



## CLINDAMICINA HCL (EUR. PH.)

CODIGO ARTICULO.: 0406		Nº CAS: 21462-39-5		Nº ANÁLISIS: 271/25	
LOTE FABRICANTE: K-250106B		ID CERTIFICADO: 47.945			
LOTE PROVEEDOR: ----		FECHA FABRICACIÓN: 07/01/2025			
LOTE META: 0010925		FECHA RETEST: 07/01/2028			

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Polvo cristalino blanco o casi blanco, ligeramente higroscópico.	Polvo cristalino blanco, ligeramente higroscópico
Solubilidad	Muy soluble en agua, ligeramente soluble en etanol (96%)	Conforme (*)
Identificación A	Conforme	Conforme
Identificación D	Conforme	Conforme
pH	3.0 - 5.0	4.4
Rotación óptica específica	+135 / +150	+141
Sustancias relacionadas		
Impureza C	=< 4.0 %	0.8 %
Impureza B	=< 2.0 %	0.1 %
Cualquier otra impureza	=< 0.5 %	< 0.05 %
Impurezas totales	=< 6.0 %	0.9 %
Agua	3.0 - 6.0 %	4.3 %
Cenizas sulfúricas	=< 0.5 %	0.1 %
Riqueza	92.0 - 102.0 %	95.5 %

### NORMATIVAS QUE CUMPLE

Farmacopea Europea 11.0

### 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.

La Clindamicina Hidrocloruro 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 cerrado. Almacenar en un lugar fresco y bien ventilado.

Fecha liberación: 19/09/2025  
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:40000283  
ZHEJIANG TIANTAI PHARMACEUTICAL CO.LTD  
ADD: No.588, FENGZE ROAD  
317200 TIANTAI  
ZHEJIANG(Xina)