



Cotação de Preços

A/C: Divisão Comercial	Comprador: CLAUDIA MARCIA DA COSTA IRMES E-mail: claudia.irmes@fiocruz.br	Ramal: 5238
Solicitação de Cotação: 2000004304	Data: 20.09.2022	

Informações indispensáveis a proposta de preços:

Razão Social: _____
CNPJ: _____
Dados bancários: Banco: _____ Agência: _____ Conta corrente: _____
Endereço Completo: _____
Telefone: _____
Validade da proposta: _____ (ideal 90 dias, mas nunca inferior a 60 dias).
Prazo de entrega/Execução: _____
Condições de pagamento: Até 30 dias

A proposta deverá vir preferencialmente em papel timbrado e assinada pelo responsável.
Caso não venha em papel timbrado, deverá conter carimbo da empresa com CNPJ ou ser enviada através de e-mail corporativo.
Favor cotar somente os itens com especificação idêntica, informando preço unitário e global, incluindo todos os impostos, taxas e

Item - 0001**Descrição: CLOROQUINA, DIFOSFATO****Material: 5000000005****Quantidade: 700 - kg****Marca:****Valor Unitário:****Valor Total:****Especificação Longa:**

CATMAT: 443241 - CLOROQUINA
ASPECTO FÍSICO: PÓ
PESO MOLECULAR: 319,87 G/MOL
FÓRMULA QUÍMICA: C₁₈H₂₆CLN₃
NÚMERO DE REFERÊNCIA QUÍMICA: CAS 54-05-7
CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: GRAU FARMACÊUTICO

Cód.: 5000000005.

Código: FAR-CQL-MOMP.079 Revisão: 14

I - SINONÍMIA: 1,4-Pentanodiamina N4 #(7-cloro-4-quinolinil)-N1, N1-dietil-fosfato (1:2);
7-cloro-4-[[4-(dietilamino)-1-metilbutil]amino] quinolina fosfato (1:2).

II - FÓRMULA MOLECULAR: C₁₈H₂₆CLN₃ . 2H₃PO₄

III - PESO MOLECULAR: 515,86.

IV - DCB: 02489

Nº CAS: 50-63-5

V - ESPECIFICAÇÃO E REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICA

1. DESCRIÇÃO: Pó cristalino, branco, inodoro e de sabor amargo.
Descolore lentamente quando exposto a luz.

USP - Reference Tables / Description and Solubility.



2. SOLUBILIDADE: Facilmente solúvel em água; praticamente insolúvel em álcool etílico, clorofórmio e éter etílico.

USP- Reference Tables / Description and Solubility.

3. FAIXA DE FUSÃO: 193 - 198°C.

Especificação IPCA Laboratories Limited).

Metodologia conforme Método Geral FAR-CQL-MG.026.

4. IDENTIFICAÇÃO:

4.1.A. Espectrofotometria Infravermelho: O espectro da amostra corresponde ao espectro do padrão obtido nas mesmas condições.

4.2.B. Espectrofotometria Ultravioleta: A 343/329nm: 1,00 a 1,15.

4.3.C. Cromatografia Líquida de Alta Eficiência: O tempo de retenção do pico principal da solução amostra corresponde ao do pico principal da solução padrão, preparada similarmente, conforme teste de Teor.

USP # NF.

5. pH a 25°C: Cerca de 4,5.

USP - Reference Tables / Description and Solubility.

6. PERDA POR SECAGEM: Máximo 2,0%.

USP # NF

7. SOLVENTES RESIDUAIS: Fabricante IPCA.

Etanol: Máximo 5000ppm.

Metanol: Máximo 3000ppm.

Tolueno: Máximo 890ppm.

USP # NF

8. IMPUREZAS ORGÂNICAS: Fenol: Máximo 0,1%.

Composto Relacionado G de Cloroquina: Máximo 0,1%.

Composto Relacionado D de Cloroquina: Máximo 0,50%

Hidroxicloroquina Sulfato: Máximo 0,1%.

Composto Relacionado A de Cloroquina: Máximo 0,1%.

Composto Relacionado E de Cloroquina: Máximo 0,1%

Qualquer Outra Impureza Individual: Máximo 0,10%.

Total de Impurezas: Máximo 2,0%.

USP# NF

9. DENSIDADE APARENTE: Informativo.

USP, seção < 616> , Método I.

Proveta de Vidro graduada de 100 mL com intervalo de 1 mL, pesando 130g ± 16g.

10. DENSIDADE BATIDA: Informativo.

USP, seção < 616> , Método II.

Proveta de Vidro graduada de 100mL com intervalo de 1mL, pesando 130g ± 16g.

11. GRANULOMETRIA: Informativo.

Farmacopeia Brasileira, seção 5.2.11.

12. TEOR: 98,0% a 102,0% (na base seca).

USP # NF.



VI - CONDIÇÕES GERAIS

ARMAZENAMENTO E PRECAUÇÕES: Preservar em recipiente bem fechado e resistente à luz.

Temperatura: 25° C $\pm$ 2° C. Umidade relativa: 60° C $\pm$ 5° C.

EMBALAGEM: As embalagens contendo o material devem se encontrar em perfeito estado de integridade, limpas e rotuladas.

ROTULAGEM: Todas as embalagens do material devem conter os seguintes itens:

- a) Nome do material;
- b) Número do lote do fabricante;
- c) Nome do fabricante e país de origem;
- d) Nome do fornecedor;
- e) Data de fabricação e data de validade do fabricante.

LAUDO ANALÍTICO: Todo Material deverá vir acompanhado do Laudo Analítico do Fabricante, contendo os testes, com as especificações, resultados obtidos e as respectivas referências. Não deverá ser recebido nenhum material sem o Laudo Analítico do Fabricante. Deverá conter também os dados de identificação dos materiais como número de lote, quantidade, número de volumes, data de fabricação e data de validade. Este documento deverá ser assinado e datado pelo responsável pelo Controle de Qualidade, acompanhado pelo cargo e nome por extenso.

FABRICANTES/FORNECEDORES: Conforme Lista de Fornecedores Aprovados para Aquisição que se encontra no drive "Fornecedores_Aprovados_para_Aquisicao (\retinol)".

TRANSPORTE: O material deve ser transportado sobre paletes em veículos com finalidade específica para materiais farmacêuticos, não devendo ser carregados em veículos que se destinam, originalmente, ao transporte de alimentos, produtos de higiene e cosméticos, saneantes domissanitários, máquinas/ equipamentos e outros materiais não compatíveis com a carga. A caçamba do mesmo deve ser totalmente fechada e apresentar perfeitas condições de higiene. Os materiais deverão ser transportados e entregues devidamente acondicionados na temperatura exigida por seu fabricante, sob pena de devolução dos mesmos e substituição por outro lote, diferente do apresentado inicialmente.

AMOSTRAGEM: Conforme FAR-CQL-POP.133 # Amostragem de matéria-prima.

RETESTE: Conforme certificado de análise do fabricante.

PRAZO DE VALIDADE: Deve ser no mínimo, 70% do prazo original do fabricante.

Valor Total da Proposta: