Large C

Vitalis

## SEGUIMIENTO Y APROBACIÓN DE ESTUDIOS DE ESTABILIDAD

L-ID-F-009 EDICIÓN PAGINA 1 DE 1

SGC VITALIS
Documento Controlado

## ESTABILIDAD RECONSTITUIDA AMIKACINA 500 mg/ 2 ml Solución Inyecatble /

PARÁMETROS	ESPECIFICACIÓN
Descripción 🗸	Solucion translucida e incolora a ligeramente amarilla.
Identificacion Amikacina (HPLC)	El TR similar al estándar 🗸
✓ Hd	3,5 - 5,5
Particulas Visibles ~	La solución es esencialmente libre de partículas extrañas que pueden ser observadas por inspección visual.
Valoración de Amikacina (HPLC) 🗸	500 mg/ 2 ml (90,0 - 120,0 %) —
OBSERVACIONES: N/A	
REVISIÓN: Todo Cumple USP 34 ~	

0 y 24 Horas

1 Vial/ 100 ml

\

Ambiente

Solución Dextrosa 5% 🖊

0 y 24 Horas

1 Vial/ 100 ml

١

Ambiente

Solución NaCl 0,9%

MEDIO

TIEMPO

TEMPERATURA CONCENTRACION

OBSERVACIONES: N/A

CONCLUSIONES: EL PRODUCTO UNA VEZ RECONSTITUIDO PRESENTA ESTABILIDAD EN LAS CONDICIONES DESCRITAS EN LA TABLA. —

	TIEMPOS	NaCL 0,9%	%6'0`	Dextrosa 5%	a 5%
PARÁMETROS		Tiempo 0 Horas Temperatura Ambiente	Tiempo 24 Horas Temperatura Ambiente	Tiempo 0 Horas Temperatura Ambiente	Tiempo 24 Horas Temperatura Ambiente
Descripción 🖊	Lote: A111077 /	Cumple	Cumple	Gumple	Oumple
Identificacion Amikacina (HPLC) —	Lote: A111077	Ormple	Cumple	Cumple	Cumple
\ \ \	Lote: A111077	5,4	5,5	5,4	ð.
Partículas en Inyectables	Lote: A111077	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
Valoración de Amikacina / (HPLC)	Lote: A111077	508,3 mg/ 2 ml (101,7%)	497,1 mg/ 2 ml (99,4%)	510,9 mg/ 2 ml (102,2%)	500,0 mg/ 2 ml (100,0%)
	/ / / / /				

Revisado por:

05.01.2012 Analista Control de Calidad Investigación y Desarrollo o Directo Técnico

Aprobado por:

20210.50

Gerente de Investigación y Desarrollo o Gerente de Asurros Regulatorios

VER INSTRUCTIVO L-ID-I-002