

ОАО «БЗМН»		
Спецификация на исходные материалы		СПС-КО-14-0105/1-04
Стр. 1 из 3		Причина: актуализация
Дата введения с: <u>17.11.2022</u>	Вводится взамен: СПС-КО-14-0105/1-03 от 16.03.2022	Действует до: <u>бессрочно</u>

**ЛОПЕРАМИДА ГИДРОХЛОРИД**  
**Loperamidi hydrochloridum**  
**LOPERAMIDE HYDROCHLORIDE**  
**Контроль качества по НД РБ 1791С-2017, изм. №1**

Составил	Согласовали	Утвердил
Должность: химик II категории АЛ	Должность: начальник ОКК	Должность: заместитель генерального ди- ректора по качеству
ИОФ: М.В.Бабжанцева	ИОФ: О.В.Зенико	ИОФ: Т.В.Батуро
Подпись:	Подпись:	Подпись:
Дата: <u>11.11.2022</u>	Дата: <u>16.11.2022</u>	Дата: <u>16.11.2022</u>
Должность: микробиолог II категории	Должность: заместитель началь- ника АЛ	
ИОФ: В.О.Ратникова	ИОФ: Н.А.Малыгина	
Подпись:	Подпись:	
Дата: <u>11.11.2022</u>	Дата: <u>16.11.2022</u>	
	Должность: начальник МБЛ	
	ИОФ: С.В.Головинова	
	Подпись:	
	Дата: <u>14.11.2022</u>	
	Должность: начальник ОСиР	
	ИОФ: О.А.Бремза	
	Подпись:	
	Дата: <u>14.11.2022</u>	
	Должность: начальник ОЗ	
	ИОФ: В.В.Латогурский	
	Подпись:	
	Дата: <u>15.11.2022</u>	

№ п/п	Параметры контроля	Методы	Методики испытаний	Критерии приемлемости
1	Применение	—	—	Лоперамида гидрохлорид, капсулы 2 мг для Грузии, РБ, Таджикистана, Туркменистана, Узбекистана
2	<p>Наименование показателей качества:</p> <p>2.1 Описание (свойства)</p> <p>2.2 Подлинность (идентификация) ИК-спектр</p> <p>2.3 Сопутствующие примеси: - примеси В, D - любая неспецифицированная примесь - сумма примесей</p> <p>2.4 Остаточные количества органических растворителей: - метанол - ацетон - метиленхлорид - изопропиловый спирт - хлороформ - толуол</p> <p>2.5 Потеря в массе при высушивании</p> <p>2.6 Сульфатная зола</p> <p>2.7 Количественное определение</p>	<p>Визуальный ГФ РБ II, 5.11</p> <p>ГФ РБ II, 5.9</p> <p>ГФ РБ II, 2.2.24</p> <p>ГФ РБ II, 2.2.29</p> <p>ГФ РБ II, 2.4.24, 2.2.28</p> <p>ГФ РБ II, 2.2.32</p> <p>ГФ РБ II, 2.4.14</p> <p>ГФ РБ II, 2.2.20</p>	<p>СОП-КО-14-102</p> <p>Раздел «Подлинность (идентификация)» НД РБ 1791С-2017, изм. №1</p> <p>Раздел «Сопутствующие примеси» НД РБ 1791С-2017, изм. №1</p> <p>Раздел «Остаточные количества органических растворителей» НД РБ 1791С-2017, изм. №1</p> <p>Раздел «Потеря в массе при высушивании» НД РБ 1791С-2017, изм. №1</p> <p>Раздел «Сульфатная зола» НД РБ 1791С-2017, изм. №1</p> <p>Раздел «Количественное определение» НД РБ 1791С-2017, изм. №1</p>	<p>Белый или почти белый порошок. Очень мало растворим в воде, растворим в 96 % спирте и в метаноле. Обладает полиморфизмом</p> <p>Инфракрасный спектр пропускания испытуемого образца должен соответствовать инфракрасному спектру пропускания СО лоперамида гидрохлорида (EP CRS)</p> <p>Не более 0,2 % Не более 0,10 %</p> <p>Не более 0,3 % ГФ РБ II, 5.4</p> <p>Не более 3000 ppm Не более 5000 ppm Не более 600 ppm Не более 5000 ppm</p> <p>Не более 60 ppm Не более 890 ppm Не более 0,5 %</p> <p>Не более 0,1 %</p> <p>Не менее 99,0 % и не более 101,0 % в пересчёте на сухое вещество</p>



№ п/п	Параметры контроля	Методы	Методики испытаний	Критерии приемлемости
	2.8 Микробиологическая чистота: - общее количество аэробов (ОКА) - общее количество грибов (ОКГ) - <i>Escherichia coli</i>	ГФ РБ II, 2.6.12, 2.6.13	Методика испытаний АМ-12-0105/1 СОП-КО-12-197	ГФ РБ II, 5.1.4  10 <sup>3</sup> КОЕ/г  10 <sup>2</sup> КОЕ/г Отсутствие в 1 г
3	Отбор проб	—	В соответствии со стандартной операционной процедурой: СОП-КО-14-057, СОП-КО-12-024	—
4	Объем контрольной пробы	—	—	АЛ: 27,0 г МБЛ: 20,0 г
5	Условия хранения	—	—	В защищенном от света месте
6	Срок годности	—	—	5 лет
7	Упаковка	—	—	В двухслойные полиэтиленовые пакеты, вложенные в картонные коробки, а также другие виды упаковки, обеспечивающие сохранность сырья в течение срока годности.
8	Изготовитель	—	—	Vasudha Pharma Chem Ltd, Индия
9	Код	—	—	120139