

ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

СПЕРМОСАН-3

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

FOCT 22636-77

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЯ КОМИТЕТ СТАНДАРТОВ СОВЕТА МИНИСТРОВ СССР

Meckee



РАЗРАБОТАН Всесоюзным государственным научно-контрольным институтом ветеринарных препаратов

Директор Д. Ф. Осидзе Руководитель темы Н. Г. Балашов Исполнители: Н. Г. Балашов, В. Т. Смирнов, В. Н. Родина, М. Е. Евсичов, А. М. Силаев, Г. А. Голикова, А. Ф. Зайцев

Красноярским заводом медицинских препаратов

Директор Л. Н. Позмосов Исполнитель Л. В. Пикудова

ВНЕСЕН Министерством сельского хозяйства СССР

Член коллегии А. Д. Тратьяков

ПОДГОТОВЛЕН К УТВЕРЖДЕНИЮ Всесоюзным научно-исследовательским институтом стандартизации (ВНИИС)

Директор А. В. Гличев

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 27 июля 1977 г. № 1844

СПЕРМОСАН-3 Техинческие условия

Spermosan-3. Specification

ΓΟCT 22636—77

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 27 июля 1977 г. № 1844 срок действия установлен

c 01.01. 1978 r.

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на препарат спермосан-3, представляющий собой нетоксичную для спермиев животных смесь бензилпенициллина (калиевая или натриевая соль), стрептомицина сульфата и растворимого стрептоцида, предназначенную для санации спермы производителей сельскохозяйственных животных.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 Спермосан-3 должен изготовляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта по рецептурам, утвержденным в установленном порядке.

1.2. Спермосан-3 изготовляют смешиванием исходных компо-

нентов препарата в соотношениях, указанных в табл. 1.

1.3. Бензилпенициллин (калиевая или натриевая соль), стрептомицин сульфат и растворимый стрептоцид должны соответствовать требованиям Государственной Фармакопеи СССР и быть безвредными для спермнев сельскохозяйственных животных.

Наименование компонента	Номер рецептуры					
	1	2	3	4	5	
1. Бензилпени- циллина калиевая или натрвевая соль (сумма пени- циллинов), актив- ность ЕД масса, г 2. Стрептомици- на сульфат (в пе- ресчете на стрепто- мицеи-основание)	1000000 0,6	500000 0,3	250000 0,15	100000 0,06	50000	
активность, ЕД масса, г	1000000 1,25	500000 0,625	250000 0,3125	100000 0,125	50000 0,0625	
3. Стрептоцид растворимый, г 4. Масса препа-	2	1	0,5	0.2	0.1	
рата в единице фасовки, г 5. Условная ак-	3,85	1,925	0,9625	0,385	0,1925	
тивность препара- та, ЕД	1000000	500000	250000	100000	50000	

Примечания:

 Массу бензилленициллина (калиевая или натриевая соль) (т) в граммах вычисляют по формуле

$$m = \frac{a}{1670000}$$
,

где а - активность бензилленициллина, ЕД;

1670000 — теоретически рассчитанная активность бензилпенициллина, ЕД/г.

2. Массу стрептомицина сульфата (т) в граммах вычисляют по формуле

$$m_1 = \frac{a_1}{8000000}$$
,

где a₁ — активность стрептомицина сульфата, ЕД; 800000 — теоретически рассчитанная активность сульфата стрептомицина, ЕД/г.

1.4. Допустимое отклонение компонентов по активности (бензилпенициллина и стрептомицина сульфата) и массы стрептоцида растворимого) не должно превыщать ±10%.

 Допустимые расхождения массы препарата в единице фасовки не должны превышать ±10% от массы препарата, установ-

ленной соответствующей рецептурой.

1.6. Препарат по арганолептическим, физико-химическим и биологическим показателям должен соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 2.

Таблица 2

Наименование показателя	Характеристика и нормя Сыпучий, однородный порошок белого пвета со слабым желтым или серым оттенком. Допускается в одном флаконе препарата наличне не более трех черных точек		
Внешний вид и цвет			
Запах	Специфический (присущий для анти-		
	биотиков)		
Растворимость препарата и проз- рачность раствора	1000000 ЕД препарата легко раство- ряется в 100 мл дистиллированной воды при температуре 40—50°С в течение 5 мин. Раствор прозрачный или слегка опалесцирующий, без осадка		
Влажность, %, не более	опалесцирующий, оез осадка		
Реакция подлинности на бензилве- зициллии, стрептомицина сульфат и растворемый стрептоцид	Положительная		
Активность бензалпенициллина (суммы венициллинов) и активность стрептомицина сульфата (в пересчете на стрептомицин-основание) в едини- це фасовии, Е.Л.	Соответственно номерам рецептур		
Масса растворимого стрептопида в единице фасовки, г	Соответственно номерам рецептур		
Отсутствие микрофлоры	При посеве на питательные среды спермосан-3 не должен давать роста микробов в течение 8 сут		
Безаредность: выживаемость спермнев при добав- левзи к сперме быка 3%-ного раство-			
ра цитрата натрия с концентрацией спермосана-3 1000 ЕД/мл, ч, не менее	180		
абсолютная выживаемость сперми-			
ев, не менее выживаемость спермнев в часах и абсолютная выживаемость спермнев	700		
по сравнению с контролем, %, не ме-	90		

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Спермосан-3 принимают сериями. Серией считают любое количество препарата, изготовленного за один технологический цикл, обозначенного одним номером, выпущенного одной датой и оформленного одним документом о качестве. В документе о качестве должны быть указаны:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак; наименование препарата;

номер серии; дата изготовления препарата; номер документа о качестве; дата выдачи документа о качестве; количество флаконов в серии; результаты анализа препарата; штами ОТК или полинсь контролен

штами ОТК или подпись контролера предприятия-изготовителя;, обозначение настоящего стандарта:

Документ о качестве выдается после проверки препарата на безвредность государственным контролером Всесоюзного государственного научно-контрольного института ветеринарных препаратов-

Министерства сельского хозяйства СССР.

2.2. Каждая серия препарата должна быть принята на предприятии-изготовителе государственным контролером Всесоюзного государственного научно-контрольного института ветеринарных препаратов Министерства сельского хозяйства СССР.

2.3. Для контроля качества препарата от каждой серии отбира-

ют выборочно по 30 флаконов.

2.4. При получении неудовлетворительных результатов испытаний хотя бы по одному показателю по нему проводят повторныеиспытания на удвоенном количестве флаконов, отобранных от тойже серии препарата. Результаты повторного испытания распространяются на всю серию.

 Контроль препарата по требованию потребителя проводит на предприятии-изготовителе государственный контролер или Всесоюзный государственный научно-контрольный институт ветеринар-

ных препаратов Министерства сельского хозяйства СССР.

3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Отбор проб

3.1.1. Флаконы с препаратом отбирают из разных мест упаковки. Половину флаконов используют для анализа, а половину остав-

ляют в архиве государственного контролера.

3.2. Внешний вид и цвет спермосана-3 определяют, осматриваявначале препарат во флаконах. При этом флаконы периодически встряхивают. Для определения внешнего вида и цвета препаратаего рассыпают тонким слоем на белый, затем на черный листы бумаги и осматривают при дневном свете или искусственном освещении.

3.3. Запах определяют органолептически.

3.4. Растворимость препарата устанавливают, растворяя в течение 5 мин 1000000 ЕД препарата в 100 мл дистиллированной воды, подогретой до 40—50°С.

Прозрачность раствора определяют визуально в проходящемь

свете при периодическом встряхивании.

3.5. Определение влажности

3.5.1. Оборудование и реактивы

Шкаф сушильный лабораторный.

Весы аналитические.

Эксикатор по ГОСТ 6371-73.

Стаканчики стеклянные (бюксы) по ГОСТ 7148-70.

Кальций хлористый по ГОСТ 4141--66.

3.5.2. Проведение испытания

Навеску спермосана-3 массой 2 г, взвешенную с погрешностью че более 0,01 г. помещают в бюксу, предварительно высушенную до постоянной массы. Бюксу с навеской помещают в сушильный шкаф и сушат в течение 3—4 ч при температуре 105°С до постоянной массы. Затем бюксу плотно закрывают, охлаждают в течение 30 мин в эксикаторе с хлористым кальцием и взвешивают.

3.5.3. Обработка результатов

Влажность (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_3)}{m_2} \cdot 100,$$

где m₂ — масса навески спермосана-3 до высущивания, г; m₃ — масса навески спермосана-3 после высущивания, г.

За окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений. До-пускаемые расхождения между результатами параллельных определений не должны превышать 0,2%.

3.6. Определение подлинности спермосана-3 3.6.1. Оборудование, материалы, реактивы и растворы

Баня водяная.

Цплиндры мерные вместимостью 10, 50 и 100 мл по ГОСТ 1770—74.

Пипетки стеклянные по ГОСТ 12487-67.

Колбы стеклянные по ГОСТ 1770-74.

Фильтры бумажные.

Кислота серная по ГОСТ 4204-66, 5 н. раствор.

Кислота соляная, по ГОСТ 3118—67 разведенная дистиллированной водой 1:2.

Натрий азотнокислый по ГОСТ 4168-66. 0,1 М раствор.

Натрия гидрат окиси по ГОСТ 4328-66, 5 н. раствор.

Квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—68, 1%-ный расгаор.

β-Нафтол по ГОСТ 5835—71 10%-ный щелочной раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

3.6.2. Проведение испытания

З.6.2.1. Определение подлижности бензилпенициллина (калиевая сили натриевая соль).

Один флакон спермосана-3 с активностью пренарата 1000000, 500000, 250000, 100000 или 50000 ЕД растворяют соответственно в 100,0; 50,0; 25,0; 10,0 или 5,0 мл дистиллированной воды, фильтруют через бумажный фильтр и к 2 мл фильтрата добавляют две капли разведенной соляной кислоты. При наличии бензилпенициллинавыпадает белый или слегка желтоватый осадок.

3.6.2.2. Определение подлинности стрептомицина сульфата.

К 1 мл фильтрата, приготовленного по п. 3.6.2.1, прибавляют 1 мл 5 н. раствора едкого натра и нагревают в кинящей водяной бане в течение 2 мин. К охлажденной жидкости прибавляют 1 мл 5 н. раствора серной кислоты и 1 мл 1%-ного водного раствора железоаммонийных квасцов. При наличи стрептомицина сульфата появляется розово-фиолетовое окрашивание.

3.6.2.3. Определение подлинности растворимого стрептоцида.

К 1 мл фильтрата, приготовленного по п. 3.6.2.1, прибавляют 3 мл разведенного раствора соляной кислоты и килятят в течение 5мин. Охлаждают и приливают 5 мл 0.1 М раствора азотнокислогонатрия. 1 мл полученного раствора приливают к 5 мл 10%-ного щелочного раствора β-нафтола. При наличии стрептоцида появляется вишнево-красное окрашивание.

 Определение активности бензилпенициллина калиевая или натриевая соль (суммы пенициллинов) в спермосане-3. (иодометрический метод)

Метод основан на различном отношении пенициллинов и пенициллиновых кислот к йоду. С йодом взаимодействуют только пенициллиновые кислоты. По разности между количеством йода, затраченным до и после инактивации пенициллинов щелочью, судят обактивности антибиотика, содержащегося в спермосане-3.

3.7.1. Оборудование, реактивы и растворы

Весы аналитические.

Потенциометр марки рН-340 или прибор такого же класса точности.

Колбы стеклянные мерные вместимостью 250 и 1000 мл.

Пипетки стеклянные измерительные по ГОСТ 12487-67.

Цилиндры мерные по ГОСТ 1770-74.

Пипетки Мора.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199-68.

Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220-75.

Калий йодистый по ГОСТ 4232-74.

Натрия гидрат окиси по ГОСТ 4328—66, 1 н. раствор. Кислота соляная по ГОСТ 3118—67, 1 н. раствор.

Натрий серноватистокиелый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 4215—66, 0.01 н. раствор.

Кислота ледяная уксусная по ГОСТ 61-75.

Кислота серная по ГОСТ 4204-66, 6-н. и 2 н. растворы.

Иод по ГОСТ 4159-64, 0,01 н. раствор.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163—72, 1%-ный раствор. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

3.7.2. Подготовка к испытанию

3.7.2.1. Приготовление 0,3 М раствора ацетатного буфера.

17,5 г уксуснокислого натрия и 10.3 г ледяной уксусной кислоты, взвешенные с погрешностью не более 0,05 г, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 мл, доводят объем водой до метки и перемешивают. Определяют рН раствора потенциометрически одновременно со стандартным буфером с рН 4,0—5,0. рН раствора ацетатного буфера должен составлять 4.5±0.05.

3.7.2.2. Приготовление 0,01 н. раствора йода, содержащего 10%

йодистого калия.

К 100 мл 0,1 н. раствора йода, помещенного в мерную колбу вместимостью 1000 мл, добавляют 100 г йодистого калия и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки. Предварительно проверяют йодистый калий на отсутствие йодата. Для этого 1 г йодистого калия растворяют в 25 мл воды. К раствору добавляют стекляннной пипеткой 2 мл раствора крахмала и 1 мл 6 н раствора серной кислоты. При отсутствии йодата сразу же должно появиться синее окрашивание.

0,01 н. раствор йода готовят непосредственно перед примене-

нием.

3.7.2.3. Установление титра 0,01 н. раствора тиосульфата нат-

рия.

Точно 0,4904 г перекристаллизованного и высушенного до постоянной массы при 130-150°C мелкорастертого бихромата калия растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1000 мл и доводят объем раствора водой до метки. Калибровочной пипеткой Мора точно отбирают 20 мл полученного раствора в колбу вместимостью 250 мл, прибавляют стеклянной измерительной пипеткой или цилиндром 20 мл свежеприготовленного 20%-ного раствора йодида калия и 20 мл 2 н. раствора серной кислоты. Колбу закрывают пробкой, смоченной раствором йодида калия, и оставляют на 10 мин в темном месте. Прибавляют 50 мл воды, обмывают пробку водой, раствор титруют приготовленным 0,01 н. раствором тиосульфата натрия до зеленовато-желтого окрашивания. Затем прибавляют 2-3 мл 1%-ного раствора крахмала и продолжают титровать до перехода синей окраски в светло-зеленую.

3.7.3. Проведение испытания

В зависимости от активности бензилпенициллина в единице фасовки спермосан-3 растворяют в следующих количествах: при активности пенициллина 1000000 ЕД содержимое одного флакона препарата растворяют дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 1000 мл; при активности 500000 ЕД содержимое двух флаконов с препаратом растворяют в мерной колбе той же вместимости: при активности пенициллина 250000 ЕД содержимое двух флаконов с препаратом растворяют в мерной колбе вместимостью 500 мл и при активности пенициллина 100000 и 50000 ЕД содержимое двух и четырех флаконов соответственно растворяют в мерной колбе вместимостью 250 мл. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.7.3.1. Основное титрование. В две колбы с притертой пробкой вместимостью 250 мл вносят стеклянной измерительной пипеткой по 5 мл раствора препарата, прибавляют 2 мл 1 н. раствора едкого натра и оставляют на 20 мин. Затем к смеси прибавляют 2 мл 1 н. раствора соляной кислоты, 5 мл 0,3 М раствора ацетатного буфера, 20 мл 0,01 н. раствора йода и оставляют на 20 мин в темном месте. Избыток йода оттитровывают. Одновременно проводят контрольное титрование. Для этого в две колбы с притертой пробкой вместимостью по 250 мл каждая вносят по 5 мл раствора препарата, прибавляют по 5 мл 0,3 М раствора ацетатного буфера, 20 мл 0,01 н. раствора йода, оставляют на 20 мин в темном месте и затем избыток йода оттитровывают 0,01 н. раствором тиосульфата натория.

 Π римечание. 1 м. раствор соляной кислоты должен быть оттитрован 1 м. раствором едкого натрия.

Поправочный коэффициент K (для расчета по п. 3.7.4 настоящего стандарта) к 0,01 н. раствору тиосульфата натрия вычисляют поформуле

$$K = \frac{V}{V_*}$$
,

где V -- объем исходного (точно) титрованного раствора, мл;

 V_1 — объем раствора приблизительной нормальности, мл.

3.7.4. Обработка результатов

Активность суммы пенициллинов (П) в единицах активности на флакон вычисляют по формуле

$$\Pi = \frac{V_2 \cdot K \cdot \mathcal{I} \cdot 1000 \cdot 1670 \cdot V_3 \cdot C}{V_4 \cdot \Phi}$$
,

где V_2 — разность в объеме 0,01 н. раствора йода между контрольным и основным титрованием, мл;

 К — поправочный коэффициент к 0,01 н. раствору тиосульфата натрия. Поправочный коэффициент рассчитывают по

п. 3.7.3.1 настоящего стандарта;

Э — величина эквивалента 1 мл 0,01 н. раствора йода, г стандартного образца бензилпенициллина (с пересчетом на химически чистое вещество). Величину эквивалента определяют по табл. 3. Она изменяется в зависимости от температуры, при которой проводят исследование;

Таблица 3

Температура, "С	Значение эквипалентов стандартного образца бензилпенициалина, г	
10	0.0004753	
11	0,0004673	
12	0,0004587	
13	0,0004521	
14 15	0.0004445	
15	0,0004374	
16	0.0004310	
17	0.0004241	
18	0.0004177	
19	0,0004119	
20	0.0004055	
21	0,0004000	
22	0,0003965	
23	0.0003934	
24	0,0003906	
25	0,0003876	

4000 — коэффициент пересчета из граммов в миллиграммы;

1670 — теоретическая активность 1 мг бензилленициллина, ЕД;

 V_3 — объем разведения (1000, 500, 250 соответственно), мл;

С — коэффициент пересчета стандартного образца бензилпенициллина: для калиевой соли C = 1,045, для натриевой соли C = 1,00;

 V_4 — объем раствора, взятого для титрования, мл;

Ф — количество флаконов, используемых в опыте, шт.

 3.8. Определение активности стрептомицина сульфата

3.8.1. Оборудование, материалы, реактивы и растворы

Колбы вместимостью 50 мл по ГОСТ 1770-74.

Фотоэлектроколориметр ФЭК-56М или других аналогичных марок.

Баня водяная.

Фильтры бумажные.

Натрия гидрат окиси по ГОСТ 4328-66.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-67.

Натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 4215—66.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163-76.

Иод по ГОСТ 4159-64.

Кальций хлористый по ГОСТ 4161-67.

Железо хлорное по ГОСТ 4147-74, 5, 2 н. раствор.

Квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—68, 0,25% ный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

3.8.2. Подготовка к испытанию

3.8.2.1. Построение градуировочного графика.

Готовят стандартный раствор, содержащий в 1 мл 1000 ЕД стрептомицина. При активности стандартного препарата стрептомицина, равной 740 ЕД/мг, берут навеску 27 мг и растворяют в 20 мл дистиллированной воды.

Для построения градуировочного графика в колбочки вносят стандартный раствор и дистиллированную воду, в количествах, ука-

занных в табл. 4.

Таблица 4

Номер колбочки	Стандартный раствор, мл	Дистиллированная вода, мл	Активность стрептомицииа, ЕД
1	1	1 4	1000
2	2	i	2000
3	3	2	3000
4	4	1 1	4000
5	5	0	5000

Затем из каждой колбочки берут в пробирку или небольшую колбу по 2,5 мл раствора, добавляют 2,5 мл дистиплированной воды, 1 мл 5 н. раствора едкого натрия и нагревают в кипящей водяной бане в течение 3 мин. После охлаждения добавляют 1 мл 5,2 н. раствора соляной кислоты и 5 мл 0,25%-ного титрованного раствора хлорного железа. При этом растворы в колбочках окрашиваются в фиолетово-сиреневый цвет. Растворы колориметрируют на фотоэлектроколориметре при зеленом светофильтре против дистиплированной воды в кюветах с толщиной слоя раствора 1 см.

3.8.3. Проведение испытания

Спермосан-З растворяют как указано в п. 3.7.3.

Раствор спермосана-3 фильтруют. Испытание проводят как указано в п. 3.8.2.1.

3.8.4. Обработка результатов

Активность стрептомицина сульфата (См) в единицах активности на флакон вычисляют по формуле

$$CM = \frac{a_2 \cdot V_b}{\phi}$$
,

где a_2 — активность стрептомицина сульфата, рассчитанная поградуировочному графику, ЕД;

 V_5 — объем разведения, мл;

ф — количество флаконов, используемых в опыте, шт.

За окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений. Допустимые расхождения между результатами параллельных определений не должны превышать 10%. 3.9. Определение массы растворимого стрептоцида

3.9.1. Оборудование, реактивы и растворы

Колбы мерные вместимостью 25, 50, 100 и 200 мл по ГОСТ 1770—74.

Кислота серная по ГОСТ 4204-66, концентрированная.

Метиловый оранжевый по ГОСТ 10816-64.

Калий бромистый по ГОСТ 4160-74, 10%-ный раствор.

Калий бромноватокислый по ГОСТ 4457-74, 0,1 и. раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72-

3.9.2. Проведение испытания

Спермосан-3 растворяют в мерной колбе из расчета содержания в 100 мл дистиллированной воды 1 г стрептоцида. Для этого при активности препарата 1000000 ЕД содержимое одного флакона растворяют в 200 мл; 500000 ЕД — в 100 мл; 250000 ЕД — в 50 мл; 100000 ЕД — в 25 мл и при фасовке по 50000 ЕД — содержимое двух флаконов растворяют в 25 мл дистиллированной воды.

10 мл полученного раствора переносят в коническую колбу и прибавляют 5 мл 10%-ного раствора бромистого калия, 5 мл концентрированной серной кислоты, пять капель раствора метилового оранжевого и медленно, при сильном взбалтывании титруют 0,1 и. раствором бромноватокислого калия до исчезновения окраски.

3.9.3. Обработка результатов

Массу растворимого стрептоцида ($C\tau$) в граммах во флаконе вычисляют по формуле

$$Cr = \frac{0.004305 \cdot v_8 \cdot V_7}{V_8 \cdot \Phi}$$
,

где 0,004305 — масса стрептоцида, эквивалентная 1 мл 0,1 н раствора бромноватокислого калия, г;

v₆ — количество бромноватокислого калия, израсходованное на титрование мл;

 V_7 — объем разведения, мл;

 V_8 -- объем раствора, взятого для титрования, мл;

Ф - количество флаконов, используемых в опыте, шт.

За окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений. Допускаемые расхождения между результатами параллельных определений не должны превышать 10%.

3.10. Испытание на отсутствие микрофлоры

3.10.1. Оборудование, материалы и реактивы

Термостат с температурой нагрева 37-38°C.

Автоклав.

Флаконы вместимостью 200 мл.

Пипетки вместимостью 2 и 10 мл по ГОСТ 12487-67.

Чашки с крышками стеклянные лабораторные по ГОСТ 11232—65.

Пробирки стеклянные по ГОСТ 10515-75.

Пробки ватномарлевые.

Пептон сухой ферментативный по ГОСТ 13805 -76.

Агар микробиологический по ГОСТ 17206-71-

Бульон мясопептонный по ГОСТ 20730-75.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233-66.

3.10.2. Подготовка к испытанию

Готовят в соответствии с действующей рецептурой мясопептонный агар (МПА), мясопептонный бульон (МПБ) и мясопептонный печеночный бульон под вазелиновым маслом (МППБ). Среды разливают по 8—10 мл в пробирки, закрывают ватномарлевыми пробками и стерилизуют в автоклаве 30 мин при температуре 120°C.

Из каждой серии на стерильность исследуют не менее трех флаконов препарата. Спермосан-3 растворяют из расчета 1 г в 9 мл

стерильного 0,9% -ного раствора хлористого натрия.

3.10.3. Проведение испытания

Взятую стерильно пробу раствора спермосана-3 высевают на три пробирки с МПА, МПБ и МППБ под вазелиновым маслом по 0,5 мл. Посевы выдерживают в термостате при температуре 37°C в течение 8 сут.

3.11. Определение безвредности стрептомицина сульфата, бензилпенициплина (калиевая или натриевая соль), растворимого стрептоцида и спермосана-3 для спермиев сельскохозяйственных животных

3.11.1. Оборудование, материалы, реактивы и растворы

Микроскоп биологический марки МБИ или МБР по ГОСТ 8284—67 с термостатом ТМ-1 для микроскопа.

Посуда лабораторная по ГОСТ 1770-74.

Пипетки для отбора и взвещивания жидкостей по ГОСТ 12487—67.

Флаконы для медпрепаратов.

Натрий лимоннокислый трехзамещенный иятиводный по ГОСТ 5.1314—72. 3%-ный раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Желток куриных яиц со сроком хранения не более 30 дней при температуре 2—5°C.

Сперма быков неразбавленная с подвижностью не ниже 7,5 баллов и концентрацией спермиев не менее 0,8 млрд/мл.

3.11.2. Подготовка к испытанию

Готовят на прокипяченной дистиллированной воде 3,0%-ный раствор лимоннокислого натрия и добавляют к нему желтки свежих куриных яиц в количестве 10%. Исследуемые антибиотики и спермосан-3 растворяют теплой (40—43°C) прокипяченной дистил-

лированной водой с таким расчетом, чтобы в 1 мл раствора содержалось 100000 ЕД. Для этого при фасовке спермосана-3 по 1000000, 500000, 250000, 100000 ЕД во флаконы с препаратом добавляют соответственно по 10, 5, 2,5 и 1 мл дистиллированной воды.

3.11.3. Проведение испытания

3.11.3.1. Определение безвредности стрептомицина сульфата. В пять пробирок или флаконов из-под антибиотиков вносят раствор лимоннокислого натрия с желтком в следующих количествах: в пробирку № 1 — 4,5 мл; в пробирки №2, 4 и 5 — по 2,5 мл и в

пробирку № 3 — 4 мл.

0,5 мл растворенного антибнотика (см. п. 3.11.2) переносят мерной стеклянной стерильной пипеткой в пробирку № 1. тщательно перемешивают, встряхивая пробирку, и делают последовательные разведения: из пробирки № 1 переносят 2,5 мл в пробирку № 2, тщательно перемешивают и переносят 1 мл в пробирку № 3, а 1,5 мл выливают. Из пробирки № 3 переносят 2,5 мл в пробирку № 3, а 1,5 мл выливают. Из пробирки № 3 переносят 2,5 мл в пробирку № 5, являющуюся контрольной, стрептомицина сульфат не вносят. В результах концентрация стрептомицина сульфата будет составлять соответственно 10, 5, 1, и 0,5 тыс. ЕД/мл.

В каждую опытную и контрольную пробирки стерильной теплой пипеткой вносят 0.1—0,2 мл свежеполученной спермы. Легким вращательным движением перемешивают содержимое пробирок и оставляют при комнатной температуре на 3 ч. Затем оценивают пробы разбавленной спермы по подвижности спермиев под микроско-

пом при температуре 40-42°C.

Подвижность спермиев, абсолютную выживаемость и выживаемость спермиев в часах устанавливают по ГОСТ 20909.4—75.

Препарат считают безвредным, если через 3 ч после разбавления спермы в пробирке № 1 подвижность спермиев будет не ниже 4,0, а через 24 ч хранения при 2—5°С не ниже 2,0 баллов. При этом показатель абсолютной выживаемости спермиев во флаконе № 3 не должен быть ниже 10% по сравнению с контрольным.

3.11.3.2. Определение безвредности бензилпенициллина (калие-

вая или натриевая соль).

В семь пробирок или флаконов для медпрепаратов вносят раствор лимоннокислого натрия с желтком из расчета в пробирку № 1 — 4 мл, в остальные — по 2,5 мл.

1 мл растворенного антибиотика (см. п. 3.11.2) переносят мерной стеклянной пипеткой в пробирку № 1, тщательно перемешивают и переносят 2,5 мл в пробирку № 2, также перемешивают и переносят 2,5 мл в пробирку № 3 и т. д. Из шестой пробирки 2.5 мл раствора выливают. В пробирку № 7, являющуюся контрольной бензилпенициллин не добавляют. В результате последовательных разведений в опытных шести пробирках концентрация бензиллени.

циллина будет составлять соответственно: 20; 10; 5; 2,5; 1,25; 0,625 тыс. ЕД/мл.

Абсолютную выживаемость и выживаемость спермиев в часах

устанавливают по ГОСТ 20909.4-75.

Препарат считают безвредным, если через 3 ч после разбавления спермы в растворе с концентрацией бензилпенициллина 2 тыс. ЕД/мл раствора (пробирка № 1) подвижность спермиев не ниже 6,0, а в пробирке № 2 не ниже 7,0 баллов. Подвижность спермиев в пробирке № 2 через 24 ч хранения при температуре 2—5°С должна быть не ниже 5,0 баллов. Показатели абсолютной выживаемости и выживаемости спермиев в часах в пробирке № 5 должны быть больше или равны показателям абсолютной выживаемости и выживаемости спермиев в часах в растворе контрольной пробирки.

Бензилпенициллин считается также безвредным для спермы, если через 3 ч после разбавления спермы в пробирке № 1 (концентрация 2 млн. ЕД на 100 мл) подвижность ее будет не ниже 3,0, а в пробирке № 2 (1 млн. ЕД/100 мл) не ниже 5,0 баллов; через 24 ч в пробирке № 1 не ниже 0,5, а в пробирке № 2 не ниже 5,0 баллов. При этом показатели абсолютной выживаемости и выживаемости спермнев в часах в растворе пробирки № 5 (125 тыс. ЕД/100 мл) должны быть больше или равны показателям абсолютной выживаемости и выживаемости спермиев в часах в растворе контрольной

пробирки.

3.11.3.3. Определение безвредности растворимого стрептоцида.

Навески растворимого стрептоцида массой 0,2, 0,4 и 0,6 г, взвешенные с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в трех колбах, содержащих по 100 мл горячего 3,0%-пого раствора лимоннокислого натрия. Раствор охлаждают до температуры 35—40°С и добавляют 10% желтка свежих куриных яиц. Контрольным является 3,0%-ный раствор лимоннокислого натрия с желтком, приготовленный без стрептоцида.

Подвижность спермиев, абсолютную выживаемость и выживаемость спермиев в часах устанавливают по ГОСТ 20909.4—75.

Препарат считают безвредным, если при добавлении его в количестве 0,2 г и 0,4 г на 100 мл 3%-ного раствора лимоннокислого натрия с желтком выживаемость спермиев не ниже, чем в контрольном опыте, а при добавлении 0.6 г — ниже по сравнению с контрольным опытом не более, чем на 15%.

3.11-3.4. Определение безвредности спермосана-3.

Подготовку к испытанию и проведение испытания проводят по

пп. 3.11.2 и 3.11.3.1.

Испытания по определению безвредности стрептомицина сульфата, бензилпенициллина, растворимого стрептоцида и спермосана-3 проводят, используя три флакона с препаратом. Препарат из каждого флакона анализируют в трех повторностях.

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Спермосан-3 фасуют во флаконы для медпрепаратов вместимостью 10—15 мл.

4.2. Флаконы герметично укупоривают резиновыми пробками и

алюминиевыми крышками под закатку.

4.3. На каждый флакон несмываемой краской по стеклу наносят следующие обозначения:

наименование предприятия-изготовителя;

наименование препарата;

активность препарата, ЕД;

номер серии;

срок годности;

обозначение настоящего стандарта.

4.4. Флаконы по 50 шт. упаковывают в коробки из коробочного картона по ГОСТ 7933—75 с разделительными перегородками. В каждую коробку вкладывают наставление по применению спермосана-3.

На коробку накленвают этикетку с обозначениями, указанными в пункте 4.3. Дополнительно указывают количество флаконов в

коробке и условия хранения.

4.5. Коробки с флаконами упаковывают по ГОСТ 17768—72 в фанерные ящики по ГОСТ 5959—71, или в ящики дощатые по ГОСТ 2991—69, или в ящики из гофрированного картона по ГОСТ 15629—70 массой брутто по 10—12 кг. Каждый ящик маркируют по ГОСТ 14192—71 с указанием дополнительных данных:

наименования предприятия-изготовителя;

наименования препарата;

активности препарата, ЕД;

номера серии;

количества коробок в ящике;

условий хранения;

срока годности;

обозначения настоящего стандарта.

На каждый ящик наносится предупредительный знак: «Осторожно, стекло!».

4.6. Спермосан-3 транспортируют в соответствии с требования-

ми ГОСТ 17768—72.

4.7. Спермосан-3 хранят в сухом помещении при температуре не выше 20°C.

4.8. Срок годности спермосана-3 — 3 года со дня изготовления. По истечении указанного срока спермосан-3 подвергают испытанию и в случае соответствия требованиям, установленным настоящим стандартом, срок годности спермосана-3 может быть продлен еще на 1 год.

Контр экз.

Р. ЗДРАВООХРАНЕНИЕ. ПРЕДМЕТЫ САНИТАРИИ И ГИГИЕНЫ

Группа РЗ

Изменение № 1 ГОСТ 22636—77 Спермосан-3. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 20.10.89 № 3138 Дата введения 01.01.90

По всему тексту стандарта заменить единицу: мл на см³. Пункт 3.5.1. Заменить ссылки: ГОСТ 6371—73, ГОСТ 7148—70 на ГОСТ 25336—82; неключить ссылку: ГОСТ 4141—66. Пункты 3.6.1 (третий абзац), 3.7.1 (четвертый абзац), 3.10.1, 3.11.1. Заменить ссылку: ГОСТ 12487—67 на ГОСТ 20292—74.

Пункт 3.6.1. Шестой абзац изложить в новой редакции: «Кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор концентрации $c(\frac{1}{2}H_2SO_4) = 5$ моль/дм³ (5 н.)»;

(Продолжение см. с. 370)

· 369

(Продолжение изменения к ГОСТ 22636—77)

седьмой абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 3118 -67 на ГОСТ 3118-77; восьмой — одиннадцатый абзацы изложить в повой редакции: «Натрий азотнокислый по ГОСТ 4168-79, раствор концентрации с(NaNO₃) == 0,1 моль/дм³ (0,1 н.).

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328--77, раствор концентрации с (NaOH) --

·= 5 моль/дм³ (5 н.).

Квасцы железоаммонийные по ТУ 6—09 -5359—87, раствор с массовой долей 1 %.

β-нафтол по ТУ 6—09--5418—88, щелочный раствор с массовой долей

10 % ».

Пункт 3.6.2.2. Второй абзац изложить в новой редакции: «К 1 см³ фильтрата, приготовленного во п. 3.6.2.1, прибавляют 1 см³ натрия гидроокиси, раствор концентрации с (NaOH) = 5 моль/дм³ (5 н.) и нагревают на кипящей водяной бане в течение 2 мин. К охлажденной жидкости прибавляют 1 см³ раствора серйой кислоты концентрации с (H₂SO₄) = 5 моль/дм³ (5 н.) и 1 см³ водного раствора железоаммонийных квасцов с массовой долей 1%. При наличии стрептомицина сульфата появляется розово-фиолетовое окращивание».

Пункт 3.7.1. Седьмой абзац Заменить ссылку: ГОСТ 199-68 на ГОСТ

199-78;

(Продолжение см. с. 371)

десятый двенадцатый абзаны изложить в новой редакции: «Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, раствор концентрации c (NaOH) — 1 моль/дм³ (1 н.). Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор концентрации c ($\frac{1}{2}$ H₂SO₁) \rightarrow 1 моль/дм3 (1 н.).

1 моль/дм1 (1 н.).

Натрий серцоватистокислый (тиосульфат натрия), раствор концентрации $(Na_2S_2O_3) = 0.01 \text{ monstant } (0.01 \text{ H}) > 0.01 \text{ H}$

четырнадцатый пестнадцатый абчацы изложить в новой редакции: «Кислота сериая по ГОСТ 4201—77, раствор концентрации с ($^{1}/_{2}H_{2}SO_{4}$) = 6 моль/дм³ (6 н.) н с (1/2H2SO1) 2 моль/дм3 (2 н.).

Йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации 0,01 моль/дм³ (0,01 ш.). Крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор с массовой долей 1 %»; дополнить абзацем: «Ацетатный буфер с pH 4,5 ± 0,05; готовят по л. 3.7.2.1». Пункт 3.7.2.1. Наименование изложить в новой редакции: «Приготовление

раствора ацетатного буфера».

Пункт 3.7.2.2. Наименование изложить в новой редакции: «Приготовление раствора йода концентрации $c(1_2) = 0.01$ моль/дм³ (0.01 н.) с массовой долей поднетого калия 10 %»;

первый абзац.Заменить слова: «0,1 н. раствор йода» на «раствора йода кон-

центрации $c(l_2) == 0.1$ моль/дм³ (0.1 н)».

Пункт 3.7.2.3. Наименование изложить в новой редакции: «Установление титра растворимости тиосульфата натрия концентрации $c(Na_2S_2O_3) = 0.01$ моль/дм³

(0,01 H.)»;

первый абзац. Заменить слова: «20 %-ного раствора йодида калия в 20 мл 2 н. раствора серной кислоты» на «раствора йода калия с массовой долей 20 % и 20 см³ раствора серной кислоты концентрации $c(1/2H_2SO_4) = 2$ моль/дм³ (2 н.)»; «0,01 н. раствором тиосульфата натрия до зеленовато-желтого окрашивания. Затем прибавляют 2-3 мл 1 %-ного раствора крахмала» на «раствором тиосульфата натрия концентрации c (Na₂S₂O₃) = 0.01 моль/дм 3 (0.01 и.) до зеленовато-желтого окрашивания.

Затем прибавляют 2—3 см² раствора крахмада с массовой долей 1 % ». Пункт 3.7.3.1 изложить в новой редакции: «3.7.3.1. Основное титрование. В две колбы с притертой пробкой вместимостью 250 см3 вносят стеклянной измерительной пипеткой по 5 см³ раствора препарата, прибавляют 2 см³ раствора гидроокиси натрия концентрации c (NaOH) = 1 моль/дм³ (1 н.) и оставляют на 20 мин. Затем к смеси прибавляют 2 см³ раствора соляной кислоты концентрации c (HCl) = 1 моль/дм³ (1 н.), 5 см³ 0,3 М раствора ацетатного буфера, 20 см³ раствора йода концентрации c (l_2) = 0,01 моль/дм³ (0,01 н.) и оставляют на 20 мин в темном месте. Избыток пода оттитровывают. Одновременно проводят контрольное титрование. Для этого в две колбы с притертой пробкой вместимостью по 250 см³ каждая вносят по 5 см³ раствора препарата, прибавляют по 5 см³ 0,3 М раствора ацетатного буфера, 20 см³ раствора йода концентрации с (I₂) = 0,01 моль/дм³ (0,01 н.), оставляют на 20 мин в темном месте и затем избыток йода оттитровывают раствором тиосульфата натрий концентрации $c(Na_2S_2O_3) = 0.01 \text{ моль/дм}^3 (0.01 \text{ н.}).$

Примечание. Раствор соляной кислоты концентрации c(HCI) = 1 моль/дм3 (1 н.) должен быть оттитрован раствором едкого натра концентрации c(NaOH) = 1 моль/дм3 (1 н.).

Поправочный коэффициент К (для расчета по п. 3.7.4 настоящего стандарта) раствору тиосульфата натрия концентрации $c(Na_2S_2O_3) \triangleq 0.01$ моль/дм³ (0,01 н.) вычисляют по формуле

$$K = \frac{V}{V_1}$$
 .

Пункт 3.7.4. Формула. Экспликация. Заменить слова: <0.01 н. раствора йода» на «раствора йода концентрации $c(I_2) = 0.01$ моль/дм» (0.01 н.)»; <0.01 н. ра створу тиосульфата натрия» на «раствору тиосульфата натрия концентрации $c(Na_2S_2O_3) = 0.01$ моль/дм³ (0.01 н.)»; «0.01 н. раствора йода» на «раствора йода концентрации $c(I_2) = 0.01$ моль/дм³ (0.01 н.)».

(Продолжение см. с. 372)

Пункт 3.8.1. Пятый, щестой абзацы изложить в новой редакции: «Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77

Кислота соляная по ГОСТ 3118 -77, раствор концентрации с (ПСІ) -=

5,2 моль/дм³ (5,2 н.)»,

седьмой абзац. Исключить ссылку: ГОСТ 4215--66; девятый абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 4159--64 на ГОСТ 4159--79; десятый абзац. Исключить ссылку: ГОСТ 4161--67:

одиннадцатый, двенадцатый абзацы изложить в новой редакции. «Железо хлорное по ГОСТ 4147—74, раствор с массовой долей 0,25 %. Квасцы железоаммонийные по ТУ 6—09—5359—77, раствор с массовой до-

лей 0,25 % ».

Пункт 3.8.2.1. Третий абзац. Заменить слова: «5 н. раствора едкого натра» на «раствора натрия гидроокиси концентрации $c({\rm NaOH})=5$ моль/дм³ (5 н.)»; «5.2 н. раствора соляной кислоты и 5 мл 0,25%-ного титрованного раствора хлорного железа» на «раствора соляной кислоты концентрации c(HCl) =— 5,2 моль/дм³ (5,2 н.) и 5 см³ титрованного раствора хлорного железа с массовой долей 0,25 %».

Пункт 3.9.1. Второй абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 4204-66 на ГОСТ

4204-77:

третий абзац. Исключить ссылку: ГОСТ 10816-64;

четвертый, пятый абзацы изложить в новой редакции: «Қалий бромистый ло ГОСТ 4160—74, раствор с массовой долей 10 %.

Калий бромноватокислый по ГОСТ 4457-74, раствор концентрации

 $c(KBrO_3) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.)».

Пункт 3.9.3. Формула. Экспликация. Заменить слова: «0,1 н. раствора бромноватокислого калия» на «раствора бромноватскислого калия концентрации $c(KBrO_3) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.)».

Пункт 3.10.1. Заменить ссылки: ГОСТ 10515-75 на ГОСТ 25336-82, ГОСТ

17206—71 на ГОСТ 17206—84, ГОСТ 4233—66 на ГОСТ 4233—77;

неключить есылку: ГОСТ 11232—65.

Пункт 3.10.2. Второй абзац. Заменить слова: «0,9 %-ного раствора хлори-

стого натрия» на «раствора хлористого натрия с массовой долей 0,9 %». Пункт 3.11.1, Заменить ссылки: ГОСТ 8284—67 на «технической докумен-

тации».

исключить ссылку: ГОСТ 5.1314--72.

Пункт 3.11.2. Первый абзац. Заменить слова: «3,0 %-ный раствор лимонномислого натрия» на «раствор лимоннокислого натрия с массовой долей 3 %».

Пункт 3.11.3.3. Первый абзац. Заменить слова: «3,0 %-ного раствора лимонмокислого натрия» на «раствора лимоннокислого натрия с массовой долей 3 %»; «3 %-ный раствор лимоннокислого натрия» на «раствор лимоннокислого натрия с массовой долей 3 %»;

последний абзац. Заменить слова: «3 %-ного раствора лимоннокислого нат-

рия» на «раствора лимоннокислого натрия с масссвой долей 3 %».

Пункт 4.4 дополнить абзацем: «Допускается упаковывать флаконы в картонные коробки с гнездами по 20 шт. 10 двадцатиместных коробок с препаратом, Фклеенных бандеролью, упаковывают в стопы оберточной бумагой по ГОСТ В273—75. В стопу вкладывают 4 экземпляра наставления по применению спермоchana-3. На стопу наклеивают этикетку с теми же обозначениями, что и на банжероли, и указывают количество флаконов в одной стопе».

Пункт 4.5. Заменить ссылки: ГОСТ 5959-71 на ГОСТ 5959-80, ГОСТ **20**91—69 на ГОСТ 2991—85, ГОСТ 15629—70 на ОСТ 64—064—88, ГОСТ

14192—71 на ГОСТ 14192—77.

Пункты 4.5, 4.6. Заменить ссылку: ГОСТ 17768-72 на ГОСТ 17768-80. (HYC № 1 1990 r.)

Изменение № 2 ГОСТ 22636—77 Спермосан-3. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации метрологии СССР от 28,06,91 № 1185

Дата введения 01.12.91

Вводную часть дополнить аблацем: «Требования настоящего стандарта являются обязательными».

Пункт 2.1 Последний абаац исключить

Пункт 22 изложить в новой редакции: «2.2 Каждая серня препарата (за исключением показателя «Безвредность») должна быть проверена отделом техначеского контроля (ОТК) предприятия-изготовителя.

По показателю «Безвредность» каждая серяя препарата должна быть проверена Всесоюзным государственным научно-контрольным институтом ветпрепаратов на предприятин-изготовителе».

Пувкт 2.5 Исключить слова: «государственный контролер или», «Министерство сельского хозяйства СССР».

(Продолжение см. с. 130)

Пункт 3.1.1. Заменить слова: «государственного контролера» на «предприятия-изготовителя».

Пункты 3.6.1, 3.7.1, 3.10.1, 3.11.1. Заменить ссылку: ГОСТ 12487-67 на

ΓOCT 20292-74

ГОСТ 3118-67 на FOCT Пункты 3.6.1, 3.7.1, 3.8.1. Заменить ссылки: 3118-77, FOCT 4328-66 Ha FOCT 4328-77.

Пункты 3.6.1, 3.7.1, 3.9.1. Заменить ссылки: ГОСТ 4204-66 на ГОСТ 4204-77, FOCT 4168-66 Ha FOCT 4168-79.

Пункты 3.6.1, 3.8.1. Исключить ссылку: «по ГОСТ 4205—68». Пункт 3.7.1, Заменить ссылки: ГОСТ 199—68 на ГОСТ 199—78, LOCL

4215-66 на ГОСТ 244-76, ГОСТ 10163-72 на ГОСТ 10163-76. Пункты 3.7.1, 3.8.1. Заменить ссылку: ГОСТ 4159—64 на ГОСТ 4159—79. Пункт 3.8.1. Заменить ссылку: ГОСТ 4215—66 на ГОСТ 244—76. Пункт 3.9.1. Исключить ссылку: «по ГОСТ 10816—64».

Пункт 3.10.1 Заменить ссылки: ГОСТ 11232-65 и ГОСТ 10515-75 на FOCT 26336-82, FOCT 17206-71 на FOCT 17206-84, FOCT 4233-66 на FOCT 4233 77. Пункт 311.1. Заменить ссылку: ГОСТ 5.1314-72 на ГОСТ 22280-76,

(MYC № 10 1991 г.)

Редактор Т. И. Василенко
Технический редактор Л. Я. Митрофакова
Корректор В. В. Лобачева