

TRIFLUOPERAZINA HCL (EUR. PH.)

CODIGO ARTICULO.: 46433082		Nº CAS: 440-17-5	Nº ANÁLISIS: 323/25
LOTE FABRICANTE:	TH-2506659	ID CERTIFICADO:	48.727
LOTE PROVEEDOR:	----	FECHA FABRICACIÓN:	01/06/2025
LOTE META:	0141025	FECHA CADUCIDAD:	30/05/2030

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Polvo cristalino de color blanco a amarillo pálido, higroscópico	Polvo cristalino de color blanco a amarillo pálido, higroscópico
Solubilidad	Libremente soluble en agua, soluble en etanol (96 %)	Conforme (*)
Identificación A	Conforme	Conforme
Identificación B	Conforme	Conforme
Identificación C	Conforme	Conforme
Identificación D	Conforme	Conforme
Identificación E	Conforme	Conforme
pH	1.6 - 2.5	1.6
Sustancias relacionadas	=< 0.5 %	< 0.5 %
Pérdida por desecación	=< 1.5 %	0.3 %
Cenizas sulfúricas	=< 0.1 %	0.05 %
Riqueza	99.0 - 101.0 %	99.4 %

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 Trifluoperazina 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

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

Fecha liberación: 28/10/2025
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:40001497
ANPHAR LABORATORIES PVT.LTD.
Extension Area, Phase-3, Gangyal, JAMMU
180010
180010 GANGYAL

