

CERTIFICADO DE ANÁLISIS LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD RESOLUCIÓN ISP N°0363 del 29-ENE-2016

CLOTRIMAZOL 1,0% / BETAMETASONA 0,05% CREMA TÓPICA NÚMERO ANÁLISIS INF-0525-19 PRODUCTO PRESENTACIÓN ESTUCHE X 1 POMO 15G VERSIÓN METODOLOGÍA ANALÍTICA Nº EPT-MA-122 -01 REGISTRO ISP F-20813 20 ESTUCHES **FABRICANTE** RENOVA LIFE SCIENCES LTDA. INDIA MUESTRAS PARA ANALISIS OPKO 40 ESTUCHES LOTE O SERIE 41904 CONTRAMUESTRAS LEGALES OPKO 3 ESTUCHES FECHA DE ELABORACIÓN 01/2019 MUESTRAS ANÁLISIS EXTERNOS CONTRAMUESTRAS LEGALES EXTERNOS 6 ESTUCHES FECHA DE VENCIMIENTO 12/2021 POS-CCA-036 COND. DE ALMACENAMIENTO NO MÁS DE 30 °C, PROTEGIDO DEL CALOR Y LUZ PROCEDIMIENTO DE MUESTREO ARAMA UNIDADES IMPORTADAS 30000 MUESTREADO POR CÓDIGO PRODUCTO 04-04-2019 PT00272 FECHA DE RECEPCIÓN FECHA INICIO DE ANÁLISIS 09-04-2019 N° IMPORTACIÓN 316/18 15-04-2019 NUMERO MUESTREO FECHA TÉRMINO DE ANÁLISIS 0494/19

ANÁLISIS	ESPECIFICACIONES	RESULTADO	MÉTODO
DESCRIPCIÓN	Crema blanca blanda libre de partículas extrañas.	Crema blanca blanda libre de partículas extrañas.	Inspección Visual
IDENTIFICACIÓN	Betametasona dipropionato: Tiempo de retención similar a estándar. Clotrimazol: Tiempo de retención similares a estándar.	Betametasona dipropionato: Tiempo de retención similar a estándar. Clotrimazol: Tiempo de retención similares a estándar.	USP, HPLC
VALORACIÓN DE CLOTRIMAZOL	Teórico: 1,0 g/100 g de crema Rango estabilidad: 90,0% - 110,0% de lo declarado 0,90 - 1,10 g/100 g de crema Liberación: No menor al 95% 0,095 g/100 g.	**1,04 g/100 g de crema 104,0 %	USP
VALORACIÓN BETAMETASONA	Teórico: 0,05 g/100 g Rango Estabilidad: 90,0%-110,0% de lo declarado 0,045 - 0,055 g/100 g de crema Liberación: No menor al 95% 0,0475 g/100 g	**0,052 g /100 g 104,0%	USP
LLENADO MÍNIMO	El peso promedio neto de 10 tubos llenos, no tienen menos de la cantidad declarada en la etiqueta del producto terminado y el contenido neto ninguno de estos tubos es no menos de 90% de lo declarado en rótulo del producto terminado.	Min:15,2g 101,3% Max: 15,5g 103,3% Promedio: 15,4g 102,7%	USP
VALORACIÓN CLOTRIMAZOL COMPUESTO RELACIONADO A	No más de 5% de la cantidad de Clotrimazol declarada en la etiqueta.	Menos de 5%	USP
CONTROL MICROBIOLÓGICO	Staphylococcus aureus : Ausente Pseudomona Aeruginosa : Ausente	*Ausencia/g * Ausencia/g	USP
TIPO DE ENVASE	Tubo de aluminio con recubrimiento interno de laca epoxífenolica, tapa de polietileno de alta densidad. Todo debidamente impreso, sellado y con folleto de información al paciente.	Tubo de aluminio con tapa. Todo debidamente impreso, sellado y con folleto de información al paciente.	Inspección Visual

REFERENCIA: CGV N°164 pág. 50 CALIFICACIÓN: APROBADO RECHAZADO

OBSERVACIONES: * Análisis realizado en Pharma ISA, informe N° 19-56047 **Numero de referencia OOS/042-19

1257

ANALISTA QUÍMICO: Cristian Garrido V.

N° CAJA CONTRAMUESTRAS LEGALES

REVISADO POR:

EMITIDO POR: Diana Mago

D.T. CONTROL DE CALIDAD:

Carlos Troncoso C.

DIRECCIÓN AV. EL PARQUE 1307, MODULO 11, PUDAHUEL, SANTIAGO.