



DAPSONA (EUR. PH.)

CODIGO ARTICULO.: 002614		Nº CAS: 80-08-0	Nº ANÁLISIS: 167/25
LOTE FABRICANTE:	DAPS/24-25/002	ID CERTIFICADO:	46.833
LOTE PROVEEDOR:	----	FECHA FABRICACIÓN:	01/06/2024
LOTE META:	0020625	FECHA RETEST:	30/05/2029

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Polvo cristalino blanco o ligeramente amarillento	Polvo cristalino blanco
Solubilidad	Prácticamente insoluble en agua, totalmente soluble en acetona, escasamente soluble en etanol (96 %). Se disuelve en ácidos minerales diluidos	Conforme (*)
Punto de fusión	175 - 181 °C	177.1 °C
Identificación	Conforme	Conforme
Sustancias relacionadas		
Impureza B	=< 0.4 %	No Detectado
Impureza A	=< 0.3 %	No Detectado
Impureza C	=< 0.3 %	No Detectado
Impurezas inespecíficas	=< 0.10 %	0.06 % (TR = 21.77 min)
Impurezas totales	=< 1.0 %	0.06 %
Pérdida por desecación	=< 1.5 %	0.08 %
Cenizas sulfúricas	=< 0.1 %	0.08 %
Riqueza	99.0 - 101.0 %	100.7 %

NORMATIVAS QUE CUMPLE

Farmacopea Europea 11.4

OBSERVACIONES

Producto analizado al completo dentro de la EU, en concordancia con la normativa vigente "EudraLex - Volume 4 - Good Manufacturing Practice (GMP) guidelines" parte-II.

DAPSONA está sujeta a lo dispuesto en la guía ICH Q3D "Elemental Impurities" y cumple con lo indicado en las guías EMA/CHMP/ICH/82260/2006 - ICH Q3C (R6) "Residual solvents".

Todos los datos controlados por Metapharmaceutical Industrial SL.

(*) Datos adaptados del certificado de análisis del fabricante.

La ausencia de impurezas de N-nitrosaminas se ha asegurado después de un análisis de riesgos de acuerdo con la guía ICH Q9, ICH M7 y de acuerdo con las directrices EMA/428592/2019 Rev 2 y EMA/189634/2019.

Se dispone bajo petición de los certificados de solventes residuales, alérgenos, no-OMG y BSE-TSE, entre otros.

Todos los métodos de análisis están validados por las farmacopeas oficiales o son métodos internos validados del fabricante, que se pueden obtener a petición expresa. La información anterior no exime de la obligación de identificar el producto antes de su uso.

CONSERVACIÓN

Mantener el envase herméticamente cerrado. Conservar en un lugar fresco, seco y bien ventilado.

Fecha liberación: 14/10/2025
Firma: Albert Sánchez López (QP)
Dictamen: Correcto

Certificado original del fabricante disponible bajo petición o descargable en la página web

Los residuos químicos y sus envases deben ser entregados por la farmacia a un gestor autorizado para este tipo de residuos en su CCAA; en ningún caso puedan depositarse en el Punto SIGRE.

Fabricante: 40001000
MEDILUX LABORATORIES PVT. LTD.
Plot N. 98-99, Sector-1, Industrial Area
Distr. Dhar, Madhya Pradesh
454775 Pithampur