ΓΟCT P 50667-94

ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

THE PROPERTY OF THE PROPERTY O

ГОРМОНЫ ГОНАДОТРОПНЫЕ

ОБЩИЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

Издание официальное

E3 9-93 304

ГОССТАНДАРТ РОССИИ Москов

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Всероссийским государственным научно-исследовательским институтом контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов (ВГНКИ) с участием специалистов Всероссийского научно-исследовательского института животноводства (ВИЖ), Всероссийского паучно-исследовательского института развеления и гетелики сельскохозяйственных животных (ВНИРГЖ), Всероссийского научно-исследовательского ветеринирного института катологии, фармакологии и герании (ВКИВИНФ и Т)

ВНЕСЕН Департаментом ветеринарии Министерства севьского котяйства Российской Федерации

- 2 БРИНЯТ II ВВІЛЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Госстандарта России № 133 от 27.04.94
- з введен впервые

«С. Издательство стандартов, 1094

Настоящий стандеру го может быть на лютью мая частично всепрыва чен тиражирован и распространен в кансетье официольного изражия Сез разрежевия Госсийларта России

FOCT P 50667-94

СОДЕРЖАНИЕ

1	Область применения .												!
2	Пормативаче ссылки .		*	4							-		1
3	Общае технические требования												4
1	Глебования безопасности .						-		4.				- 5
5	Прявила приемка												- 5
6	Мезоды испытаний	-	+							+		4	. 5
7	Транспортирование и храчение				-	,					4.1		14
8	Гарантин изготоентеля						-	4			-		14
	Hon took) the A												15

2 [8]

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

гормоны гонадотропные

Общие технические условия

Honadotropic Hormones. Specifications

Дата введения

1995- 01-01-

1 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт распространяется на тонадогропиме гормоны — гонадотчовный гормон сыворотки крови жеребых гобыл (ГСЖК), фолликулостимулирующий гормон (ФСГ) и доссинизнрующий гормон (ЛГ) -- стандарты, предназначенные для определения гормональной активности гонадотропиму гормовов, непользуемых для лечения некоторых форм бесплодия у сельско озяйственных животных и пушных зверей, а также стиму тяпли суперобудящих у коров-доворов эмбрионов и повышения плодовитости у свиноматок.

2 НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящем стандарте использованы ссыльи на следующие стандарты и технические условия:

ГОСТ 4233—77 Натрий хлористый, Технические условия ГОСТ 6709—72 Вода дистидлированияя. Технические условия ГОСТ 7625—86 Бумага этиксточкая. Технические условия

ГОСТ 9284-75 Стекла предметные для микропрепаратов. Технические условия

ГОСТ 12301-81 Коробки из картона, бумаги и комбинированных материалов. Общие технические условия

ГОСТ 13357-87 Ящики дощатые для кондитерских изделий. Технические условия

ГОСТ 14192—77 Маркировка грузов ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия

Издание официальное

ГОСТ 18510--87 Бумага писчая. Технические условия

ГОСТ 21241-89 Пинцеты медицинские. Общие технические

требования и методы испытаний

ГОСТ 22967-90 Шприцы медицинские инъекционные многократного применения. Общие технические требования и методы испытаний

ГОСТ 24061 -89 Препараты биологические сухие. Метод оп-

ределения влажности

ГОСТ 24104-88 Весы лабораторные общего назначения и образцовые. Общие технические условия ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стек-

лянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 25377-82 Иглы инъекционные многократного применения. Технические условия

ГОСТ 28085—89 Препараты биологические. Метод бактериоло-

гического контроля стерильности

ОСТ 64-009-86 Колпачки и прокладки алюминиевые к флаконам и бутылкам для лекарственных средств, крови и кровезаменителей

ТУ 38.006—108—90 Пробка АБ резиновая ТУ 38.106—293—78 Пробка резиновая для укупорки эндокринных и других лекарственных препаратов

ТУ 38.106-416-82 Пробка резиновая для лиофилизации био-

логических препаратов

ТУ 46-21-936-74 Сыворотка крови лошадей

ТУ 64-2--10--87 Флаконы из трубки стеклянной для лекарственных средств

ТУ 64-3-218-85 Гонадотропин хорионический для ветеринарин

з общие технические требования

3.1 Гонадотропные гормоны - стандарты, полученные из сыворотки крови жеребых кобыл (ГСКЖ), гипофизов свиней - фолликулостимулирующий (ФСГ), передней доли гипофизов крупного рогатого скота — лютениизирующий (ЛГ), должны соответствовать требованиям настоящего стандарта и изготовляться по технодогическим инструкциим, утвержденным в установленном порядке.

3.2 Срок годности лиофильно высушенных гонадотропных стандартов (ГСЖК, ФСГ и ЛГ) — 3 года с момента изготовле-

ния при температуре хранения 2-10°C.

3.3. Характеристика

3.3.1 Гона погродные гормоны (ГСЖК, ФСГ и ЛГ) -- стандарты до физико-алмический. В ологовсткой войз стислем, то ил ил соответствовать гребованием и пормам, уключным в габлице 1. Tabauna 1

``````````````````````````````````````	Xaj	рактеристика и но	рма
Наименование показателя	гсжк	ФCI:	лг
Внешний вид	Cyx	ая аморфиая м	acca
Цвет	Белый или се- ровато-белый	Бедый или тый	
Наличие механических пра-		Не допускается	1
Растворимость Растворимость	поле или физио	логическом рас	естиллированной творе в течение раствор светло-
Массовая доля влаги, %, не			
более Стерильность Безвредность Анафилактогенность	Долж	кен быть стерил кен быть безвро омвять анафила	
Анафилактогенность	ции у сенсибили	изированных мо	реких свинок
Активность гормональная во флаконе, не менее:			
м.е. (мышиная сдиница) ИЕ (интернациональная еди- ница)	1400 500	500	1000
Соотношение ФСГ/ЛГ в ус- ловных единицах	2:1-3:1	-	_

## 3.4 Упаковка

3.4.1. Гонадотропный гормон (вместе с наполнителем) фасуют по 2 см³ во флаконы из нейтрального стекла вместимостью 5 см³ по ТУ 64—2—10 или по ТУ 34—0709—10, укупоривают стерильными пробками по ТУ 38.106—416 или по ТУ 38.106—293 и обкатывают алюминиевыми колпачками по ОСТ 64—009.

Погрешность фасовки должна составлять +5%.

- 3.4.2. На каждый флакон накленвают этикстку из бумаги по ГОСТ 7625 или ГОСТ 18510 или несмываемой краской по стеклу износят наппись с указанием: наименования предприятия-изготовителя, наименования препарата, номера серии, гормональной активности препарата в мышиных единицах (м.е.), интернациональных единицах (ИЕ), даты изготовления (месяц, год), срока годности.
- 3.4.3 Флаконы с препаратом укладывают в картонные коробки с наличием гнезд или перегородок по ГОСТ 12301, обеспечивающих целостность препарата (стандарта).

В каждую коробку с гонадотропным гормоном вкладывают

наставление по применению препарата.

На каждую коробку наклеивают этикетку с указанием: наименования предприятия-изготовителя, наименования препарата, обозначения «Стандарт», количества флаконов в коробке, даты изготовления (месяц, год), срока годности, условий хранения, гормональной активности препарата во флаконе в мышиных единицах (м.е.) и интернациональных единицах (ИЕ,) номера серии, номера контроля, обозначения настоящего стандарта.

3.4.4 Коробки с гонадотропным гормоном упаковывают в дощатые ящики по ГОСТ 13357 массой брутто не более 20 кг, которые при соблюдении условий транспортирования должны обеспе-

чивать сохранность и целостность флаконов с препаратом.

Внутрь каждого ящика вкладывают контрольный лист с указанием: наименования препарата и его количества, номера серии, даты упаковки, фамилии или номера упаковщика.

3.5. Маркировка

3.5.1 На каждое грузовое место наносят транспортную маркировку по ГОСТ 14192 с указанием манипуляционных знаков: «Осторожно, хрупкое!», «Боится нагрева» и предупредительную.

надпись «Биопрепараты»».

Маркировка, характеризующая данные об упакованной продукции, должна содержать следующие обозначения: наименование предприятия-изготовителя, наименование препарата, его количество в ящике, срок годности, дату изготовления, условия хранения, номер серии, обозначение настоящего стандарта.

 З.5.2 Совмещение транспортной маркировки и маркировки, характеризующей данные об упакованной продукции, на одной сто-

роне транспортной тары не допускается.

## 4 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

4.1 Гормоны гонадотролные относятся к группе Б.

4.2 Требования безопасности, производственной сапитарии и сапитарио-противоэпидемического режима выполяются в соответствии с «Правилами техники безопасности, производственной санитарии и сапитарно-противоэпидемического режима для предприятий по производству бактерийных и вирусных препаратов», утвержденными Мииздравом СССР 30 августа 1979 г., и «Правилами безопасности, производственной санитарии, охранно-карантинного и ветеринарно-санитарного режимов на предприятиях биологической промыпленности», утвержденными Главным управлением ветеринарии Госагропрома СССР 14 июля 1989 г.

#### 5 ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

Гонадотропные гормоны принимают сериями.

Под серией понимают любоз количество гонадотролного препарата (ГСЖК, ФСГ или ЛГ), полученное за один технологический цянки и оформленное одним документом о качестве (паспорт).

Каждая серия гонадотропных стандартов (ГСЖК, ФСГ, ЛГ) должна быть принята контролером предприятия-изготови-

теля.

5.3 Для контроля качества гонадотропного гормона составляют выборку из упаковочных единиц, отобранных в разных местах серии, в количестве, определяемом по формуле  $n=0.4\sqrt{N}$ , где n — отобранное для испытания препарата количество упаковочных единиц (объем выборки), N — количество упаковочных единиц в серии, 0.4 — постоянный коэффициент выборки. Из выборки методом случайного отбора берут 20 флаконов.

5.4 При получении неудовлетворительных результатов испытаний хотя бы по одному показателю по нему проводят повторные испытания на удвоенном количестве флаконов с препаратом.

Результаты повторных испытаний распространяют на всю се-

рию.

При получении неудовлетворительных результатов повторной

проверки испытуемую серию бракуют.

5.5 По требованию потребителя проверку качества стандарта гонадотропных препаратов проводит комиссионно на предприятии-изготовителе Всероссийский государственный научно-исследовательский институт контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов (ВГНКИ).

### 6 МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЯ

6.1 Метод отбора проб

6.1.1 Из проб, отобранных по 3.3, 10 флаконов используют для испытания, а остальные 10 флаконов хранят в архиве предприятия-изготовителя в течение 3,5 лет.

6.2 Для определения внешнего вида, цвета, наличия или отсутствия механической примеси флаконы с препаратом подвергают визуальному осмотру. Одновременно проверяют прочность упаковки (укупорки).

6.3 Растворимость стандартов гонадотропных препаратов определяют путем добавления в 2 флакона по 10 см³ физиологиче-

ского раствора или дистиллированной воды.

6.4 Определение массовой доли влаги Определение массовой доли влаги проводят по ГОСТ 24061. 6.5 Определение стерильности Стерильность гормона определяют по ГОСТ 28085. 6.6 Определение безвредности 6.6.1 Аппаратура, материалы, реактивы Шприцы вместимостью 1 и 10 см³ по ГОСТ 22967. Иглы инъекционные по ГОСТ 25377. Натрий хлористый по ГОСТ 4233. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709. Мыши белые массой 18—20 г. Свинки морские массой 350—400 г.

6.6.2 Проведение испытаний

Содержимое двух флаконов растворяют в 10 см⁵ стерильного физиологического раствора. Пяти клинически здоровым морским свинкам живой массой 300—400 г подкожно в область паха вводят по-1,0—1,5 см³ раствора препарата и по 0,5 см³ раствора препарата пяти здоровым белым мышам массой 18—20 г подкожно в область спины. Наблюдение за животными ведут в течение 10 сут.

6.6.3 Обработка результатов

Все подопытные животные должны оставаться клинически здоровыми в течевие 10 сут. При гибели одной морской свинки или мыши проверку препаратов повторяют на удвоенном количестве животных При гибели хотя бы одного животного в повторном опыте препарат бракуют.

6.7 Проверка на анафилактогенность 6.7.1 Аппаратура, материалы, реактивы Шприцы вместимостью 1 и 2 см³ по ГОСТ 22967. Иглы инъекционные по ГОСТ 25377. Натрий хлористый по ГОСТ 4233. Спирт этиловый технический по ГОСТ 18300. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709. Сыворотка крови лошадей по ТУ 46—21—936. Свины морские мяссой 300—400 г. 6.7.2 Проведение испытания

Для сенсибилизации шести морским свинкам однократно подкожно вводят 0,15—0,20 см³ сыворотки крови лошадей. Через 14—21 сут трем морским свинкам (опытная группа) внутрисерденю вводят 1,5—2,0 см³ предварительно растворенного в 10 см³ физиологического раствора гонадотронного гормона ГСЖК, ФСГ или ЛГ. Оставшимся трем морским свинкам (контрольная группа) внутрисерденно вводят 1,5—2,0 см³ сыворотки крови лошадей.

673 Обработка результатов

Наблюдения за животными обенх групп ведут в течение 1 т. Как правило, морские свинки контрольной группы гибнут от анафилаксического цюка или у них проявляется сильная аллергическая реакция (парез конечностей, непроизвольное моченспускание, боковое положение, учащенное дыхание).

Анафилаксическая реакция у сенсибилизированных морских

свинок опытной группы должна отсутствовать.

При проявлении анафилаксических реакций у животных опытной группы серию гонадотролного гормона считают анафилакто-

генной и бракуют.

6.8 Определение гормональной активности гонадотропного стандарта — ГСЖК в мышиных единицах (м.е./см³) и гонадотропного стандарта — ГСЖК, ФСГ и ЛГ в интернациональных едицицах

6.8.1 Определение гормональной активности стандарта ГСЖК в мышиных единицах (м.е./см³)

6.8.1.1 Аппаратура, материалы, реактивы

Весы торсионные.

Весы дабораторные с наибольшим пределом взвешивания 200 г второго класса точности по ГОСТ 24104.

Шприцы вместимостью 1 см3 по ГОСТ 22967.

Иглы инъекционные по ГОСТ 25377. Пинцеты медицииские по ГОСТ 21241.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Раствор физиологический.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Мыши белые — самки массой 7,0-9,0 г в возрасте 17-21 сут.

6.8.1.2 Подготовка к испытанию

Содержание флакона растворяют в 10 см³ стерильного физиологического раствора. Из полученного раствора делают разведения стерильным физиологическим раствором 1:23, 1:27, 1:31, которые соответствуют гормональной активности 120; 140; 160 мышиных единиц в 1 см³ (м.с./см³).

6.8.1.3 Проведение испытания

На каждое разведение берут пять белых мышей, которым голкожно в область спины вводят по 0,2 см³ испытуемого раствора гонадотропного стандарта. Пяти белым мышам препарат не вводят (контрольная группа). Через 76 ч мышей усыпляют, вскрывают брюшную полость, извлекают матку с янчниками, тшатсльчо очищают от соединительной и жировой ткани и взвеспвают на торсиовных весах. Исследовання проводят в 3-кратиой повторности.

6.8.1.4 Обработка результатов

Реакцию считают положительной при увеличении массы матки с янчниками не менее чем в два раза по отношению к контроль ной группе при разведении стандарта 1:27 (140 м.е./см³) и отри-

цательной при разведения 1:23 или 1:31.

Учитывая разведение стандарта в 10 см³ физиологического раствора, полученные результаты испытаний умножают на 10. Гормональная активность должна быть не менее 1400 мышиных единиц (м.е.) во флаконе.

6.8.2 Определение гормональной активности стандарта — ГСЖК и ФСГ в интернациональных единицах (ИЕ)

6.8.2.1 Апларатура, материалы, реактивы

Весы торсионные.

Весы дабораторные второго класса точности с пределом взвешивания до 200 г по ГОСТ 24104.

Пинцеты медиципские по ГОСТ 21241.

Ножницы медицинские.

Колбы стеклянные вместимостью 50, 100, 250 см³ по ГОСТ - 25336.

Шприцы вместимостью 1 и 2 см3 по ГОСТ 22967.

Пипетки вместимостью 5 и 10 см³.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233, изотонический раствор.

Эфир серный (наркозный) по ГФ-Х.

Чашки Петри по ГОСТ 25336.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Международный стандарт гонадотропного гормона сыворотки крови жеребых кобыл — ГСЖК или национальные стандарты ГСЖК (Россия, Германия, США, Франция, Голландия) с активностью 1000 ИЕ во флаконе.

Гонадотропии хорионический (ХГ) по ТУ 64-3-218-85.

Крысы белые - самки массой 40-45 г в возрасте 18-21 сут.

6.8.2.2 Подготовка к испытанию

Приготовление раствора гонадотропина хорионического (ХГ) Два флакона по 1000 ЕД хорионического гонадотропина растворяют в 25 см³ стерильного физиологического раствора до получения раствора препарата с активностью 80 ЕД/см³, который используют для приготовления рабочих растворов хорионического гонадотропина для обработки 50 крыс.

Приготовление раствора стандарта

Рабочий раствор (10 ИЕ/см³) готовят разведением одного флакона (1000 ИЕ) международного стандарта или национальных стандартов по 6 8.2.1 в 100 см³ стерильного физиологического раствора.

Далее разведение рабочего раствора стандарта до необходимой концентрации гормона для введения инфантильным самкам крыс готовят, как указано в таблице 2.

Таблица 2

				Объем, см ³	
Разведение испытуемого врепарата, стандарта	Предполага- емая актив- вость во флаконе, ИЕ	Доза ва животное, активность ИЕ/см ³	рабочего раствора препарата, стандарта ГСЖК, ФСГ	рабичего расствора XI [*] (хоряовиче- екого гова- дотрошина)	физиологи честого раствора
1-е разведе-	400	2,8	2,8	5,0	32,2
ние		7,0	7,0	5,0	28/3
2-е разведе-	500	2,8	2,8	5,0	32,2
ние		7,0	7,0	5,0	,28,0
3-е разведе-	600	2,8	2,8	5,0	32,2
ине		7,0	7,0	5,0	28,0
Стандарт	1000	2,8 7,0	2,8 7,0	5,0 5,0	32,2 28,0

Приготовление раствора испытуемого стандарта.

Содержание флакона (или ампулы) испытуемого стандарта разводят в 50 см³ стерильного физнологического раствора (10 ИЕ/см³).

Рабочне растворы получают разведением 0,83; 1,0 и 1,25 см³ исходного раствора стерильным физиологическим раствором до

10 cm3.

Рабочие растворы испытуемого стандарта применяют для введения инфантильным самкам белых крыс по схеме, приведенной в таблице 2.

6.8.2.3 Проведение испытания

Каждую дозу проверяемого препарата стандарта (А) по отношению к известному стандарту (В) испытывают на 10 инфантильных самках белых крыс. Животным два раза в лень с интервалом 7 ч в течение 4 сут вволят подкожно в область спины 0,350 (малая доза — А¹₂, В¹) и 0,875 ИЕ (большая доза — А², В²) гонадотропного гормона сыворотки крови жеребых кобыл — ГСЖК или ФСГ и 5,0 ЕД гонадотропина хорионического, содержащихся в 0,5 см³ изотонического раствора:

На пятые сутки крыс усыпляют, взвешивают массу тела с точностью до 0,5 г, вскрывают брюшную полость, извлекают оба янчника и тщательно освобождают от жировой и соединительной ткани, не допуская нарушения целостности фолликула и подсыха-

ния янчников. Оба очищенных янчника взвешивают на торсионных весах с точностью до 0,5 мг.

6.8.2.4 Обработка результатов

Расчет значений А и В

Для расчета используют полученные средние значения массы яичников и массы тела в каждой группе.

A, 
$$B_{(1...n)} = \frac{\text{масса явчиков крысы}}{\text{масса тел'а крысы}} \cdot 100.$$

Расчет критерия

Для этого выборку всех значений для малой и большой доз испытуемого и известного стандарта (A¹ и B¹, A² и B²) упорядочивают по рангам, при этом минимальное и максимальное значения (A и B) получают наименьшие ранги. Если число наблюдений нечетное, то среднее наблюдение не получает никакого ранга, а если четное — оно получает наивысший ранг.

Для каждой выборки (состоящей из данных, полученных при расчете действия одной дозы испытуемого и известного стандарта) определяется сумма ранговых чисел Ип и Ис (где Ип — сумма ранговых чисел испытуемого стандарта, Ис — сумма ранговых чисел известного стандарта при применении одной дозы).

Принадлежность данных к одной общей совокупности, критерий (Z), рассчитывают по формуле

$$Z = \frac{2iI - H^n(H^n + C^n + 1) + 1}{V\overline{H^n}(H^n + C^n + 1) \cdot \frac{H^n}{3}},$$

где И — меньшая сумма рангов;

П^п — число животных в соответствующей группе при обработке определенной дозой испытуемого стандарта;

С" — число животных в соответствующей группе при обработке определенной дозой стандарта;

 $\Pi^{c}$  — число животных в соответствующей группе при обработке определенной дозой известного стандарта.

При всех значениях критерия (Z=1,96), независимо от знака, считается, что число выборки принадлежит к одной гормональной активности испытуемого стандарта ( $A_u$ ) и рассчитывается по формуле

$$A_a = \mathcal{U}A$$
 анти  $\log \frac{0,4(A^{z_1} \cdot A^1 - B^2 - B^1)}{A^2 \cdot A^1 + B^2 - B^1}$ ,

где ИА — предполагаемая гормональная активность испытуемого стандарта в I флаконе (ИЕ);  $A^1$ — среднее арифметическое значений отношения массы янчинков к массе тела крыс в группе с малой дозой испытуемого стандарта;  $A^2$ — среднее арифметическое значений отношения массы янчинков к массе тела крыс в группе с большой дозой известного стандарта; B— среднее арифметическое значений отношения массы янчинков к массе тела крыс в группе с малой дозой испытуемого стандарта;  $B^*$ — среднее арифметическое значений отношения массы янчинков к массе тела крыс в группе с большой дозой известного стандарта; C,A— логорифм отношения между дозами (log).

В случае, когда экспериментальные выборки испытуемого стандарта и известного стандарта не принадлежат ѝ одной совокупности, когда нет разницы в реакции яичников на малую и большую дозу вводимого стандарта, опыт повторяют. При получении аналогичных результатов в повторном опыте проводят иовое определение при изменении предполагаемой активности испытуемо-

ге стандарта.

6.8.2.5 Обработка результатов

Реакцию считают положительной, если по каждой дозе испытуемого и известного стандартов выборки  $A^1(1...n)$  и  $B^1(1...n)$ ,  $A^2(1...n)$  и  $B^2(1...n)$  принадлежат к одной совокупности (Z=1.96),

Средине величины  $A^1$ ,  $A^2$  и  $B^1$ ,  $B^2$  по группам с дозой соответственно 2,8 и 7,0 ИЕ не должны превышать значений  $A^2$  и  $B^2$ 

Средняя расчетная величина гормональной активности испытуемого стандарта по трем исследованиям должна составлять не менее 90 и не более 110% предполагаемой активности (ИА).

Гормональную активность выражают в интернациональных

единицах во флаконе.

 6.9. Определение лютеинизирующей активности стандарта

6.9.1 Аппаратура, материалы, реактивы

Микроскоп бинокулярный стереоскопический МБС-9 (или другой аналогичный по своей разрешающей способности микроскоп).

Пипетки вместимостью 1,0, 5,0 и 10,0 см3.

Колбы стеклянные вместимостью 50, 100 и 250 см³ по ГОСТ 25336.

Стекла предметиие для микропрепаратов по ГОСТ 9284.

Ножницы медицинские.

Пинцеты медицинские по ГОСТ 21241. Шприцы вместимостью 1 см³ по ГОСТ 22967. Флаконы вместимостью 10 см³ по ТУ 54—9—10.

Пробим резиновые по Т\ Зи ода 10%.

Лейкопластырь.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Стандарт лютеннизирующего гормона в интернациональных единицах (США или Голландия), в дальнейшем можно использовать отечественный стандарт; препарат ГСЖК.

6.9.2 Подготовка к испытанию

6.9.2.1 Приготовление раствора препарата ГСЖК

Один или два флакона ГСЖК с общей активностью 2500 м.е. см³ растворяют в 50 см³ стерильного физиологического раствора, который используют в последующем в качестве исходного раствора (50 м.е./см³).

Для приготовления 10 см³ рабочего раствора, содержащего 3 м.е. в 0,2 см³, необходимо 3 см³ исходного раствора е активностью 15 м.е./см³ разбавить до 10 см² стерильным физиологическим раствором.

Усходный раствор ГСЖК разливают по 3 см³ во флаконы, закрывают резиновыми пробками и хранят при температуре микус 20 С в течение I мес.

Рабочий раствор ГСЖК готовят непосредственно перед упо-

6.9.2.2 Приготовление рабочего раствора испытуемого стандар-

Содержимое ампулы (1000 НЕ потеннивирующего гормона) растворяют до 10 см³ стерильным физиологическим раствором, который используют в качестве исходного раствора (100 НЕ/см³)

Для приготовления рабочего раствора с активностью 10 ИЕ/см³ необходимо 0,6 см³ исходного раствора разбавить до 0,6 см³ стерильным изотоническим раствором,

Из рабочего раствора делают разведения стерильным физиологическим раствором 1:14, 1:6,5, 1:4, 1:2,75 и 1:2, которые соответствуют гормональной активности в 0,3 см³ раствора — 0,2, 0.4, 0,6, 0.8, 1,0 ИЕ — вводимого одному животному в соответствии с таблицей 3.

6 9.2.3 Приготовление раствора стандарта

Рабочий раствор (10 НЕ) готовят из исходного раствора стандарта (100 ИЕ см³) путем разведения исходного раствора 1:9.

В последующем из рабочего раствора готовят ряд разведений для введения мышам, как указано в табляце 3.

6.9.3 Проведение испытания

На каждое разведение испытуемого и известного стандарта берут пять мышей, которым подкожно в область спины вводят 3 м.е. ГСЖК в объеме 0,2 см³ стерильного физиологического раствора. Контрольным пяти мышкам вводят ГСЖК в той же дозе.

Таблица 3

Рязведение стандарта	Активность ИЕ в 0.3 см	Объем рабочего растаора стан дарта, см ³	Объем стерильного физиологіческого растворь, см ³
	·		
1-е разведение	0.2	0,2	2,8
2-e >	0.4	0.4	2.6
3-€ ▶	0,6	0,6	2.4
1-e >	0.8	0,8	2,2
5-c »	0,1	0,1	2.0

Через 48 и мышам опытной группы подкожно в область спизы вводят по 0,3 см³ раствора испытуемого стандарта из каждого разведения.

Пяти мышкам контрольной группы препарат не вводят.

Через 16—18 ч мышей усынляют, вскрывают брюшную полость, извлекают матку с янчикками и вомещают в растяпутом положении между двумя предметными стеклами, которые сосдаияют го краям полоской лейкопластыря.

Гормональную активность испытуемого стандарта проверяют в соответствии со схемой, приведенной в приложении А. Реакцию учитывают под микроскопом при увеличении 1×40.

6.9.4 Обработка результатов

Реакцию считают положительной, когда у грех из пяти самок мыщей при наибольшем разведении невытуежого стандарта по отношению к известному стандарту происходит овуляция и в ампулообразном расширении обнаружена одна или более яйцеклеток.

Гормопальную активность выражают в интернациональных единидах (ИЕ) во флаконе.

Гормональная активность испытуемого стандарта по очношению к известному стандарту должна быть в пределах ±0,4 ИЕ.

При отклонении гормональной активности испытуемого стандарта по отношению к известному, выходящем за пределы + 0,4 ИЕ, проводят дополнительные исследования не менее чем в двухкратной повторности, уменьшая или увеличивая предполагаемую активность испытуемого стандарта.

Отклонения гормональной активности испытуемого стандарта

по отношению к известному не должны превышать 10%.

6.10. Определение соотношения фолликулостимулирующего и лютеинизирующего гормонов в испытуемом ГСЖК

6.10.1 Соотношение ФСГ/ЛГ в испытуемом стандарте устанавливают делением общей активности, определяемой по 6.8, на лю-

#### **FOCT P 50667-94**

теннизирующую активность, определяемую по 6.9. Например, общая гормональная активность составляет 2500 ИЕ, а активность лютеинизирующего гормона — 1000 ИЕ; следовательно, соотношение ФСГ/ЛГ в испытуемом стандарте соответствует 2,5:1, которое выражается в условных единицах (у.е.).

#### 7 ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

7.1 Стандарты гонадотропных препаратов хранят на предприятиа-изготовителе и в организации потребителе в сухом закрытом гемном месте, в коробках заводской упаковки при температуре (2—10) °C.

7.2 Транспортируют стандарты (ГСЖК, ФСГ или ЛГ) всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозок скоропортящихся грузов и багажа, действующими на даниом виде транспорта.

#### 8 ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

8.1 Изготовитель гарантирует соответствие качества гонадогропных гормовов требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий хранеция и транспортирования.

8.2 Гарантийный срок хранения гормонов -- 3 года со дня

изготовления.

приложение А

Схема проведения проверки гормональной активности мотенинзирующего отечественного ставдарта Таблица IA

Время обработи	Время обработки и дозм испытуемого и известного стандарка		Кчиграль (фечанав гаческий раствор)	ng ba	c"Bop)	ė-	٥	Crantapr (40.0 ME 1.0 cm* padgregro puernopn)	capt (III.0 ca padgo paernapa)	E 6	w	500	CONTYCHIAS CTARASPT CO ME = 10 cm	90 A	3888	X 85
Первые сутки	ГСЖК, см² активность, м е	3,5	3,2	3.5	3,2	6.5	2 0,2 0	3.0	3.5	3,5	0.0		0.2 0.2 0.2 0.2	0.2	Co	0.0
Tpethi cytral		6,0	0,3	6.0	0,3 0,3	0	000 <b>0</b> 0	00000	80000	00000 888999	00000	60000	6000	1 0000	0000	The state of the s
Четиертые сут- кя (8)	HE:		-				i		!	-	1	3	3	3	3	7.1
	0,2	7	1	ī	1	1	+	1	+		-1	ı	-			
		1	7	1	!	1	•	+	+	+	. ;	4	١.,	<del> </del>	10	
	0,0	ı	1	Ī	i	Ī	-	+		+	-i-		4	ļ,		
	***	Ī	;	1	1	Ī	+	+	+	.1.			- 4		÷	
	+-+	Ī	-	-	1	1	+	+	+	4	- 1	-+	- 4		-	

УДК 636.085.3:006.354

P31

Ключевые слова: гормоны гонадотропные, характеристика, упаковка, маркировка, требование безопасности, приемка, методы испытаний, транспортирование, хранение, гарантии изготовителя

ОКП 93 5813

### Редактор Т. И. Василенко Технический редактор В. Н. Прусакова Корректор М. С. Кабашова

t дань в вабор н2 06 94. Подв. в пек. 28 06 94. Усл. неп. д. 1.16. Усл. кр.-отт. 1 16. Угл. кр.-отт. 1 16. Угл. кр.-отт. 1 16. Гр. ква с. 1470. гр. гр. ква с. 1470. гр. гр. ква с. 1470. гр. ква с. 1470. гр. ква с. 1470. гр. гр