CERTIFICADO DE ANÁLISIS



Producto GLICINATO DE MAGNESIO 20 %

Código: PT-25224-120 Partida: 319585

Fecha de Elaboración : Mayo 2025 F.Reanálisis: Nov. 2025

Cliente: LEVY JOSE FORTUNATO Cantidad: 50,00 Kgs.

Reporte de Análisis

Metodología	Especificación	Resultado	
INT	Cumple Ensayo	Cumple	-
INT	9.0 - 11.0	10.3	
INT	Máximo 3.0 %	2.3 %	
INT	Mínimo 19.0 %	20.5 %	
INT	Máximo 3 ppm	Cumple	
INT	Máximo 2 ppm	Cumple	
INT	Máximo 2 ppm	Cumple	
INT	Máximo 5.0 %	0.0 %	
INT	Máximo 1000 UFC/g	Cumple	
INT	Máximo 100 UFC/g	Cumple	
INT	Cumple Ensayo	Cumple	
INT	Cumple Ensayo	Cumple	
INT	Cumple Ensayo	Cumple	
	INT	INT Cumple Ensayo INT 9.0 - 11.0 INT Máximo 3.0 % INT Mínimo 19.0 % INT Máximo 3 ppm INT Máximo 2 ppm INT Máximo 2 ppm INT Máximo 5.0 % INT Máximo 1000 UFC/g INT Máximo 100 UFC/g INT Cumple Ensayo INT Cumple Ensayo	INT Cumple Ensayo Cumple

RNE: 02-035.078 RNPA: EX202446236064

Metodología Interna: 862, 125, 126, 127

(Nota 1) Los ensayos descriptos arriba avalan que el producto se corresponde con los ensayos y especificaciones INT (Método interno Nro 862, 125, 126 y 127).

(Nota 2) No se usan Solventes de Clase I,II y III (< 467> USP) durante la manufactura de Glicinato de Magnesio 20 %, Código: 25224120

(Nota 3) Se deberán someter a prueba fármacos, excipientes y productos farmacéuticos para detectar disolventes residuales cuando se sepa que los procesos de purificación o producción dan como resultado la presencia de tales disolventes residuales.

Solamente es necesario realizar pruebas para los disolventes residuales que se emplean o producen enlos procesos de purificación o fabricación.(USP 30 <467>) (Nota 4) Este producto tiene su vida útil en estudio.