

FICHA DE INFORMACIÓN TÉCNICA

002052-TDS-ESP-2025

ACIDO RETINOICO 13 CIS (EUR. PH.)			
DESCRIPCIÓN DCI: ISOTRETINOIN		DESCRIPCIÓN DOE: ISOTRETINOINA	
Nº CAS: 4759-48-2	Nº EC: 225-296-0		CÓDIGO AEMPS: 37A
PESO MOLECULAR: 300,42	FÓRMULA MOL.: C20H28O2		CÓDIGO ARTÍCULO: 002052

Aspecto Polvo cristalino amarillo o ligeramente naranja

Solubilidad Practicamente insoluble en agua, soluble en cloruro de metilo y ligeramente

soluble en etanol

Identificación Conforme

Sustancias relacionadas

 $\begin{array}{lll} \mbox{Impureza A} & = < 0.2 \ \% \\ \mbox{Impurezas inespecíficas} & = < 0.10 \ \% \\ \mbox{Impurezas totales} & = < 0.5 \ \% \\ \mbox{Pérdida por desecación} & = < 0.5 \ \% \\ \mbox{Cenizas sulfúricas} & = < 0.1 \ \% \\ \mbox{Riqueza} & 98.0 - 102.0 \ \% \end{array}$

NORMATIVAS QUE CUMPLE

Farmacopea Europea 11.0

CONSERVACIÓN

Mantener siempre los recipientes herméticamente cerrados, bajo atmósfera inerte, en un lugar fresco y bien ventilado.

OBSERVACIONES

La Isotretinoina está sujeta a lo dispuesto en la guía ICH Q3D "Elemental Impurities" y cumple con lo indicado en las guías EMA/CHMP/ICH/82260/2006 - ICH Q3C (R6) "Residual solvents".

La ausencia de impurezas de N-nitrosaminas se ha asegurado después de un análisis de riesgos de acuerdo con la guía ICH Q9, ICH M7 y de acuerdo con las directrices EMA/428592/2019 Rev 2 y EMA/189634/2019.

Se dispone bajo petición de los certificados de solventes residuales, alérgenos, no-OMG y BSE-TSE, entre otros.

Todos los métodos de análisis están validados por las farmacopeas oficiales o son métodos internos validados del fabricante, que se pueden obtener a petición expresa. La información anterior no exime de la obligación de identificar el producto antes de su uso.