



RAPPORT TECHNIQUE:
Contrôle Qualité Routine - PROPA

INTRODUCTION

Ce contrôle qualité routine du PROPA vérifie la conformité du lot aux spécifications de libération pour ce ester de testostérone. Les tests incluent la pureté chromatographique, la concentration, l'identification, les impuretés, l'aspect visuel, et le pH. Cette analyse garantit que le lot répond aux standards de qualité avant distribution.

MÉTHODOLOGIE

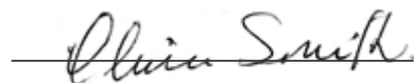
Concentration rencontrée (UI)	2.18 mg/mL \pm 0.10
Pureté (%)	98.5%

DISCUSSION

Les résultats démontrent une conformité complète avec toutes les spécifications. La pureté de 98.5% est above la spécification minimale de 98.0%. La concentration de 2.18 mg/mL est within la plage acceptée. Les impuretés sont below les limites spécifiées. L'aspect visuel est conforme aux attentes. Le pH est within les spécifications. Tous les paramètres critiques sont under contrôle statistique et within les limites de spécification pour ce produit injectable.

CONCLUSION

Le lot de PROPA répond à toutes les spécifications de qualité pour la libération commerciale. La pureté, la concentration, et tous les paramètres physico-chimiques sont within les limites acceptables. Le lot est approuvé pour la distribution et l'utilisation thérapeutique en toute confiance.

A handwritten signature in black ink, reading "Olivia Smith". The signature is written in a cursive style and is positioned above a horizontal line.

Dr. Olivia Smith