

CERTIFICADO DE ANALISIS LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD

PRESENTACIÓN LOTE O SERIE CÓDIGO PRODUCTO
IMPORTACIÓN
FECHA DE ELABORACIÓN
FECHA DE VENCIMIENTO
COND. DE ALMACENAMIENTO

FABRICANTE DIRECCIÓN FABRICANTE

PRODUCTO

OMEPRAZOL CÁPSULAS CON GRÁNULOS CON RECUBRIMIENTO ENTÉRICO 20 mg X 250 CAPSULAS F-18450 E09J108 PT00321 024/19-02 09-2019 08-2022 NO MAS DE 30 °C

EMIL PHARMACEUTICAL INDUSTRIES PVT. LTD. MANGALAM, KULUPWADI BONVALI EAST, MUMBAI, 400066, INDIA.

NÚMERO MUESTREO VERSIÓN CERTIFICADO Nº 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

1861/19 EPT-MA-074-04 7456 0,32 0.68 POS-CCA-036 ARAMA 13-12-2019 11-01-2020 22-01-2020

ANÁLISIS	ESPECIFICACIONES	RESULTADO	MÉTODO
DESCRIPCIÓN	Cápsulas dura de gelatina N° 2, tapa de color rosado y cuerpo transparente, con microgránulos esféricos de color blanco a ligeramente crema, libres de material extraño.	*Cápsula dura de gelatina, tapa de color rosado y cuerpo transparente, con microgránulos esféricos de color blanco a ligeramente crema, libre de material extraño.	INSPECCIÓN VISUAL
IDENTIFICACIÓN	Tiempo de retención muestra y estándar similares.	*Tiempo de retención muestra y estándar similares.	HPLC, USP
PESO PROMEDIO CÁPSULAS LLENAS	305 - 355 mg	*329.85 mg Cumple.	GRAVIMETRICO, IH
UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN POR UNIFORMIDAD DE CONTENIDO	AV s 15,0%	*AV = 13.41%	USP <905>, HPLC
SUSTANCIAS RELACIONADAS	Impureza Simples: Tioxopirido producto de conversión ≤ 0,5% 5-metoxi-1H-benzimidazol-2-tiol ≤ 0,5% Cualquier otra impureza individual ≤ 0,5% Impurezas totales ≤ 2,0%	*-Tioxopirido producto de conversión: <0,5% -5-Metoxi-1H-benzimidazol-2-tiol: <0,5% -Cualquier otra impureza individual: <0,5% -Impurezas totales: <2,0%	USP, HPLC
VALORACIÓN (Omeprazol)	20 mg/cápsula Límites: 18,0 - 22,0 mg/cápsula 90,0 - 110,0% de lo declarado	*19,87 mg/cāpsula 99.37%	HPLC, USP
DISOLUCIÓN (ETAPA ÁCIDA)	La cantidad disuelta de principio activo en cada uno de los vasos en 2 horas, No supera el 15%, según el capítulo <711> USP	*-Resistencia Ácida: Vaso1: 3.13% Vaso2: 0% Vaso3: 0% Vaso4: 1.66% Vaso5: 9.66% Vaso6: 2.95% Promedio: 2.06%	USP<711>
DISOLUCIÓN (ETAPA BUFFER)	La cantidad disuelta de principio activo en cada uno de los vasos en 45 min, con un Q=75%, cumple con lo solicitado en el capitulo <711> USP	*-Etapa Buffer: Vaso1: 101.52% Vaso2: 97.13% Vaso3: 96.50% Vaso4: 90.16% Vaso5: 95.58% Vaso6: 97.63% Promedio: 96.42%	USP, <711>
, MATERIAL DE ENVASE	Estuche de cartulina impreso que contiene tiras de Alu/Alu, más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado y rotulado.	*Cumple	INSPECCIÓN VISUAL

CALIFICACIÓN DEL PRODUCTO:

APROBADO

*Análisis realizado por Pharma Isa, №: 20-61155

RECHAZADO

OBSERVACIONES:

N° CAJA CONTRAMUESTRAS LEGALES:

ASISTENTE DE CONTROL DE CALIDAD:

ANALISTA QUÍMICO: Elizabeth Pino O.

REVISADO POR: Isaura Vidal L.

> D.T. CONTROL DE CALIDAD: Carlos Troncoso C.

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

Ja 29-01-2020.

29.01.2020