

MICONAZOL (EUR. PH.)

CODIGO ARTICULO.: 151416	Nº CAS: 22916-47-8	Nº ANÁLISIS: 232/25
LOTE FABRICANTE: 025D076	ID CERTIFICADO: 47.511	
LOTE PROVEEDOR: ----	FECHA FABRICACIÓN: 01/04/2025	
LOTE META: 0300725	FECHA CADUCIDAD: 30/03/2030	

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Polvo blanco o casi blanco	Polvo blanco
Solubilidad	Muy poco soluble en agua, completamente soluble en metanol, soluble en etanol (96 %)	Conforme (*)
Identificación A	Conforme	Conforme
Identificación B	Conforme	Conforme
Punto de fusión		
Resultado A	83 - 87 °C	85 °C
Resultado B	< 2.0 °C	0.2 °C
Aspecto de la solución	Clara y no más intensamente coloreada que la solución de referencia Y6	Conforme
Rotación óptica	-0.10° / +0.10°	+0.0°
Sustancias relacionadas		
Impurezas inespecíficas	=< 0.10 %	< 0.05 %
Total impurezas	=< 0.30 %	< 0.05 %
Pérdida por desecación	=< 0.50 %	0.08 %
Cenizas sulfúricas	=< 0.10 %	0.02 %
Riqueza	99.0 - 101.0 %	100.2 %

NORMATIVAS QUE CUMPLE

Farmacopea Europea 11.0

OBSERVACIONES

Muestra polimorfismo.

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 Miconazol está sujeto 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 bien cerrado, en un lugar fresco y protegido de la luz.

Fecha liberación: 10/11/2025
 Firma: Albert Sánchez López (QP)
 Dictamen: Correcto

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

Fabricante: 40000299
 FDC LIMITED
 142-48 S.V. ROAD.
 400102 MUMBAI
 MAHARASHTRA (India)



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.