

Recommended by Candidate of Pharmacy, associate professor I.I.Baranova

UDC 615.26:615.454.1:615.014.4:615.071

DETERMINATION OF THE SHELF-LIFE AND STORAGE CONDITIONS OF THE GEL FOR TREATMENT OF WOUNDS IN THE II PHASE OF THE WOUND PROCESS

O.S.Kran, O.G.Bashura

National University of Pharmacy

Key words: gel; stability; organoleptic indicators; physical and chemical indicators; shelf-life; storage conditions

With the purpose of complex research of soft medicinal product – gel for treatment of wounds in the II phase of the wound process the assessment of the indicators, which are specified in the corresponding normative documents and allow to control comprehensively the quality of the product developed during its shelf-life, has been carried out. During the experiment the methods regulated by such normative documents as the SPhU and SUC 24.5-37-103:2004 "Cosmetic Gels" have been used. The gel developed was stable according to the experimental indicators within 2 years under the modes studied: the pH value was stable for all the series of the gel samples and was within the range of 5.0-7.5; the quantitative content of the substances was within the QCM project; the mass of a gel tube did not change. After centrifugation the gel breaking was not observed, the temperature change did not also affect the stability of the product developed during the study. The data obtained allowed to recommend the shelf-life of 2 years at the room temperature in aluminium tubes. Based on the study of the structural-mechanical properties of the gel samples during storage the complete flow rheograms have been built, according to their data it can be seen that during the period under research the gel samples have not practically changed their rheological characteristics. It indicates the strength of the gel structure and the right choice of active substances and excipients, their concentrations, and the rational technology. The mechanical stability values of the product developed during the whole storage period have not practically changed, and it indicates the drug stability in the process of storage, as well as the absence of interaction between the active substances. According to the research data both after preparation and during the long storage of the gel the indicators obtained characterize it as a structured system with positive consumer and structural-mechanical properties.

A responsible stage when developing a new medicine is its standardization. It includes the assessment of the indicators (organoleptic, physical and chemical, microbiological, etc.), which are specified in the corresponding normative documents (SPhU, DSTU, SUC) and allows to control comprehensively the quality of the product developed during its shelf-life determined experimentally [1, 4, 12].

Additionally, with the purpose of the complex research of a soft medicine it is expedient to study its structural-mechanical parameters in the process of storage since these indicators also determine the level of completeness and the release rate of active substances from the base and affect the stability of the gel developed [6, 9].

During the experiment the methods regulated by such normative documents as the SPhU and SUC 24.5-37-103:2004 "Cosmetic Gels" have been used [2, 3].

Experimental Part

As the objects of the research we selected the gel samples with allantoin, glucosamine hydrochloride and lavender oil [5].

To determine the shelf-life, the gel was stored in 30 g aluminium tubes at temperatures (8-15) °C and (15-25) °C. The study of the gel stability was carried out on five series for 27 months analyzing the samples investigated every 6 months. As containers the aluminum tubes

with the membrane and bouchons (TC U 25363020-01-98) with the internal coating polish of Paclac 11-15-000 type were used.

Results and Discussion

As we can see from Table 1, the gel developed was stable by the experimental indicators within 2 years under the modes studied (at the cool and room temperatures). The results of the stability study of other four test series of the medicine developed were identical.

It was experimentally proven that the pH value was stable for all the series of the gel samples and was within the given range of 5.0-7.5 over the estimated period of storage.

The research conducted showed that after centrifugation the gel breaking was not observed, the temperature change did not also affect the stability of the product developed within two years.

It has been noted that the quantitative content of such substances as glucosamine hydrochloride, allantoin, lavender oil, sodium benzoate and ethanol is within the limits of the QCM project.

We also observed the mass of the gel tube content during the period of storage. It has been noted that the samples have stable values, they do not dry up and break. Thus, the data obtained allow to recommend the shelf-life of 2 years at the room temperature in aluminium tubes.

Table 1

Assessment of indicators of the gel for treatment of wounds in the II phase of the wound process during storage

Name of the indicator	Requirements of the QCM	Samples stored at the cool temperature						Shelf-life, months						
		Start	6	12	18	24	27	Start	6	12	18	24	27	
Appearance	Homogeneous opaque jelly-shaped mass without any foreign impurities	Homogeneous opaque jelly-shaped mass without any foreign impurities	-/-	-/-	-/-	-/-	Heterogeneous mass	Homogeneous opaque jelly-shaped mass without any foreign impurities	-/-	-/-	-/-	-/-	Heterogeneous mass	
Colour	Should correspond to the product colour	Yellowish	-/-	-/-	-/-	-/-	Yellowish	Yellowish	-/-	-/-	-/-	-/-	Yellowish	
Odour	Should correspond to the product odour	Characteristic for lavender oil	-/-	-/-	-/-	-/-	Characteristic for lavender oil	Characteristic of lavender oil	-/-	-/-	-/-	-/-	Characteristic for lavender oil	
Colloidal stability	Stable	Stable	-/-	-/-	-/-	-/-	Unstable	Stable	-/-	-/-	-/-	-/-	Unstable	
Identification	– glucosamine hydrochloride – allantoin – linalool – linalyl acetate – ethanol – sodium benzoate	Match the retention times of the reference solution peaks	-/-	-/-	-/-	-/-		Match the retention times of the reference solution peaks	-/-	-/-	-/-	-/-		
Quantitative content:														
– glucosamine hydrochloride	9.5-10.5 mg/g	10.0±0.2	9.9±0.2	9.8±0.3	9.8±0.2	–	–	10.0±0.2	9.8±0.2	9.8±0.3	10.0±0.3	10.2±0.2	–	
– allantoin	14.25-15.75 mg/g	15.5±0.2	15.3±0.2	14.9±0.4	14.8±0.2	15.0±0.4	–	–	15.4±0.2	14.8±0.2	14.7±0.4	14.9±0.3	15.2±0.3	–
– linalool	not less than 0.8 mg/g	not less than 0.8	not less than 0.8	not less than 0.8	not less than 0.8	not less than 0.8	–	–	not less than 0.8	–				
– linalyl acetate	not less than 1.0 mg/g	not less than 1.0	not less than 1.0	not less than 1.0	not less than 1.0	not less than 1.0	–	–	not less than 1.0	–				
– ethanol	4.5-5.5 mg/g	5.02±0.03	5.00±0.02	4.80±0.03	4.75±0.02	4.65±0.04	–	–	5.02±0.05	5.05±0.03	4.80±0.04	4.70±0.03	4.55±0.02	–
– sodium benzoate	0.8-1.1 mg/g	1.00±0.02	1.00±0.02	0.95±0.03	0.90±0.04	0.87±0.04	–	–	1.00±0.02	1.00±0.03	0.94±0.02	0.89±0.04	0.84±0.02	–
pH of 10% solution	5.0-7.5	6.95±0.3	6.93±0.2	6.91±0.2	6.86±0.2	6.82±0.2	4.85±0.2	6.95±0.3	6.90±0.3	6.88±0.2	6.85±0.3	6.80±0.2	4.90±0.2	
Mass of the tube's content, g	Permissible deviations from the nominal mass of 1.2 g (from 28.8 g to 31.2 g)	30.3±0.5	30.2±0.4	30.0±0.2	30.0±0.5	29.7±0.4	–	30.3±0.5	30.0±0.4	29.8±0.4	29.6±0.5	29.3±0.5	–	

Note: h=5, P=95%.

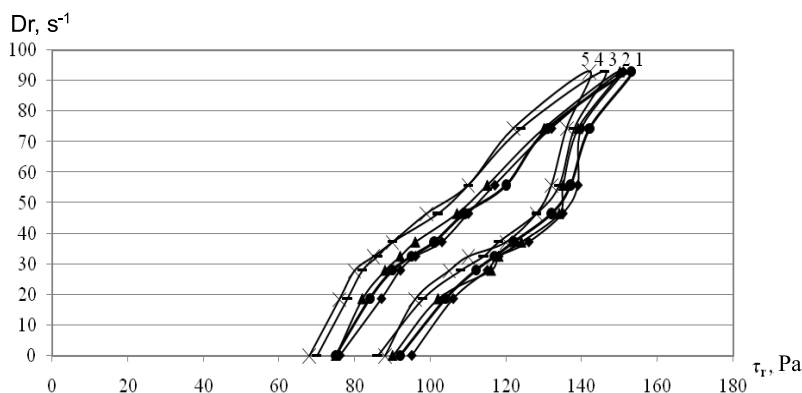


Fig. Rheograms of the gel samples: 1 – after preparation; 2 – in 6 months; 3 – in 12 months; 4 – in 18 months; 5 – in 24 months.

Taking into account that the gel developed refers to a soft form it is reasonable to study additionally its structural-mechanical properties during the process of storage [8, 11]. The study of these properties was performed immediately after preparation and in every 6 months of storage at the room temperature within 24 months. On the basis of the data obtained the complete flow rheograms of the gel samples were built.

As we can see from Fig., the gel samples after preparation, as well as in the process of storage within the period under research did not practically change their rheological characteristics, the flow type remained plastic, the area of the hysteresis loop also did not change. It indicates the strength of the gel structure and the right choice of active substances and excipients, their concentrations, and the rational technology.

For additional determination of the gel stability in the process of storage the values of mechanical stability (MS) were calculated according to the measurement results immediately after preparation and in every 6 months [6, 11] (Tab. 2).

As we see from Tab. 2, the MS values of the product developed during the whole storage period have not practically changed, and it indicates the positive indicators of structural-mechanical properties, namely the drug stability in the process of storage, as well as the absence of interaction between the active substances.

Thus, based on the research data both after preparation and during the long storage of the gel for treating

Table 2
The values of the gel MS

Time of observation	MS
Immediately after preparation	1.24
In 6 months	1.22
In 12 months	1.24
In 18 months	1.26
In 24 months	1.26

wounds in the II phase of the wound process the indicators obtained characterize it as a structured system with positive consumer and structural-mechanical properties.

CONCLUSIONS

The stability of the gel developed at the cool and room temperatures has been studied by the following indicators: appearance, colour, odour, colloidal stability, qualitative and quantitative content of active substances and the preservative, pH of 10% gel solution, mass of the tube content and some rheological indicators. The data obtained have been used when developing the QCM project. It has been determined that the products developed are structured systems with a non-Newtonian type of the flow and particular thixotropic properties. The indicators of the mechanical stability calculated confirm their stability during storage, and it allowed to recommend the shelf-life of 2 years at the room temperature in aluminium tubes.

REFERENCES

- Баранова І.І., Половко Н.П. // Погляд върху световната наука – 2010: матер. VI Междунар. науч.-практ. конф., София, 17-25 дек. 2010 г. – София, 2010. – С. 6-8.
- Гели косметичні. Загальні технічні умови: СОУ24.5-37-103:2004. – [Действительный от 2005-02-01]. – К. : Мінагрополітика України, 2004. – 6 с. – (Стандарт Мінагрополітики України).
- Державна фармакопея України / Державне підприємство «Науково-експертний фармакопейний центр». – 1 вид. – Х.: РІРЕГ, 2001. – 556 с.
- Долейко Н.В. // Фармаком. – 2001. – №4. – С. 1-7.
- Кран О.С., Башура О.Г. // Актуальні питання створення нових лікарських засобів: зб. матер. Всеукр. наук.-практ. конф. студ. та молодих учених, 19-20 квітня 2012 р., м. Харків. Т. I. – Х.: Вид-во НФАУ, 2012. – 216 с.
- Назарова О.С. // Фармаком. – 2004. – №2. – С. 59-65.
- Cleveland: BF Goodrich Company / Amer. Pharm. Assoc. – The Pharm. Press., 2000. – P. 44141-3247.
- Kamal Al-Malan // Annual Transactions of the Nordis Rheol. Soc. – 2006. – Vol. 14. – P. 108-115.

9. Malkin A.Ya. – UK: William Andrew. *Applied Sci. Publishers*, 2006. – 474 p.
10. Mezger Th.G. – UK: William Andrew. *Applied Sci. Publishers*, 2006. – 299 p.
11. Rao K.P., Najmuddin M.D., Satyanath B. // *Asian J. Pharm. [serial online]*. – 2008 [cited 2013 Sep. 6] – Vol. 2. – P. 150-3. Available.
12. Swarbrick J., Boylan J.C. // *J. Pharm. Exp. Ther.* – 2002. – Vol. 3. – P. 3005-3019.

ВИЗНАЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ ТА УМОВ ЗБЕРІГАННЯ ГЕЛЮ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ РАН У ІІ ФАЗІ РАНОВОГО ПРОЦЕСУ

О.С.Кран, О.Г.Башура

Ключові слова: гель; стабільність; органолептичні показники; фізико-хімічні показники; термін придатності; умови зберігання

З метою комплексного дослідження м'якого лікарського засобу гелю для лікування ран у другій фазі ранового процесу проведена оцінка показників, які вказані у відповідній нормативній документації та дозволяють всебічно проконтролювати якість розробленого засобу протягом всього терміну придатності. Також визначені його структурно-механічні параметри у процесі зберігання. При проведенні експерименту використовувались методики, що регламентуються наступними нормативними документами: ДФУ, а також СОУ 24.5-37-103:2004 «Гелі косметичні». За даними експерименту розроблений гель був стабільний за вказаними показниками протягом 2 років при досліджуваних режимах: значення pH було стабільним для всіх серій зразків гелю та знаходилося у межах 5,0-7,5; кількісний вміст речовин знаходився у межах, закладених у проекті МКЯ; маса вмісту туби гелю не змінювалась. Після центрифугування не спостерігалось розшарування гелю, зміна температури також не вплинула на стабільність розробленого засобу на протязі часу вивчення. Отримані дані дозволили рекомендувати термін зберігання 2 роки при кімнатній температурі у тубах алюмінієвих. На підставі вивчення структурно-механічних властивостей зразків гелів у процесі зберігання були побудовані повні реограми течії, за даними яких видно, що впродовж досліджуваного періоду зразки практично не змінювали свої реологічні характеристики, що свідчить про міцну гелеву структуру та правильний вибір активних і допоміжних речовин, їх концентрацій, а також раціональної технології. Значення механічної стабільності розробленого засобу на протязі всього терміну зберігання практично не змінювалось, що свідчить про стабільність препарата у процесі зберігання, а також про відсутність взаємодії між діючими речовинами. За даними проведених досліджень як після приготування, так і при тривалому зберіганні гелю одержані показники характеризують його як структуровану систему з позитивними споживчими та структурно-механічними властивостями.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СРОКА ГОДНОСТИ И УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ГЕЛЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ РАН ВО ІІ ФАЗЕ РАНЕВОГО ПРОЦЕССА

А.С.Кран, А.Г.Башура

Ключевые слова: гель; стабильность; органолептические показатели; физико-химические показатели; срок годности; условия хранения

С целью комплексного исследования мягкого лекарственного средства геля для лечения ран во второй фазе раневого процесса проведена оценка показателей, которые указаны в соответствующей нормативной документации и позволяют всесторонне проконтролировать качество разработанного средства в течение всего срока годности. Также определены его структурно-механические параметры в процессе хранения. При проведении эксперимента использовались методики, которые регламентируются следующими нормативными документами: ГФУ, а также СОУ 24.5-37-103:2004 «Гели косметические». По данным эксперимента разработанный гель был стабилен по указанным показателям в течение 2 лет при исследуемых режимах: значение pH было стабильным для всех серий образцов и находилось в пределах 5,0-7,5; количество содержание веществ находилось в пределах, заложенных в проекте МКК; масса содержимого тубы геля не менялась. После центрифугирования не наблюдалось расслоение геля, изменение температуры также не повлияло на стабильность разработанного средства на протяжении времени изучения. Полученные данные позволили рекомендовать срок хранения 2 года при комнатной температуре в тубах алюминиевых. На основании изучения структурно-механических свойств образцов гелей в процессе хранения, были построены полные реограммы течения, по которым видно, что на протяжении исследуемого периода образцы практически не меняли свои реологические характеристики, что свидетельствует о прочной гелевой структуре и правильном выборе активных и вспомогательных веществ, их концентрации, а также рациональной технологии. Значение механической стабильности разработанного средства на протяжении всего срока хранения практически не менялось, что свидетельствует о стабильности препарата в процессе хранения, а также об отсутствии взаимодействия между действующими веществами. По данным проведенных исследований как после приготовления, так и при длительном хранении геля полученные показатели характеризуют его как структурированную систему с положительными потребительскими и структурно-механическими свойствами.