

Atorvastatina Cálcica, Tabletas

Tipo de PublicaciónBoletín de RevisiónFecha de Publicación25-ene-2019Fecha Oficial01-feb-2019

Comité de Expertos Monografías de Medicamentos Químicos 2

Motivo de la Revisión Cumplimiento

De conformidad con las Reglas y Procedimientos del Consejo de Expertos 2015–2020, el Comité de Expertos en Monografías de Medicamentos Químicos 2 ha revisado la monografía de Atorvastatina Cálcica, Tabletas. El propósito de esta revisión es agregar la *Prueba de Disolución 5* para incluir medicamentos aprobados por la FDA con condiciones y tolerancias de disolución distintas de las pruebas de disolución existentes.

• La *Prueba de Disolución 5* fue validada usando una columna L1 marca Zodiac C18. El tiempo de retención típico para atorvastatina es de aproximadamente 2,2–3,2 minutos.

El Boletín de Revisión de Atorvastatina Cálcica, Tabletas reemplaza la monografía oficial vigente y será incorporado en una próxima publicación.

Para cualquier pregunta, por favor contactar a Edith Chang, Enlace Científico Sénior (301-816-8392 o <u>yec@usp.org</u>).

Atorvastatina Cálcica, Tabletas

DEFINICIÓN

Las Tabletas de Atorvastatina Cálcica contienen una cantidad de atorvastatina cálcica [(C₃₃H₃₄FN₂O₅)₂Ca], equivalente a no menos de 94,5% y no más de 105,0% de la cantidad declarada de atorvastatina.

IDENTIFICACIÓN

• A. El espectro de absorción UV del pico principal de la Solución muestra corresponde al de la Solución estándar, según se obtienen en la Valoración.

• B. El tiempo de retención del pico principal de la Solución muestra corresponde al de la Solución estándar, según se obtienen en la Valoración.

VALORACIÓN

PROCEDIMIENTO

Solución amortiquadora: Solución amortiquadora de citrato de amonio 0,05 M de pH 4,0, que se prepara según se indica a continuación. Disolver 9,62 g de ácido cítrico anhidro en 950 mL de agua, ajustar con hidróxido de amonio a un pH de 4,0 y diluir con agua hasta 1000

Fase móvil: Acetonitrilo, tetrahidrofurano exento de estabilizantes y Solución amortiguadora (27:20:53)

Solución A: Disolver 9,62 g de ácido cítrico anhidro en 900 mL de agua, ajustar con hidróxido de amonio a un pH de 7,4 y diluir con agua hasta 1000 mL.

Diluyente: Acetonitrilo y *Solución A* (1:1) **Solución de aptitud del sistema**: 0,1 mg/mL de ER Atorvastatina Cálcica USP y 0,01 mg/mL de ER Compuesto Relacionado H de Atorvastatina USP en Diluyente. Agitar mecánicamente durante 30 minutos o hasta disolver.

Solución estándar: 0,1 mg/mL de ER Atorvastatina Cálcica USP en Diluyente. Agitar mecánicamente durante 15 minutos o hasta disolver.

Solución madre de la muestra: Preparar una concentración nominal conocida de atorvastatina, transfiriendo no menos de 10 Tabletas a un matraz volumétrico apropiado. Agregar *Diluyente* hasta completar aproximadamente el 50% del volumen final del matraz y agitar mecánicamente la mezcla durante 15 minutos o hasta disolver. Diluir con Diluyente a volumen. Centrifugar o pasar a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm.

Solución muestra: Nominalmente equivalente a 0,1 mg/mL de atorvastatina en Diluyente, a partir de Solución madre de la muestra

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC **Detector**

Valoración: UV 244 nm

Identificación A: Arreglo de diodos; UV 200-400 nm Columna: 4,6 mm × 25 cm; relleno L1 de 5 μm

Temperatura de la columna: 30° Velocidad de flujo: 1,5 mL/min Volumen de inyécción: 20 µL

Aptitud del sistéma

Muestras: Solución de aptitud del sistema y Solución

estándar

Requisitos de aptitud

Resolución: No menos de 5,0 entre atorvastatina y compuesto relacionado H de atorvastatina, Solución de aptitud del sistema

Factor de asimetría: No más de 1,5 para atorvastatina, Solución de aptitud del sistema

Desviación estándar relativa: No más de 1,0%, Solución estándar

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular el porcentaje de la cántidad declarada de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅) en la porción de Tabletas tomada:

Resultado =
$$(r_{U}/r_{5}) \times (C_{5}/C_{U}) \times [M \times (M_{r1}/M_{r2})] \times 100$$

= respuesta del pico de atorvastatina de la r_U Solución muestra

 $r_{\scriptscriptstyle S}$ = respuesta del pico de atorvastatina de la Solución estándar

= concentración de ER Atorvastatina Cálcica C_{S} USP en la Solución estándar (mg/mL)

 C_{U} = concentración nominal de atorvastatina en la Solución muestra (mg/mL)

= número de moles de atorvastatina por mol de Μ atorvastatina cálcica, 2

= peso molecular de atorvastatina, 558,64 M_{r1} M_{r2} = peso molecular de atorvastatina cálcica, 1155,34

Criterios de aceptación: 94,5%–105,0%

PRUEBAS DE DESEMPEÑO

Cambio en la redacción:

Disolución (711)

Prueba 1

Solución amortiquadora: Solución amortiquadora de fosfato 0,05 M, que se prepara según se indica a continuación. Disolver 6,8 g de fosfato monobásico de potasio en 900 mL de agua. Ajustar con hidróxido de sodio 6 N a un pH de 6,8 y diluir con agua hasta 1 litro.

Medio: Solución amortiquadora; 900 mL

Aparato 2: 75 rpm Tiempo: 15 min

Diluyente: Acetonitrilo y agua (50:50)

Solución madre del estándar: 1 mg/mL de ER Atorvastatina Cálcica USP en *Diluyente*. Agitar mecánicamente durante 10 minutos o hasta disolver.

Solución estándar: (L/900) mg/mL en Medio, a partir de Solución madre del estándar, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado o centrifugar antes del análisis.

Condiciones instrumentales

(Ver Espectroscopía Ultravioleta-Visible (857).)

Modo: UV

Longitud de onda analítica: 244 nm

Celda: Ver la Tabla 1 o realizar diluciones apropiadas de las soluciones con Medio para ajustarlas al intervalo de linealidad validado del espectrofotómetro adecuado.

Tabla 1

Cantidad Declarada (mg/Tableta)	Celda (cm)
10	1,0
20 y 40	0,5
80	0,2

Blanco: Medio

Muestras: Solución estándar y Solución muestra

Calcular la cantidad disuelta de atorvastatina $(C_{33}H_{35}FN_2O_5)$, como porcentaje de la cantidad declarada:

$$(A_U/A_S) \times C_S \times V \times D \times [M \times (M_{r1}/M_{r2})] \times (1/L) \times 100$$

A_U = absorbancia de la *Solución muestra*

 A_s = absorbancia de la *Solución estándar*

C_s = concentración de ER Atorvastatina Cálcica USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL

D = factor de dilución de la Solución muestra, si aplica

 M = número de moles de atorvastatina por mol de atorvastatina cálcica, 2

 M_{r1} = peso molecular de atorvastatina, 558,64 M_{r2} = peso molecular de atorvastatina cálcica, 1155,34

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Tolerancias: No menos de 80% (*Q*) de la cantidad declarada de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅)

Prueba 2: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución* 2 de la USP. La *Prueba de Disolución* 2 es adecuada para productos con un contenido declarado de 80 mg de atorvastatina.

Medio y **Aparato 2:** Proceder según se indica en la *Prueba 1*.

Tiempo: 30 min

Diluyente, Solución estándar, Solución muestra, Condiciones instrumentales y Blanco: Proceder según se indica en la *Prueba 1*.

Tolerancias: No menos de 85% (*Q*) de la cantidad declarada de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅)

Prueba 3: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución* 3 de la USP.

Solución amortiguadora: Combinar 250 mL de fosfato monobásico de potasio 0,2 M, 112 mL de hidróxido de sodio 0,2 N y 638 mL de agua. Ajustar con hidróxido de sodio 0,02 N o con ácido fosfórico a un pH de 6,8.

Solución A: Acetonitrilo, metanol y ácido trifluoroacético al 0,1% (5:5:90)

Solución B: Acetónitrilo, metanol y ácido trifluoroacético al 0,1% (45:45:10)

Solución C: Disolver 50 g de Tween 80 en 1 litro de *Solución amortiguadora*.

Fase móvil: Ver la Tabla 2.

Tabla 2

Tiempo (min)	Solución A (%)	Solución B (%)
0,00	30	70
0,69	30	70
0,74	0	100
2,73	0	100
2,77	30	70
5,00	30	70

Medio: Solución C y Solución amortiguadora (6:94); 900

mL

Aparato 2: 75 rpm Tiempo: 30 min

Solución madre del estándar: 0,96 mg/mL de ER

Atorvastatina Cálcica USP en metanol

Solución estándar: Diluir *Solución madre del estándar* con *Medio* hasta obtener una concentración final de (*L*/900) mg/mL, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/ Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 μm.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 248 nm

Columna: 2,1 mm × 5 cm; relleno L1 de 2,6 µm

Temperatura de la columna: 40° Velocidad de flujo: 0,7 mL/min Volumen de inyección: 2 μL Aptitud del sistema Muestra: Solución estándar

Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 1,5

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la cantidad disuelta de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅), como porcentaje de la cantidad declarada:

$$(r_U/r_S) \times C_S \times V \times [M \times (M_{r1}/M_{r2})] \times (1/L) \times 100$$

 r_U = respuesta del pico de atorvastatina de la Solución muestra

r_s = respuesta del pico de atorvastatina de la Solución estándar

C_s = concentración de ER Atorvastatina Cálcica USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

V = volumen de *Medio*, 900 mL

 M = número de moles de atorvastatina por mol de atorvastatina cálcica, 2

 M_{r_1} = peso molecular de atorvastatina, 558,64 M_{r_2} = peso molecular de atorvastatina cálcica, 1155,34

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Tolerancias: No menos de 80% (*Q*) de la cantidad declarada de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅)

Prueba 4: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la *Prueba de Disolución* 4 de la USP.

Medio: Disolver 6,8 g de fosfato monobásico de potasio y 0,89 g de hidróxido de sodio en 1 litro de agua. Ajustar con hidróxido de sodio 1 N o con ácido fosfórico a un pH de 6,8; 900 mL.

Aparato 2: 75 rpm Tiempo: 15 min

Solución amortiguadora: Disolver aproximadamente 6,8 g de fosfato monobásico de potasio en 1000 mL de agua. Ajustar con una solución de hidróxido de potasio 0,5 N a un pH de 6,0.

Fase móvil: Acetonitrilo y Solución amortiguadora (55:45) Solución madre del estándar: 0,225 mg/mL de atorvastatina, a partir de ER Atorvastatina Cálcica USP, que se prepara según se indica a continuación. A una cantidad adecuada de ER Atorvastatina Cálcica USP, agregar un volumen de metanol equivalente al 5% del volumen total, someter a ultrasonido hasta disolver y enfriar. Diluir con *Medio* a volumen.

Solución estándar: Diluir *Solución madre del estándar* con *Medio* hasta obtener una concentración final de (*L*/900) mg/mL, donde *L* es la cantidad declarada, en mg/ Tableta.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 248 nm

Columna: 4,6 mm × 25 cm; relleno L1 de 5 µm

Temperatura de la columna: 30° Velocidad de flujo: 1 mL/min Volumen de invécción: 20 µL

Aptitud del sistema Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la cantidad disuelta de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅), como porcentaje de la cantidad declarada:

 $(r_U/r_S) \times C_S \times V \times [M \times (M_{r1}/M_{r2})] \times (1/L) \times 100$

= respuesta del pico de atorvastatina de la r_U Solución muestra

= respuesta del pico de atorvastatina de la $r_{\scriptscriptstyle S}$ Solución estándar

= concentración de ER Atorvastatina Cálcica C_{s} USP en la Solución estándar (mg/mL)

= volumen de Medio, 900 mL

= número de moles de atorvastatina por mol M de atorvastatina cálcica, 2

= peso molecular de atorvastatina, 558,64 M_{r1} M_{r2} = peso molecular de atorvastatina cálcica,

1155.34

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Tolerancias: No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de atorvastatina (C₃₃H₃₅FN₂O₅)

▲Prueba 5: Si el producto cumple con esta prueba, el etiquetado indica que cumple con la Prueba de Disolución 5 de la USP.

Medio: Disolver 6,8 g de fosfato monobásico de potasio y 0,9 g de hidróxido de sodio en 1 litro de agua. Ajustar con hidróxido de sodio o con ácido fosfórico a un pH de 6,8.; 900 mL

Aparato 2: 75 rpm Tiempo: 20 min

Solución amortiguadora: Disolver 10,5 q de ácido cítrico en 1000 mL de agua. Ajustar con hidróxido de amonio a un pH de 4,0.

Fase móvil: Acetonitrilo, tetrahidrofurano y Solución amortiguadora (50:10:40)

Diluyente: Acetonitrilo y agua (50:50)

Solución madre del estándar: 0,925 mg/mL de ER Atorvastatina Cálcica USP en Diluyente. Someter a ultrasonido hasta disolver.

Solución estándar: (L/900) mg/mL en Medio, a partir de Solución madre del estándar, donde L es la cantidad declarada, en mg/Tableta. Pasar la solución a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm y desechar los primeros mililitros del filtrado.

Solución muestra: Pasar una porción de la solución en análisis a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 µm y desechar los primeros mililitros del filtrado.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 244 nm

Columna: 4,6 mm × 15 cm; relleno L1 de 5 µm

Temperaturas

Muestreador automático: 10° Columna: 30° Velocidad de flujo: 1,5 mL/min Volumen de inyécción: 50 µL

Tiempo de corrida: No menos de 2 veces el tiempo de

retención de atorvastatina Aptitud del sistema

Muestra: Solución estándar Requisitos de aptitud

Factor de asimetría: No más de 2,0

Desviación estándar relativa: No más de 2,0%

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular la cantidad disuelta de atorvastatina $(C_{33}H_{35}FN_2O_5)$, como porcentaje de la cantidad declarada:

Resultado = $(r_U/r_S) \times C_S \times V \times [M \times (M_{r1}/M_{r2})] \times (1/L) \times 100$

= respuesta del pico de atorvastatina de la r_U Solución muestra

= respuesta del pico de atorvastatina de la $r_{\scriptscriptstyle S}$ Solución estándar

= concentración de ER Atorvastatina Cálcica C_{s} USP en la Solución estándar (mg/mL)

= volumen de Medio, 900 mL

Μ = número de moles de atorvastatina por mol de atorvastatina cálcica, 2

 M_{r1} = peso molecular de atorvastatina, 558,64 M_{r2} = peso molecular de atorvastatina cálcica, 1155.34

L = cantidad declarada (mg/Tableta)

Tolerancias: No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de atorvastatina $(C_{33}H_{35}FN_2O_5)$ (RB 1-feb-2019)

• Uniformidad de unidades de dosificación (905): Cumplen con los requisitos.

IMPUREZAS

IMPUREZAS ORGÁNICAS

Enjuagar el material de vidrio con Diluyente antes de preparar soluciones que contengan atorvastatina cálcica. **Solución amortiguadora:** 5,75 g/L de fosfato monobásico de amonio en agua. Ajustar con ácido acético diluido (10% v/v) o hidróxido de amonio diluido (10% v/v) a un pH de 4.3 ± 0.05 .

Solución A: Acetonitrilo y tetrahidrofurano exento de estabilizantes (925:75)

Solución B: Solución A y Solución amortiguadora (42:58) Solución C: Metanol, Solución A y Solución amortiguadora

Diluyente: N,N-Dimetilformamida

Solución de aptitud del sistema: 60 µg/mL de ER Atorvastatina Cálcica USP, 50 µg/mL de ER Compuesto Relacionado B de Atorvastatina USP, 10 µg/mL de ER Compuesto Relacionado H de Atorvastatina USP y 0,5 µg/mL de ER Compuesto Relacionado D de Atorvastatina USP en Diluvente

Solución estándar: 5 µg/mL de ER Atorvastatina Cálcica USP en Diluyente. Puede ser necesario someter a ultrasonido para disolver completamente.

Solución muestra: Nominalmente equivalente a 1 mg/mL de atorvastatina, que se prepara según se indica a continuación. Triturar y reducir a polvo fino no menos de 20 Tabletas. Transferir una cantidad de polvo, equivalente

a aproximadamente 50 mg de atorvastatina, a un matraz volumétrico de 50 mL. Agregar 30 mL de *Diluyente* y agitar mecánicamente durante 15 minutos. Diluir con *Diluyente* a volumen y pasar la solución a través de un filtro adecuado con un tamaño de poro de 0,45 μm, desechando los primeros mL del filtrado.

Fase móvil: Ver la Tabla 3.

Tabla 3

Tiempo (min)	Solución B (%)	Solución C (%)	Velocidad de Flujo (mL/min)
0	100	0	1,8
30	100	0	1,8
45	25	75	1,5
50	25	75	1,5
55	20	80	1,5
58	100	0	1,8
65	100	0	1,8

Para la Solución estándar, el tiempo de corrida es solamente 30 minutos. Para la Solución de aptitud del sistema y Solución muestra, el tiempo de corrida es 65 minutos.

Sistema cromatográfico

(Ver Cromatografía (621), Aptitud del Sistema.)

Modo: HPLC

Detector: UV 244 nm

Columna: 4,6 mm × 25 cm; relleno L1 de 5 µm

Temperaturas

Muestreador automático: 10°

Columna: 30°

Velocidad de flujo: Ver la *Tabla 3*. Volumen de inyección: 20 µL

Aptitud del sistema

Muestra: Solución de aptitud del sistema

[Nota—Los tiempos de retención relativos de todos los picos que eluyan antes del compuesto relacionado H de atorvastatina, según se indica en la *Tabla 4*, se calculan con respecto al pico de atorvastatina. Los tiempos de retención relativos para todos los picos que eluyan después del compuesto relacionado H de atorvastatina se calculan con respecto al compuesto relacionado H de atorvastatina.]

Requisitos de aptitud

Resolución: No menos de 1,4 entre compuesto relacionado B de atorvastatina y atorvastatina Factor de asimetría: No más de 1,5 para el pico de atorvastatina

Desviación estándar relativa: No más de 5% para el pico de atorvastatina

Relación señal-ruido: No menos de 10 para el compuesto relacionado D de atorvastatina

Análisis

Muestras: Solución estándar y Solución muestra Calcular el porcentaje de cada impureza en la porción de Tabletas tomada:

Resultado =
$$(r_U/r_S) \times (C_S/C_U) \times [M \times (M_{r1}/M_{r2})] \times (1/F) \times 100$$

r_U = respuesta del pico de cada impureza de la Solución muestra

r_s = respuesta del pico de atorvastatina de la Solución estándar C_s = concentración de ER Atorvastatina Cálcica USP en la *Solución estándar* (mg/mL)

C_U = concentración nominal de atorvastatina en la Solución muestra (mg/mL)

 número de moles de atorvastatina por mol de atorvastatina cálcica, 2

 M_{r_1} = peso molecular de atorvastatina, 558,64 M_{r_2} = peso molecular de atorvastatina cálcica, 1155,34

F = factor de respuesta relativa (ver la Tabla 4)

Criterios de aceptación: Ver la Tabla 4.

Μ

Tabla 4

Nombre	Tiempo de Retención Relativo	Factor de Respuesta Relativa	Criterios de Aceptación, No más de (%)
Amida de atorvastatina ^{a, b}	0,44	_	_
Compuesto relacionado A de atorvastatina ^{b, c}	0,84	_	_
Análogo pirrolidona de atorvastati- na ^d	0,88	0,68	0,5
Compuesto relacionado B de atorvastatina ^{b, e}	0,94	_	_
Atorvastatina	1,00	_	_
Compuesto relacionado C de atorvastatina ^{b, f}	1,09	_	_
Lactona de atorvastatina pirrolidona ^{b, g}	1,62	_	_
Compuesto relacionado H de atorvastatina ^h	1,00	1,18	1,0
Análogo epoxi-6-hidroxi pirrolooxa- zino de atorvastatina ⁱ	1,06	0,53	0,5
Éster metílico de atorvastatina ^{b, j}	1,12	_	_
Análogo epoxi-7-hidroxi pirrolooxa- zino de atorvastatina, si estuviera presente ^k	1,14	0,53	0,5
Análogo epoxi tetrahidrofurano de atorvastatina ^{l, m}	1,20	1,12	1,0
Compuesto relacionado D de atorvastatina ⁿ	1,27	1,12	0,5
Éster <i>terc</i> -butílico de atorvastatina ^{b, o}	1,49	_	_
Cualquier otro producto de degradación no especifi- cado	_	1,00	0,2

Tabla 4 (continuación)

Nombre	Tiempo de Retención Relativo	Factor de Respuesta Relativa	Criterios de Aceptación, No más de (%)
Productos de degradación totales	_	_	4,0

 $^{^{\}rm a}$ Ácido (3*R*,5*R*)-7-{(3*R*,5*R*)-7-[2-(4-fluorofenil)-5-isopropil-3-fenil-4-(fenilcarbamoil)-1*H*-pirrol-1-il]-3,5-dihidroxiheptanamido}-3,5-dihidroxiheptanoico.

- 9 5-(4-Fluorofenil)-1- $\{2-[(2R,4R)-4-\text{hidroxi-6-oxotetrahidro-}2H-\text{piran-2-il}]\text{etil}\}$ -3-isopropil-2-oxo-N,4-difenil-2,3-dihidro-1*H*-pirrol-3-carboxamida.
- $^{\rm h}$ 5-(4-Fluorofenil)-1-{2-[(2R,4R)-4-hidroxi-6-oxotetrahidro-2H-piran-2-il]etil}-2-isopropil-N,4-difenil-1H-pirrol-3-carboxamida.
- ¹Ácido 4-{6-(4-fluorofenil)-7,8-epoxi-6-hidroxi-8a-isopropil-7-fenil-8-(fenilcarbamoil)hexahidro-2*H*-pirrolo[2,1-*b*][1,3]oxazin-2-il}-3-hidroxibutanoico.
- $\frac{1}{3}(3R,5R)$ -7-(2-(4-Fluorofenil)-5-isopropil-3-fenil-4-(fenilcarbamoil)-1 H-pirrol-1-il)-3,5-dihidroxiheptanoato de metilo.
- k Ácido (3*R*)-4-(1b-(4-fluorofenil)-7-hidroxi-7-isopropil-1a-fenil-7a-(fenilcarbamoil)hexahidro-1a*H*-oxireno[2',3':3,4]pirrolo[2,1-*b*][1,3]oxazin-3-il)-3-hidroxibutanoico.
- ¹4-(4-Fluorofenil)-2,4-dihidroxi-2-isopropil-*N*,5-difenil-3,6-dioxabiciclo[3.1.0] hexano-1-carboxamida.
- ^m El compuesto relacionado D de atorvastatina puede sufrir una transformación a análogo epoxi tetrahidrofurano de atorvastatina en el equilibrio. El equilibrio se puede desplazar bajo condiciones ligeramente ácidas y, por lo tanto, algunos productos pueden tener una especificación combinada e informarse bajo compuesto relacionado D de atorvastatina.
- n 3-(4-Fluorobenzoil)-2-isobutiril-N,3-difeniloxirano-2-carboxamida.
- ° (3R,5R)-7-(2-(4-Fluorofenil)-5-isopropil-3-fenil-4-(fenilcarbamoil)-1<math>H-pirrol-1-il)-3,5-dihidroxiheptanoato de terc-butilo.

REQUISITOS ADICIONALES

- ENVASADO Y ALMACENAMIENTO: Conservar en envases impermeables. Almacenar a temperatura ambiente controlada.
- **ETIQUETADO:** Cuando se especifica más de una prueba de *Disolución*, el etiquetado indica la prueba usada solo si no se usa la *Prueba 1*.
- ESTÁNDARES DE REFERENCIA USP (11)

ER Atorvastatina Cálcica USP

ER Compuesto Relacionado B de Atorvastatina USP (3*S*,5*R*)-7-[2-(4-fluorofenil)-5-isopropil-3-fenil-4- (fenilcarbamoil)-1*H*-pirrol-1-il]-3,5-dihidroxiheptanoato de calcio (2:1).

 $C_{66}H_{68}CaF_2\dot{N}_4\dot{O}_{10}$ 1155,34

ER Compuesto Relacionado D de Atorvastatina USP 3-(4-Fluorobenzoil)-2-isobutiril-N,3-difeniloxirano-2-carboxamida.

C₂₆H₂₂FNO₄ 431,46

ER Compuesto Relacionado H de Atorvastatina USP 5-(4-Fluorofenil)-1-{2-[(2*R*,4*R*)-4-hidroxi-6-oxotetrahidro-2*H*-piran-2-il]etil}-2-isopropil-*N*,4-difenil-1*H*-pirrol-3-carboxamida.

 $C_{33}H_{33}FN_2O_4$ 540,62

b Impureza del proceso que se incluye en la tabla solo para fines de identificación. Las impurezas del proceso se controlan en el fármaco y no deben informarse ni incluirse en las impurezas totales del medicamento.

 $^{^{\}rm c}$ Ácido (3*R*,5*R*)-7-[2-isopropil-4,5-difenil-3-(fenilcarbamoil)-1*H*-pirrol-1-il]-3,5-dihidroxiheptanoico.

d Ácido (3*R*,5*R*)-7-[5-(4-fluorofenil)-3-isopropil-2-oxo-4-fenil-3-(fenilcarbamoil)-2,3-dihidro-1*H*-pirrol-1-il]-3,5-dihidroxiheptanoico.

e Ácido (3.5,5R)-7-[2-(4-fluorofenil)-5-isopropil-3-fenil-4-(fenilcarbamoil)-1*H*-pirrol-1-il]-3,5-dihidroxiheptanoico.

 $^{^{\}frac{1}{4}}$ Ácido (3 2 ,5 2)-7-[2,3-bis(4-fluorofenil)-5-isopropil-4-(fenilcarbamoil)-1 2 -pirrol-1-il]-3,5-dihidroxiheptanoico.