

## CERTIFICADO DE ANÁLISIS LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD

PRODUCTO

ATENOLOL COMPRIMIDOS 50 mg

REGISTRO ISP LOTE O SERIE CÓDIGO PRODUCTO IMPORTACIÓN

PRESENTACIÓN F-23332 75120D02 PT00379 388/19-01 FECHA DE ELABORACIÓN FECHA DE VENCIMIENTO COND. DE ALMACENAMIENTO 04-2020 03-2023

FABRICANTE DIRECCIÓN FABRICANTE

NO MAS DE 30 °C

X 1000 COMPRIMIDOS

PELL TECH CARE PVT. LTD.
PLOT N° 20B, TANSA FARM ESTATE, VILLAGE MET, GONSAI, BHIWANDI-WADA, THANE 421312, MAHARASHTRA STATE, INDIA.

NÚMERO MUESTREO VERSIÓN CERTIFICADO N° METODOLOGÍA ANALÍTICA UNIDADES IMPORTADAS MUESTRAS PARA ANALISIS OPKO (EST.)

CONTRAMUESTRAS LEGALES OPKO (EST.)
MUESTRAS ANALISIS EXTERNO (EST.)
CONTRAMUESTRAS LEGALES EXTERNO (EST.) PROCEDIMIENTO DE MUESTREO

MUESTREADO POR FECHA DE RECEPCIÓN INICIO DE ANÁLISIS TÉRMINO ANÁLISIS

1269-20

MA-F23332-01

POS-CCA-036 ARAMA 11-08-2020 12-08-2020 14-08-2020

ANÁLISIS	ESPECIFICACIONES	RESULTADO	MÉTODO
ASPECTO	Comprimidos blancos, circulares, planos con línea de fraccionamiemto en uno de sus lados .	Cumple	INSPECCIÓN VISUAL
IDENTIFICACIÓN	Positiva para Atenolol.  El tiempo de retención del pico de Atenol de la solución muestra se corresponde con el pico de la solución estándar, como se obtiene en la valoración del producto terminado.	Cumple	HPLC
PESO PROMEDIO	*Peso teórico del comprimido Límite: 180 mg ± 5% (171,0 mg - 189,0 mg).	187,4 mg	GRAVIMÉTRICO
DIMENSIONES	Diámetro: 8,0 mm ± 0,5 mm Espesor: 2,8 mm ± 0,5 mm	Diámetro: 8,2 mm Espesor: 3,2 mm	Vernier Caliper
DUREZA	3,0 - 9,0 Kg	3,5 Кр	DUROMETRO
FRIABILIDAD	No más de 1,0% p/p	0,2%	USP <1216>
TIEMPO DE DESINTEGRACIÓN	No más de 15 minutos	3 minutos, 16 segundos	USP <701>
DISOLUCIÓN	La cantidad disuelta de principio activo en cada uno de los vasos en 30 min, con un Q=80%, cumple con lo solicitado en el capitulo <711> USP El promedio de 12 unidades (S1 + S2) es igul o mayor que Q y ninguna unidad es menor que Q - 15%	92 - 90 - 91 - 95 - 89 - 85 % Promedio: 90 %	USP <711> HPLC
*UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACION POR VARIACION DE PESO	AV s 15,0%	2,6%	USP <905>
VALORACION	Cada comprimido contiene. Atenolol 50 mg Límite: Cada comprimido contiene entre 45,0 mg hasta 55,0 mg. Entre un 90,0% al 110,0% de la cantidad declarada.	49,2 mg/comp 98,4 %	HPLC, USP
TIPO DE ENVASE	Estuche de carton impreso que contiene Blíster PVC incoloro/ Aluminio impreso más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado.	Cumple	INSPECCIÓN VISUAL

RECHAZADO

18/08/2020

REFERENCIA:

OBSERVACIONES:

CALIFICACIÓN DEL PRODUCTO:

Solicitud de cambio 021-19

N° CAJA CONTRAMUESTRAS LEGALES: 1623

FIRMA/FECHA

08-2020

ANALISTA QUÍMICO Oscar Sanhueza

SUPERVISORA CONTROL DE CAUDAD

Evelyn Gajardo

DIRECCIÓN OPKO: AV. EL PARQUE 1307, MÓDULO 11, PUDAHUEL, SANTIAGO.

Químico Farmacéutico

Camilo Marambie Espinoza

D.T. CONTROL DE CAUDAD: