



ESPECIFICACIONES

RIMIVAT Polvo para suspensión oral 12 mg/mL

ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO TERMINADO

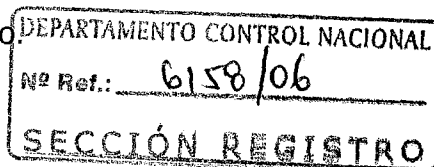
ENVASE Estuche de cartulina impreso, conteniendo frasco de vidrio tipo III, ámbar, con tapa de seguridad.

Polvo para suspensión:

ASPECTO Polvo granuloso, color blanco

PERDIDA POR SECADO No mayor a 1,0%

CONTENIDO No menor al declarado



Suspensión oral

ASPECTO Suspensión, levemente viscosa, color blanco, olor a tutti frutti

pH 4,0 – 5,0 (directo)

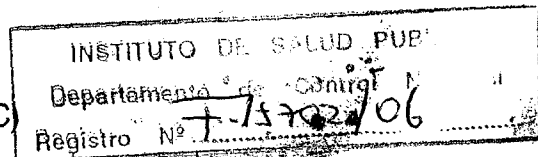
VISCOSIDAD 90 – 150 cps (Brookfield LVF, spindle 1, 6 rpm)

VOLUMEN No menor al declarado

IDENTIDAD Oseltamivir : Positiva (HPLC)

VALORACION Oseltamivir : 10,8 – 13,2 mg/mL
90 - 110%VD (HPLC)

SUSTANCIAS RELACIONADAS Impurezas individuales < 0,5%
Impurezas totales < 2% (HPLC)



13.0 AGO 2006

