

# THE GOVERNMENT PHARMACEUTICAL ORGANIZATION

### RAW MATERIAL SPECIFICATION

Title: Low-Substituted Hydroxypropyl Cellulose USP

(L-HPC-LH-21) (Item No. 41010877)

Reference(s): USP 43 p. 5822 - 5823

Other Requirements: -

Spec. No.

: SP-AK30-H20

Rev. No.

: 03

Page

: 1/2

### **USP 43**

Test Parameters	Specifications		
Description	White to yellowish white, practically odorless and tasteless, granular powder and		
	hygroscopic.		
Solubility	Practically insoluble in alcohol and in ether. Dissolve in a solution of sodium hydroxide		
	(1 in 10), and produces a viscous solution.		
Identification			
A. Infrared Spectroscopy <197K>	Conforms to IR standard spectrum.		
B. Chemical Test	It does not dissolve.		
C. Chemical Test	A white, flocculent precipitate is formed.		
Loss on drying	Not more than 5.0%.		
Residue on ignition	Not more than 0.8%.		
Chloride	Not more than 0.36%.		
pH	5.0 – 7.5.		
Assay	5.0% - 16.0% of hydroxypropoxy groups (-OCH2CHOHCH3) on the dried basis.		

เอกสารใม่ควบคุม ใช้ในการจัดซื้อ

Prepared by:	Reviewed by :	1	Approved by :	Eff. Date
Sumannee, 12/01/21	tarmie 13/01/27	13/01/21	Yemapan /14/01/21	31/01/21
Head of Raw Material	Director of Raw Material	Director of Drug Registration and A	Director of Quality Assurance	
Standard Section 1	Standard Division	Pharmacovigilance Division	Department	

## THE GOVERNMENT PHARMACEUTICAL ORGANIZATION

### RAW MATERIAL SPECIFICATION

Title: Low-Substituted Hydroxypropyl Cellulose USP

Spec. No.

: SP-AK30-H20

(L-HPC-LH-21) (Item No. 41010877)

**Reference(s)**: USP 43 p. 5822 - 5823

Rev. No.

: 03

Other Requirements: -

Page

: 2/2

### **Product Information**

Approved source (s)	Refer to current version of Approved Vendor List of Low-Substituted Hydroxypropyl Cellulose USP (L-HPC-LH-21) (Item No. 41010877).
Sampling plan	1. N Plan $(\sqrt{N} + 1)$ : for other tests.
	2. 100% Identification.
Testing procedure	Tests to be performed as per current version of WI-AK30-H20.
Storage condition	Preserve in tight containers.
Retest period	1 year after first testing date.

### History of changes

Rev. No.	Description	
		07/10/07
01	ประกาศใช้ครั้งแรก USP 30	27/12/07
02	Update spec. เป็น USP 37 โดยเนื้อหาของ USP 30 และ USP 37 เหมือนกัน	29/05/15
03	Update spec. เป็น USP 43/NF 38 เนื่องจากเอกสารมีอายุมากกว่า 3 ปี จำเป็นต้องทบทวน และตามประกาศกระทรวง	31/01/21
	สาธารณสุข เรื่องระบุตำรายา พ.ศ. 2561 โดยให้ใช้ตำรายาฉบับ USP 39/ BP 2016 ขึ้นไป	
		÷
		-
	10 T	

เอกสารใม่ควบคุม

ใช้ในการจัดซื้อ

Prepared by:	Reviewed by :	Approved by:	Eff. Date
Sunannee, 12/01/21	Towner 13/01/21		31/01/21
Head of Raw Material	Director of Raw Material	Director of Drug Registration and Director of Quality Assurance	
Standard Section 1	Standard Division	Pharmacovigilance Division Department	