



VALIDACIÓN DE UN MÉTODO ANALÍTICO PARA SOLUCIONES DE IRINOTECAN EN UNA UNIDAD DE FARMACIA ONCOLÓGICA.

Autores : Sánchez López P, Méndez Fernández MJ, Prats Oliván P, Martín Sánchez F, Álvarez Herranz P, Chamorro Merino G.

Objetivos:

El objetivo de este trabajo es validar un método analítico para soluciones de irinotecán por espectrofotometría ultravioleta elucidando su linealidad, exactitud y precisión.

Material y Métodos:

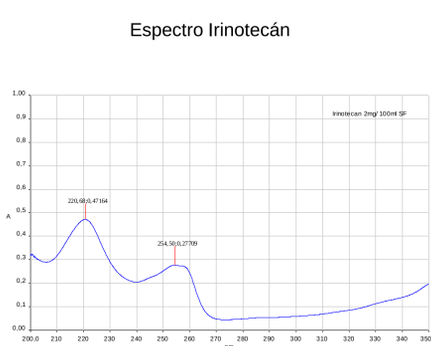
Se parte de la especialidad farmacéutica de irinotecán usada en nuestro hospital, una solución de 20mg/ml, y a partir de ella se preparan en cabina de flujo laminar vertical y con todas las exigencias de reconstitución y dilución de citostáticos, cinco soluciones de 0,4 – 0,8 - 1,2 – 1,6 y 2 mg/100ml, empleando como diluyente suero fisiológico 0,9% en envases de 100ml (todos del mismo lote de producción) para evitar al máximo la manipulación del citostático.

Mediante barrido en un espectrofotómetro Perkin-Elmer Lambda 40 se comprueba que el irinotecan tiene un espectro característico en la zona UV del espectro electromagnético y se selecciona la longitud de onda a la que aparece el pico de absorción mejor delimitado, **220,68 nm**; a continuación se realiza una recta de calibración a partir de las absorbancias a esa longitud de onda de las soluciones descritas; para todo ello se utilizan cubetas de cuarzo específicamente destinadas a este fin, al igual que el resto de material empleado.

Una vez realizada la recta de calibración, se toman tres soluciones, las de concentraciones intermedias, para determinar la precisión del método analítico, mediante el análisis de la repetibilidad y la reproducibilidad, calculando los coeficientes de variación de los conjuntos de las diferentes mediciones realizadas. A tal fin durante cinco días se realizan varias mediciones diarias de cada una de las soluciones seleccionadas (cinco el primer día y tres los siguientes), el primer día por un único analista y los días siguientes por distintos analistas.

El estudio de la exactitud se desarrolla a partir de cinco series de las tres soluciones intermedias, para las que se calcula el porcentaje de recuperación con respecto a la concentración teórica, verificando la existencia de homogeneidad de variancias y comparando los errores mediante un ensayo de validez de medias (ANOVA)

Resultados:



Se obtiene una linealidad caracterizada por la recta $A=0,0586+0,69517x$, $r^2 =0,9934$, F Snedecor 595,86, $p<0,01$.

Reproducibilidad

Concentración del control	Señal 1º Día	Señal 2º Día	Señal 3º Día	Señal 4º Día	Concentración Media	CV (%)
0,8mg /100 ml	0,671	0,651	0,698	0,675	0,89	3,28
	0,658	0,658	0,704	0,698		
	0,662	0,671	0,699	0,689		
	0,657	0,712	0,698	0,705		
	0,658	0,703	0,701	0,696		
1,2mg /100 ml	0,888	0,897	0,896	0,883	1,21	1,88
	0,889	0,882	0,924	0,900		
	0,888	0,885	0,914	0,900		
	0,888	0,936	0,910	0,910		
	0,893	0,931	0,907	0,909		
1,6mg /100 ml	1,180	1,173	1,230	1,195	1,64	1,75
	1,181	1,183	1,216	1,209		
	1,177	1,176	1,217	1,212		
	1,183	1,238	1,212	1,217		
	1,180	1,214	1,218	1,215		

Repetibilidad

Concentración del control mg/100 ml	Nº de Análisis	Señal	Concentración media mg/100 ml	CV (%)
0,8mg /100 ml	5	0,671	0,87	0,96
		0,658		
		0,662		
		0,657		
		0,658		
1,2mg /100 ml	5	0,888	1,20	0,26
		0,889		
		0,888		
		0,888		
		0,893		
1,6mg /100 ml	5	1,180	1,61	0,19
		1,181		
		1,177		
		1,183		
		1,180		

Exactitud

Concentración del control mg/100 ml	Nº de Análisis	Señal	% Recuperación Medio	DE
0,8mg /100 ml	5	0,671	108,35	1,04
		0,658		
		0,662		
		0,657		
		0,658		
1,2mg /100 ml	5	0,888	99,57	0,26
		0,889		
		0,888		
		0,888		
		0,893		
1,6mg /100 ml	5	1,180	100,84	0,19
		1,181		
		1,177		
		1,183		
		1,180		
% Medio Global			102,91	

P= 0,15305; No significativo. La técnica tiene una exactitud adecuada.

Conclusiones:

Se ha puesto a punto un método analítico para el control de las soluciones de irinotecan rápido, factible en las condiciones de la rutina clínica diaria y suficientemente fiable, para la finalidad propuesta, tanto en términos de precisión como de exactitud.

Referencias:

- Ficha Técnica
- Castro M y otros. Validación de métodos analíticos AEFI. Comisión de Normas de Buena Fabricación y Control de Calidad