Fagron Sp. z o.o. Pasternik 26 31-354 Krakow **POLAND** 

## **Analysenzertifikat**

Nach § 6 Abs. 1 und 3 ApBetrO



Phone No.: +48 (12) 334 35 12 Fax No.: +48 (12) 334 35 13

Chargen-Bez. : 22l27-B10-223766

Fagron Artikelnummer : 200540 FACO Art.-Nr. : 100937-112-91

Artikelbezeichnung : PREDNISOLONI ACETAS MICRONISATUM Lateinische Artikelbezeichnung : PREDNISOLONACETAT MIKRONISIERT

Synonyme

CAS-Nr. 52-21-1

Qualität : PH.EUR.10 Formel C23H30O6 Mr : 402.50

Prüfungen	Spezifikation	Ergebnis	Einheit	Analytik
Aussehen	Feines, (fast) weißes Pulver	Konform		Fagron
Partikelgröße	99% < 25 μm / 90% < 10 μm	Konform		Fagron
Identität A	Konform	Konform		Fagron
Identität B	Konform	Konform		Fagron
Spezifische Drehung	+128 - +137 (getrocknete Substanz)	+131,4		Fagron
Verwandte Substanzen	Konform	Konform		Fagron
Verunreinigung A	<=1,0	0,24	%	Fagron
Verunreinigung B	<=1,0	0,12	%	Fagron
Verunreinigung C	<=0,5	<0,05	%	Fagron
Nicht spezifizierte Verunreinigungen	<=0,10	<0,05	%	Fagron
Summe Verunreinigungen	<=2,0	0,36	%	Fagron
Trocknungsverlust	<=0,5	0,2	%	Fagron
Lösungsmittelrückstände	CPMP/ICH/82 260/06	Konform		Hersteller
Metallische Rückstände	CHMP/ICH/353369/2013	Konform		Fagron
Gehalt Prednisolonacetat	97,0 - 103,0 (getrocknete Substanz)	100,14	%m/m	Fagron
TSE/BSE-Erklärung:	Keine Kontamination mit TSE/BSE-Risikomaterialien	Konform		Hersteller
Einwaagekorrekturfactor		1,001		Fagron

Anmerkungen : PREDNISOLONACETAT MIKRONISIERT wird ausschließlich auf Basis von Rohstoffen nichttierischer Herkunft

durch chemische Synthese hergestellt.

Praktisch unlösl. in H2O, schwer lösl. in CH2Cl2 und EtOH 96%.

Lagerungsbedingungen : Dicht verschlossen! Vor Licht geschützt! Retestdatum : 30.04.2027 Prüfdatum : 12.10.2022 Herstellungsdatum : 01.05.2022

Freigabekommentar : entspricht der Spezifikation Fagron Sp. z o.o.

Hersteller-Chargen-Bez. : PA/M/008/22

Hersteller / Land : Avik Pharmaceutical LTD. / IN [Qualified Person] Ewelina Gadzinowska

Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist ohne Unterschrift gültig

**GMP Konformität** : liegt vor.

Es wird bescheinigt, dass der Ausgangsstoff nach den anerkannten pharmazeutischen Regeln geprüft worden ist und den Anforderungen entspricht. Das Original der Analyse liegt vor.

Fagron Sp. z o.o. Pasternik 26 31-354 Krakow POLAND

Phone No.: +48 (12) 334 35 12 Fax No.: +48 (12) 334 35 13

## Prüfprotokoll

Dokumentation für Ausgangsstoffe gemäß § 11 ApBetrO



Chargen-Bez.	: 22l27-B10-223766				
Fagron Artikelnummer	: 200540	FACO ArtNr.	: 100937-112-91		
Artikelbezeichnung	: PREDNISOLONI ACETAS MICE	RONISATUM			
Lateinische Artikelbezeichnung	: PREDNISOLONACETAT MIKRONISIERT				
Synonyme	:	CAS-Nr.	: 52-21-1		
Qualität	: PH.EUR.10	Formel	: C23H30O6		
		Mr	: 402.50		
Wareneingangskontrolle	und Prüfbefund der Apoth	<u>ieke</u>	Apothekenstempel		
<u>Hersteller</u>	Abfüllender Betrieb	<u>Lieferant</u>			
Avik Pharmaceutical LTD.	Fagron Sp. z o.o.	Fagron GmbH & Co. KG			
IN	PL	Wilhelm-Bergner-Straße 11g	Wilhelm-Bergner-Straße 11g		
		21509 Glinde			
Rohstoffbezug : FAGRON direkt	durch	Lieferant :			
Menge :	Charge :	Wareneingangs	datum :		
Prüfbefund:					
Bemerkungen:					
	or/in\:				
Freigabe durch Apotheko	er(III). 				
		Datum	Unterschrift		