



azienda chimica e farmaceutica

SPECIFICA TECNICA

Prodotto **UBIDECARENONE (Q10)**

SPECIFICA	METODO	Lim. Inf. - Lim. Sup.	u.m.
Aspetto		Polvere cristallina gialla arancione	
Identificazione			
- IR		Conforme	
- Reazione colorimetrica		Appare una colorazione blu	
- HPLC		Corrisponde qualitativamente al riferimento	
Impurezze totali		$\leq 1,0$	%
Ogni impurezza		$\leq 0,5$	%
Impurezza F		$\leq 0,5$	%
Residuo all'ignizione		$\leq 0,10$	%
Acqua		$\leq 0,20$	%
Metalli pesanti		≤ 10	ppm
Arsenico		≤ 1	ppm
Piombo		≤ 2	ppm
Mercurio		$\leq 0,1$	ppm
Cadmio		≤ 1	ppm
Esano		≤ 1	ppm
Etile acetato		≤ 100	ppm
Etanolo		≤ 1.000	ppm
Titolo (C59H90O4, sostanza secca)		98,0 - 101,0	%
Conta batterica totale		≤ 1.000	CFU/g
Lieviti e muffe		≤ 100	CFU/g
E.coli		Negativo/10g	
Salmonella		Negativo/25g	
Coliformi		≤ 3	CFU/g
Staphylococcus aureus		Negativo/25g	

Gli eventuali metodi d'analisi non riportati sono metodi interni del produttore ottenibili su specifica richiesta

Le informazioni sopra riportate non Vi sollevano dall'obbligo di identificare il prodotto prima dell'impiego. La nostra società non si assume alcuna responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'impiego dei prodotti da noi commercializzati



azienda chimica e farmaceutica

SPECIFICA TECNICA

Prodotto **UBIDECARENONE (Q10)**

Purezza cromatografica			
- Test 1: Somma di tutte le impurezze		<=1,0	%
- Test 2: Somma di tutte le impurezze		<=1,0	%
- Test 1 & Test 2: Somma di tutte le impurezze		<=1,5	%
Punto di fusione		48,0 - 52,0	° C
Granulometria		>= 90% passa 80 mesh	
Revisione Capitolato		4	
Data Approvazione		12/07/2016	

Gli eventuali metodi d'analisi non riportati sono metodi interni del produttore ottenibili su specifica richiesta

Le informazioni sopra riportate non Vi sollevano dall'obbligo di identificare il prodotto prima dell'impiego. La nostra società non si assume alcuna responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'impiego dei prodotti da noi commercializzati