

PRODUCTO: LEVOFLOXACINO COMPRIMII	DOS RECUBIERTOS 500 MG
CÓDIGO DE PRODUCTO (ENVASADO):	LOTE DE FABRICACIÓN (ENVASADO):
120-10-802	DDHC
No. DE LOTE LIMS: 2294	449 PROCEDIMIENTO DE PE-684-0027-v MUESTREO:
TAMAÑO DE ACONDICIONADO: Estuche x 7	Comprimidos Recubiertos, BLISTER PVC INCOLORO
FECHA DE LIBERACIÓN ANALÍTICA: 09	9-Abr-2020
FECHA DE INICIO DEL ANÁLISIS: 08	3-Abr-2020
FECHA DE TÉRMINO DEL ANÁLISIS: 08	3-Abr-2020
DETERMINACIÓN ESPI	ECIFICACIÓN RESULTADO

FECHA DE TÉRMINO DEL ANÁLIS DETERMINACIÓN	SIS: 08-Abr-2020 ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
Información del Producto		- ALSOLIADO
A. Serie		DDHG
B. Fecha de Elaboración		03-19-2020
C. Fecha de Vencimiento		03-31-2022
D. Número de Unidades Comerciales		35178
E. Número de Orden de Fabricación		462678
F. Plan de Muestreo		NS-3
G. Tamaño de Muestra		32
H. Destino		Comercial
I. Comentario		N-A
Resultado Inspección		
A. Identidad		Conforme
B. Aspecto Estético		Conforme
C. Contenido		Conforme
D. Textos		Conforme



PRODUCTO: LE	VOFLOXACINO COMPRI	MIDOS	S RECUBIERTOS 500	MG	
CÓDIGO DE PRO	DDUCTO (ENVASADO): 120-10-	80227	LOTE DE FABRICA	CIÓN (ENVASADO):	DDHG
No. DE LOTE LIN	MS: 2	229449			
SUB-LOTES No. Lote LIMS 229410	Lote de Fabricación DBXU		echa de Disposición 2-Abr-2020	Resolución Aprobado	



PRODUCTO: LEVOFLOXACINO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 MG			
CÓDIGO DE PRODUCTO (ENVA	SADO):	LOTE DE FABRICACIÓN (ENVASADO):	
	120-10-80227		DDHG
No. DE LOTE LIMS:	229449		

DATOS de SUB-LOTES

CÓDIGO DE PRODUCTO (GRANEL):	120-20-00514 LOTE DE FABRICACIÓN (GRANEL):	DBXU
ESPECIFICACIÓN: CC-EPT	120-20-00514V3 FECHA EFECTIVA DE LA ESPECIFICACIÓN:	04-May-2018
MÉTODO: CC-MA-	120-20-00514V2 FECHA EFECTIVA DEL MÉTODO:	04-May-2018
No. DE LOTE LIMS: 2294	10	
FECHA DE INICIO DEL ANÁLISIS	: 20-Abr-2020	
FECHA DE TÉRMINO DEL ANÁLI	SIS: 21-Abr-2020	
DETERMINACIÓN	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
01.Descripción		
Descripción	Comprimidos oblongos, biconvexos, de color amarillo, recubiertos de una fina película de color rosado opaco a damasco, similar a Pantone 474C. Una de sus caras ranurada en mitad.	Conforme
2.Peso de los Comprimidos	de sus caras fanuração en finiaç.	
A) Peso Promedio B) Mínimo C) Máximo 3.Largo (Control de proceso)	Peso teórico = 646.0 mg. Límites = 581.4 - 710.6 mg (90 - 110%). LímiteMínimo = 581.4 mg. Límite Máximo = 710.6 mg.	642.8 636.0 653.0
argo	Teórico = 17.2 mm. Limites = 16.7 mm - 17.7 mm.	17.4



CÓDIGO DE PRODUCTO (ENVASADO):	LOTE DE FABRICACIÓN (ENVASADO):	
120-10-80227	·	DDHG
No. DE LOTE LIMS: 229449		ррі,

DETERMINACIÓN	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
04.Ancho (Control de Proceso)		
Ancho	Teórico = 8.1 mm. Límites = 7.6 mm - 8. 6 mm.	8.2
05.Espesor (Control de Proceso)		
Espesor	Teórico = 5.0 mm. Límites = 4.0 mm - 6. 0 mm.	5.1
06.Dureza	영화민과 교육 화장 취임하는 하고 말하	
Dureza	Teórico = 18.0 Kp. Límites = 12.0 Kp - 24.0 Kp.	13.5
07. Identidad del Principio Activo (Método	= Espectrofotometría UV)	
Identidad del Principio Activo 07.Identidad del Principio Activo (Método	Positiva para Levofloxacino. = HPLC)	Conforme
Identidad del Principio Activo 08.Disolución (Método de Cuantificación =	Positiva para Levofloxacino. Espectrofotometría UV)	Conforme
Levofloxacino	Aparato / Velocidad: 2 de USP / 50 rpm. Medio / Volumen: Agua / 900 mL. Longitud de onda: 289 nm. Valor Q / Tiempo: > 75% / 60 minutos.	91.5
	comprimido) (Método = "Variación de Peso")	
Levofloxacino	Criterios de Aceptación (L): Primera Etapa (L1): $AV \le 15$ Segunda etapa (L2): $AV \le 25$ AV de las 30 unidades debe ser $\le L1$	2.0
	Ningún valor puede ser menor de (1- L2 *0.01)M	
	Ningún valor puede ser mayor de (1+ L2 *0.01)M	
10 77.1	Siendo: $L1 = 15.0 \text{ y } L2 = 25.0$	
10. Valoración de Levofloxacino (500 mg/co		
(A) Levofloxacino: mg/comprimido (B) Levofloxacino: % de lo declarado	Límite = 450.0 - 550.0 mg/comprimido. Límites = 90 - 110% de lo declarado.	496.3 99.3



PRODUCTO: LEVOFLOXACINO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 MG	ì
--	---

CÓDIGO DE PRODUCTO (ENVASADO):	LOTE DE FABRICACIÓN (ENVASADO):
120-10-80227	DDHG
No. DE LOTE LIMS: 229449	

DETERMINACIÓN	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
11.Impurezas Orgánicas (Método = HPLC)		
9-Desfluoro Levofloxacino	Impureza del proceso solo para fines informativos.	0.0
Compuesto Relacionado A	Criterio de aceptación: No más de 0.7%.	0.0
Cualquier Impureza no Determinada	Criterio de aceptación: No más de 0.2%.	0.0
Derivado de Diamina	Criterio de aceptación: No más de 0.3%.	0.0
Descarboxi Levofloxacino	Criterio de aceptación: No más de 0.3%.	0.0
Dextrofloxacino	Impureza del proceso solo para fines	0.0
	informativos.	
Impurezas Totales	Criterio de aceptación: No más de 1%.	0
Isómero 9-piperazino de Levofloxacino	Impureza del proceso solo para fines	0.0
	informativos.	
Levofloxacino	Impureza del proceso solo para fines	0.0
	informativos.	
N-Oxido de Levofloxacino	Criterio de aceptación: No más de 0.7%.	0.0



PRODUCTO: LEVOFLOXACINO COMPRIMIDO	OS RECUBIERTOS 500 MG
CÓDIGO DE PRODUCTO (ENVASADO):	LOTE DE FABRICACIÓN (ENVASADO):
120-10-80227	DDHG
No. DE LOTE LIMS: 22944	9

Resultados individuales

No. Muestra LIMS 1740110

5.

6.

No. Lote LIMS 229410 No. SubLote DBXU

91.5

89.6

09. Uniformidad de Dosis Unitaria (500 mg/comprimido) (Método = "Variación de Peso") **Active Content** [Levofloxacino] 98.9 1. 99.8 2. 3. 100.4 97.8 4. 5. 100.3 99.3 6. 7. 99.5 99.3 8. 98.1 9.



PRODUCTO: LEVOFLOXACINO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 MG			
CÓDIGO DE PRODUCTO (ENVASADO):		LOTE DE FABRICACIÓN (ENVASADO):	
120-10-8	80227		HG
No. DE LOTE LIMS: 2	29449	9	
Referencias: PTS/625 // GRANEL: DBXU // UC:	: 34.90.	03	
Aprobado Por: Olga Sanhueza RESOLUCIÓN: APROBADO, cumple especificaciones CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO: Mantener en lugar			ন
LIBERADO POR: Olga Sanhueza		FECHA LIBERACIÓN: 22-Abr-2020	
LIBERADO POR:		DANIELA/FLORES F. Jefe Turbo Control de Calidad 2 2 ABR 2820	
DIRECCIÓN:Camino a Melipilla Nº9978. Maipi	ú, Chil	ABORATORIO CHILES.A.	