clorobenzoico en *Solución de* aptitud del sistema B dividida por la respuesta del pico de bupropión en *Solución estándar*

Análisis

Muestras: Solución de aptitud del sistema B, Solución estándar y Solución muestra A o Solución muestra B Calcular el porcentaje de ácido 3-clorobenzoico en la porción de Tabletas tomada:

Resultado =
$$(r_U/r_S) \times (C_S/C_U) \times 100$$

r_U = respuesta del pico de ácido 3-clorobenzoico de la Solución muestra A o la Solución muestra B

r₅ = respuesta del pico de ácido 3-clorobenzoico de la Solución de aptitud del sistema B

C_s = concentración de ER Ácido 3-Clorobenzoico USP en la Solución de aptitud del sistema B (mg/mL)

C_U = concentración nominal de clorhidrato de bupropión en la *Solución muestra A* o la *Solución muestra B* (mg/mL)

Calcular el porcentaje de cada uno de los demás productos de degradación en la porción de Tabletas tomada:

Resultado =
$$(r_{ij}/r_s) \times (C_s/C_{ij}) \times (1/F) \times 100$$

 r_U = respuesta del pico de cada uno de los demás productos de degradación de la Solución muestra A o la Solución muestra B

r_s = respuesta del pico de clorhidrato de bupropión de la Solución estándar

C_s = concentración de ER Clorhidrato de Bupropión USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

C_U = concentración nominal de clorhidrato de bupropión en la *Solución muestra A* o la *Solución muestra B* (mg/mL)

F = factor de respuesta relativa para cada uno de los demás productos de degradación (ver la ▲ Tabla 25) ▲ (RB 1-feb-2019)

Criterios de aceptación: Ver la *A Tabla 25*.

Tabla 25 ▲ (RB 1-feb-2019)

		ZJA (RB 1-Teb	Criterios de Aceptación, No más de (%)	
Nombre	Tiempo de Retención Relativo	Factor de Respuesta Relativa	100 mg o menor	150 mg o mayor
Bupropión aminaª	0,38	1,2	0,3	0,3
Derivado S,S,S- tiomorfolina ^b	0,56	1,1	1,0	1,5
Derivado S,R,R- tiomorfolina ^c	0,78	1,1	0,5	0,4
Bupropión	1,0	_	_	_
Compuesto relacionado F de bupropión	1,71	1,8	1,2	2,3
Compuesto relacionado C de bupropión	1,75	1,7	0,3	0,3
Ácido 3-cloroben- zoico	1,80	_	0,3	0,3
Derivado bupro- pión diona ^d	2,25	1,00	0,4	0,4
Cualquier produc- to de degrada- ción no especifi- cado	_	1,00	0,2	0,2
Impurezas totales	_	_	3,2	3,3

^a 2-Amino-1-(3-clorofenil)-1-propanona.

REQUISITOS ADICIONALES

- **ENVASADO Y ALMACENAMIENTO:** Conservar en envases bien cerrados. Almacenar a temperatura ambiente controlada. Proteger de la luz.
- **ETIQUETADO:** Cuando se especifica más de una prueba de *Disolución*, el etiquetado indica la prueba de *Disolución* usada, solo si no se usa la *Prueba 1*.
- ESTÁNDARES DE REFERENCIA USP (11)

ER Clorhidrato de Bupropión USP

ER Compuesto Relacionado C de Clorhidrato de Bupropión USP

1-(3-Clorofenil)-2-hidroxipropan-1-ona.

C₉H₉O₂Cl 184,62

ER Compuesto Relacionado F de Clorhidrato de Bupropión USP

1-(3-Clorofenil)-1-hidroxipropan-2-ona.

C₉H₉O₂Cl 184,62

ER Ácido 3-Clorobenzoico USP Ácido 3-clorobenzoico. C₇H₅ClO₂ 156,57

^b Ácido (35,55,65)-6-(3-clorofenil)-6-hidroxi-5-metil-3-tiomorfolina carboxílico.

^c Ácido (3*S*,5*R*,6*R*)-6-(3-clorofenil)-6-hidroxi-5-metil-3-tiomorfolina carboxílico.

d 1-(3-Clorofenil)propano-1,2-diona.