



## ACOFARMA DISTRIBUCIÓN S.A.

LABORATORIO DE ANÁLISIS Y CONTROL DE CALIDAD/

LABORATORIO DE ANALISES E CONTROLO DE QUALIDADE

### BOLETÍN DE ANÁLISIS/BOLETÍN DE ANÁLISE

Lote/Análisis/Análise N°: 160548

|                                                                   |                                 |                                    |
|-------------------------------------------------------------------|---------------------------------|------------------------------------|
| <b>Producto/Produto:</b><br>HIDROCORTISONA BASE                   |                                 |                                    |
| <b>Sinonimia:</b><br>17-Hidroxycorticosterona.                    |                                 |                                    |
| <b>Fórmula:</b><br>C <sub>21</sub> H <sub>30</sub> O <sub>5</sub> | <b>Peso molecular:</b><br>362,5 | <b>Identidad/Identidade:</b><br>IR |

### REACCIONES/REACÇÕES DE PUREZA

| <u>Descripción/Descrição</u>            | <u>Resultados</u> | <u>Normas</u>     |   |
|-----------------------------------------|-------------------|-------------------|---|
| Identificación/Identificação            | Conforme (A,B)    | Test PhEur        | - |
| Características                         | Conforme          | PhEur             |   |
| Sust./Subst. relacionadas (HPLC)        | Conforme          | Test PhEur        |   |
| Rotación/Rotação específica             | +166°             | (+162°) - (+168°) |   |
| Pérdida/Perda p/desec./secag.(1g 105°C) | 0,11 %            | <= 1,0 %          |   |
| VALORACIÓN/VALORAÇÃO                    | 100,0 %           | 97,0 - 103,0 %    |   |
| Impureza A                              | <= 0,05 %         | <= 0,2 %          |   |
| Impureza B                              | <= 0,05 %         | <= 0,2 %          |   |
| Impureza C                              | <= 0,05 %         | <= 0,5 %          |   |
| Impureza D                              | 0,13 %            | <= 0,5 %          |   |
| Impureza E                              | <= 0,05 %         | <= 0,5 %          |   |
| Impureza F                              | NDT               | <= 0,3 %          |   |
| Impureza G                              | <= 0,05 %         | <= 0,4 %          |   |
| Impureza H                              | <= 0,05 %         | <= 0,15 %         |   |
| Impureza I                              | <= 0,05 %         | <= 0,5 %          |   |
| Impureza N                              | <= 0,05 %         | <= 0,15 %         |   |
| Impurezas no especificadas              | <= 0,10 %         | <= 0,10 %         |   |
| Impurezas totales                       | 0,19 %            | <= 2,0 %          |   |
| Disolvente residual: Etanol             | <= 5000 ppm       | <= 5000 ppm       | # |

**Caracteres organolépticos/Características organolépticas:** Polvo cristalino, blanco o casi blanco. Práct. insoluble en agua, bastante soluble en acetona y en etanol 96%, poco soluble en cloruro de metileno.

**Observaciones/Observações:**

**Reposición/Reposição:** En envases bien cerrados. PROTEGER DE LA LUZ.

**Fecha análisis/Data análise:** 2016-04-28 00:00:00

**Resultado:** ACEPTADO/ACEITO

**Responsable/Responsável:** O. Vilaplana

**Vº Bº Dirección/Direcção técnica:** Carmen Bau

**Caducidad:** 11/2019

**Normas utilizadas:** Cumple PhEur8.7

**Fabricante:** F00068

Este boletín no va rubricado por estar procesado informáticamente, pero está validado con los originales que se encuentran en nuestro poder.  
Este boletim não está rubricado por estar processado informáticamente, mas está validado com os originais que se encontram em nosso poder.

Certificado original del fabricante disponible bajo petición.

(#) Valor asumido del Certificado del fabricante

(=) Valor certificado UE

ACOFARMA Distribución S.A. c/ Llobregat, 20 - 08223 Terrassa (Barcelona) Tel./ 93-736.00.88