

Pharmaceutique

FILAB vous accompagne dans le cadre de vos besoins :



ANALYSE

- **Développement analytique** et **transfert de méthodes** (API et produits finis)
- Recherche d'**impuretés élémentaires** selon l'USP 233 (Guideline ICH Q3D)
- Dosage de **solvants résiduels** selon l'USP 467 (Guideline ICH Q3C)
- Analyse de **poudres** : granulométrie, surface spécifique, morphologie, ...

EXPERTISE

- Analyse et identification de **particules** et de **dépôts** par **MEB-EDX** et **μ-FTIR**
- Caractérisation d'**impuretés** inconnues par **LC-MSMS**, **GC-MS**...
- **Extractibles** et **Relargables**
- Etude de dégradations forcées
- Analyse de **produits de dégradation**

R&D

- **Etude bibliographique**
- Formation (validation analytique **ICH Q2**...)
- **Audit** de performance de laboratoire
- Résolution de problèmes liés au process industriel



Exemples de problématiques résolues

- Identification d'une particule dans un médicament injectable, récupérée lors du procédé de production
- Mise en place d'une méthode de dosage d'un produit de dégradation dans un principe actif
- Compréhension d'un phénomène de coloration d'un médicament

Nos reconnaissances
qualité



Crédit Impôt
Recherche (CIR)

Organisme de Formation



FILAB S.A.S.
Parc Mazen Sully
13 rue Pauline Kergomard
BP 37460 • 21074 DIJON CEDEX • FRANCE

Tél. : +33 (0)3 80 52 32 05
Fax : +33 (0)3 80 52 01 11
Mail : contact@filab.fr

