



CLOBETASOL 17 PROPIONATO (EUR. PH.)

CODIGO ARTICULO.: 0409		Nº CAS: 25122-46-7		Nº ANÁLISIS: 024/25	
LOTE FABRICANTE: APL/CLP/06077/L-24		ID CERTIFICADO: 44.920			
LOTE PROVEEDOR: ----		FECHA FABRICACIÓN: 01/10/2024			
LOTE META: 0220125		FECHA CADUCIDAD: 30/09/2029			

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Polvo cristalino blanco o casi blanco	Polvo cristalino blanco
Solubilidad	Prácticamente insoluble en agua, libremente soluble en acetona, moderadamente soluble en etanol (96 %)	Conforme (*)
Identificación	Conforme	Conforme
Rotación óptica específica	+112 / +118	+115
Sustancias relacionadas		
Impureza B	=< 0.3 %	< 0.3 %
Impureza E	=< 0.3 %	< 0.3 %
Impureza A	=< 0.2 %	< 0.2 %
Impureza D	=< 0.2 %	< 0.2 %
Impurezas inespecíficas	=< 0.10 %	< 0.10 %
Impurezas totales	=< 1.0 %	< 1.0 %
Pérdida por desecación	=< 0.5 %	0.2 %
Cenizas sulfúricas	=< 0.1%	0.07 %
Riqueza	97.0 - 102.0 %	100.7 %

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.

El Clobetasol Propionato 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

Mantener bien cerrado. Almacenar en un lugar fresco, seco y bien ventilado.

Fecha Análisis: 07/04/2025
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:40000473
ANUH PHARMA Ltd.
3-A Shivsagar Estate, North Wing
Dr Annie Besant Road Worli
400018 Maharashtra