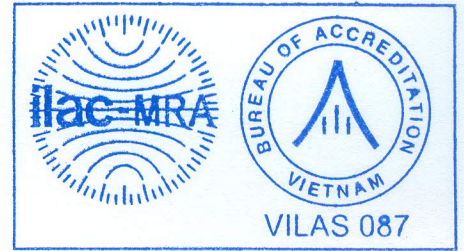




BỘ Y TẾ
VIỆN KIỂM NGHIỆM THUỐC TRUNG ƯƠNG

48 Hai Bà Trưng - Hoàn Kiếm - Hà Nội - Việt Nam
ĐT: +84.24.38252791 - Fax: +84.24.38256911

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc



CHỨNG CHỈ PHÂN TÍCH
Certificate of Analysis

CHUẨN ĐỐI CHIẾU THỨ CẤP
Secondary Reference Substance

FLUNARIZIN DIHYDROCLORID



SKS: C0120367.01

I. Mục đích sử dụng: Chuẩn đối chiếu thứ cấp Flunarizin dihydroclorid SKS: C0120367.01 được sử dụng cho các phép thử định tính và định lượng bằng phương pháp phân tích hóa lý.
Intended use: The Secondary Reference Substance of Flunarizine dihydrochloride control No. C0120367.01 is intended to be used in physicochemical analysis for assay and identification.

II. Mô tả: Bột màu trắng.
Description: A white powder.

III. Kết quả phân tích: Tiến hành song song với chuẩn Flunarizin dihydroclorid EPCRS batch 3.1.
Analytical data: The Flunarizine dihydrochloride EPCRS batch 3.1 was used as Standard.

1. Định tính (*Identifications*)

a. Phổ hồng ngoại : Phù hợp với phổ hồng ngoại của Flunarizin dihydroclorid chuẩn.
IR Concordant with the infrared absorption spectrum of Flunarizine dihydrochloride RS.

b. Phản ứng của ion clorid : Đúng
Reaction of chloride Conformed

2. Tạp chất liên quan (HPLC) : Tạp A: Không phát hiện (*Impurity A: Not detected*)
Related substances Tạp B: 0,16 % (*Impurity B: 0.16 %*)
Tạp C: Không phát hiện (*Impurity C: Not detected*)
Tạp D < giới hạn định lượng (*Impurity D < LOQ*)
Tạp khác < giới hạn định lượng (*Other impurity < LOQ*)
Tổng tạp: 0,16 %

3. Mất khối lượng do làm khô : 0,9 %
Loss on drying

