

LABORATORIOS SILESIAS. A.

ESPECIFICACIONES

GUTRON® Comprimidos 5 mg Subdepartamento Químico Anathreo Sección Química

Descripción de la forma farmacéutica:

Rnvase: Estuche de cartulina impreso conteniendo blister pack. Aspecto: Comprimidos redondos, de caras planas, ranurados, de color naranja

Dimensiones:

Diámetro: 7,0 - 7,2 mm Grosor : 2,4 - 2,8 mm

Peso: 130 mg ± 5% Uniformidad de peso: Debe cumplir con un máximo de ± 7,5% del peso promedio para 18 de 20 comprimidos y máximo ± 15% para 2 de

Desintegración: máximo 15 minutos (en agua), según Ph. Eur. Priabilidad: máximo 1%./No debe romperse ningún comprimido (100

Uniformidad de contenido: Debe cumplir con la tolerancia de ± 15% del promedio para 10 de 10 comp., y respectivamente para 29/30. Máximo 1/30 puede variar en ± 25% del contenido promedio (Mét.

HPLC) Disolución: mínimo 80% a los 30 minutos (Se adjunta). Contaminación microbiana: Cumple con normas de Ph. Eur. V.2.1.8. Identificación: Positiva para Midodrina HCl (TLC y HPLC)
Límites de Pureza: Debe contener 4,75 - 5,25 mg/tableta (HPLC).

Debe contener 4,50 - 5.25 mg/tableta en vida

útil.

Sustancias relacionadas:

x - (2,5-dimetoxifenil)-B-amino etanol HCl: máx. 0,5% (HPLC). 3% en su vida útil.

Acido aminoacético: máx. 0,5% (TLC). 3% en vida útil 🦯 Sustancias relacionadas adicionales: máx: 0,3% (TLC)



INSTITUTO DE SALUD PUBLICA Departamento de Contral Macional Registro Nº 41+5+