



BETAMETASONA VALERATO (EUR. PH.)

CODIGO ARTICULO.: 0239		Nº CAS: 2152-44-5	Nº ANÁLISIS: 250/23
LOTE FABRICANTE:	BV 105/0423	ID CERTIFICADO:	39.759
LOTE PROVEEDOR:	----	FECHA FABRICACIÓN:	01/04/2023
LOTE META:	0071023	FECHA RETEST:	30/03/2028

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Polvo cristalino blanco o casi blanco	Polvo cristalino blanco
Solubilidad	Prácticamente insoluble en agua, libremente soluble en acetona y en cloruro de metileno, soluble en etanol (96%)	Conforme (*)
Punto fusión	sobre 192 °C, con descomposición	192 °C (*)
Identificación A	Conforme	Conforme
Identificación B	Conforme	Conforme
Rotación óptica específica	+77 / +83	+79.1
Sustancias relacionadas		
Impureza A	=< 0.7 %	< 0.05 %
Impureza E	=< 0.3 %	No Detectado
Impureza G	=< 0.3 %	< 0.05 %
Impureza C	=< 0.15 %	< 0.05 %
Impureza H	=< 0.15 %	< 0.05 %
Impureza I	=< 0.15 %	No Detectado
Impurezas inespecíficas	=< 0.10 %	0.05 %
Impurezas totales	=< 1.5 %	0.05 %
Pérdida por desecación	=< 0.5 %	0.2 %
Riqueza	97.0 - 103.0 %	100.9 %

NORMATIVAS QUE CUMPLE

Farmacopea Europea 11.0

OBSERVACIONES

La Betametasona Valerato 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".

(*) 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

Consérvese únicamente en el recipiente de origen, en lugar fresco y bien ventilado.

Fecha Análisis: 02/11/2023
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: 40000314
SYMBIOTICA Speciality Ingredients Sdn. Bhd.
No. 518, Jalan Waja, 4
Taman Industri Waja
09000 Kulim Kedah Darul Aman