



**BASF**

We create chemistry

# Ibuprofène

Depuis plus de 25 ans, nous fabriquons de l'ibuprofène sur notre site de **Bishop au Texas**. Nous proposons une large gamme de produits : quatre grades de poudres, une version compression directe et deux versions action rapide. En tant que partenaire expérimenté, nous offrons un soutien réglementaire, qualité et technique de réputation mondiale, ainsi qu'une présence internationale et régionale.

Scanner pour  
visiter la  
page produit !



Plus de 75 ans d'expérience  
dans le domaine des API



Processus écologique



Produit de haute qualité



Fabriqué par le plus grand  
producteur occidental aux  
États-Unis\*

\* par capacité volumique

Plus de 20 ans  
d'expérience dans le calcul de  
l'empreinte environnementale

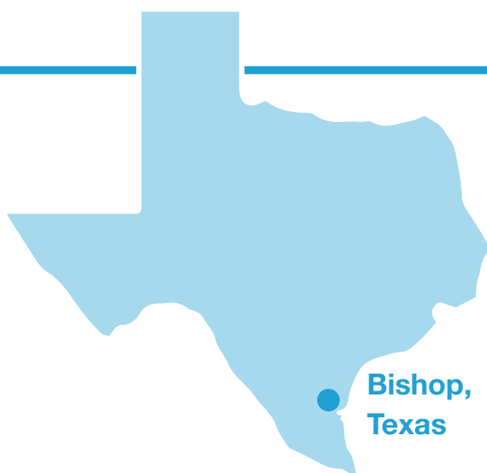


# Ibuprofène 25, 38, 50, 70

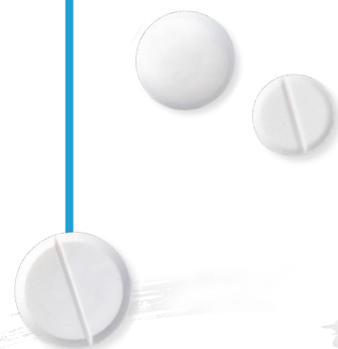
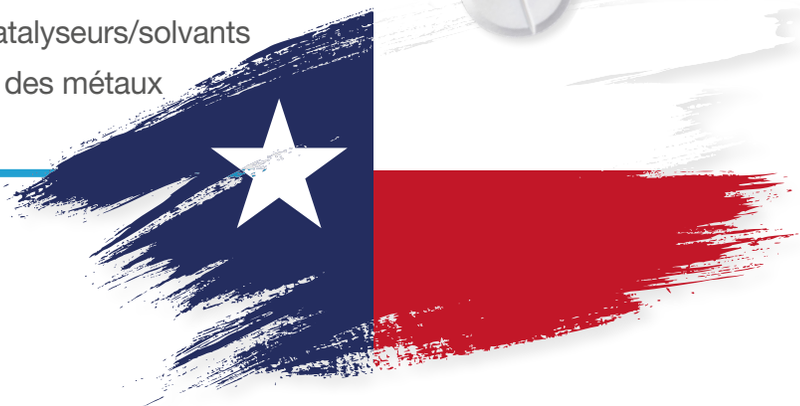
Quatre poudres de distributions granulométriques différentes pour vos besoins en matière de formulation

## Nos opérations

- ✓ **Équipe compétente et engagée** située à **Bishop, au Texas**
- ✓ **Vaste réseau de distribution mondial**
- ✓ Investissement continu et améliorations du site pour **optimiser et augmenter l'efficacité des processus**
- ✓ **Processus écologique\***
  - ✓ Récupération et recyclage des catalyseurs/solvants
  - ✓ Aucun déchet aqueux contenant des métaux



**Bishop,  
Texas**



## Détails du produit

### Ibuprofène 25, 38, 50, 70

Synonymes/nom chimique	Acide (±)-2-(p-isobutylphényl) propionique
Numéro CAS	15687-27-1
Forme physique	Poudre cristalline blanche
Site de fabrication	Bishop, TX (États-Unis)

Nom du produit	Ibuprofène 25	Ibuprofène 38	Ibuprofène 50	Ibuprofène 70
Application	Suspension liquide orale/crèmes topiques	Granulation humide	Granulation humide, compression directe	Granulation humide/à sec, compression directe
Numéro PRD	30076127	30076128	30076166	30487271
Taille d'emballage	50 kg	50 kg	50 kg	50 kg
Numéro d'article	50909135	50909188	50914488	54017960
Numéro d'article (échantillon de 0,5 kg)	56929776	56929829	56929882	54165459



**Informations réglementaires disponibles** : l'ibuprofène est conforme aux monographies actuelles de la Ph. Eur., de l'USP, de la JP et de l'IP. Les DMF et CEP sont disponibles sur demande.

\* Les informations sur l'empreinte carbone du produit issues de la méthodologie d'ACV révisée selon les normes ISO sont disponibles sur demande.

# Ibuprofène DC 85 W

Compression directe pour une plus grande facilité de traitement

## Fabrication des comprimés simplifiée

- ✓ Temps de production raccourci en évitant les processus de granulation
- ✓ **Meilleure fluidité** par rapport aux qualités standards
- ✓ La formulation brevetée **minimise l'adhésivité durant la production**
- ✓ Permet une **fabrication de comprimés fiable et sans défaut à des débits plus élevés**
- ✓ Concentration élevée d'actif permettant une **réduction du coût des excipients et l'élaboration de comprimés plus petits**
- ✓ **Processus en une étape** : pesée et compression ! Pas besoin de lubrifiant et parfaitement adapté aux thérapies combinées



Défaut typique d'un comprimé avec des qualités standards



Comprimé contenant de l'ibuprofène DC 85 W

## Détails du produit

### Ibuprofène DC 85 W

Synonymes/nom chimique	Acide (±)-2-(p-isobutylphényl) propionique	
Composition	Ibuprofène 50, cellulose microcristalline, dioxyde de silicium colloïdal, croscarmellose sodique	
Numéro CAS	15687-27-1 (ibuprofène)	
Forme physique	Granulés blancs, matériau homogène et fluide	
Site de fabrication	Holland, MI (États-Unis)	
Numéro PRD	30526498	
Numéro d'article	50192890	50192933
Taille d'emballage	50 kg	2 kg



Fluidité améliorée de l'ibuprofène DC 85 W



**Informations réglementaires disponibles** : l'ibuprofène utilisé pour fabriquer l'ibuprofène DC 85 W répond aux monographies actuelles de la Ph. Eur., de l'USP, de la JP et de l'IP. Un dossier technique et un US-DMF sont disponibles sur demande.



# Ibuprofène Lysine, (RIBL) et Ibuprofène Sodium

Fonctionnalité pour ajouter de la diversité à votre portefeuille

## Qualités d'ibuprofène à action rapide

### Lysinate d'ibuprofène racémique (RIBL) vs ibuprofène classique

- ✓ Plus grande solubilité dans l'eau<sup>1</sup>
- ✓ Plus rapidement absorbé dans le tractus intestinal<sup>2</sup>

### Dihydrate d'ibuprofène sodique vs ibuprofène classique

- ✓ Dissolution et absorption plus rapides que l'ibuprofène ordinaire, pour des applications à action rapide<sup>3</sup>
- ✓ Tolérance et profil de sécurité comparables<sup>3</sup>

## Détails du produit

### Lysinate d'ibuprofène racémique (RIBL)

### Dihydrate d'ibuprofène sodique

Synonymes/nom chimique	Lysinate d'acide ( $\pm$ )-2-(p-isobutylphényl) propionique	Dihydrate de 2-(4-isobutylphényl)-propionate sodique
Numéro CAS	57469-86-8	31121-93-4
Apparence	Poudre blanche à presque blanche	Poudre blanche à presque blanche
Site de fabrication	Minden, Allemagne	Bishop, TX (États-Unis)
Numéro PRD	30081848	30260589
Taille d'emballage	25 kg	50 kg
Numéro d'article	56477527	51224063
Numéro d'article de l'échantillon	51287979 (0,1 kg)	51217385 (0,5 kg)
Statut réglementaire	E-DMF disponible sur demande	E-DMF et US-DMF disponibles sur demande

<sup>1</sup> Ibuprofen, Rainsford, K.D., Taylor & Francis Ltd. London, UK. 1999;

<sup>2</sup> Hermann, T.W., Gtowka, F.K., Garrett, E.R., J. Pharm. Sci. 82(11):1102-11, 1993;

<sup>3</sup> Soergel, F., et al. Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 43(3):140-149, 2005;



## Soutien qualité et réglementaire exceptionnel



Présente au niveau national et international, l'équipe réglementaire de Pharma Solutions possède une expérience de plusieurs décennies permettant à nos clients Pharma d'enregistrer des produits pharmaceutiques finis dans le monde entier. Nous y parvenons en proposant des solutions expertes de haute qualité de manière efficace grâce à une communication proactive et transparente.

Notre équipe Qualité soutient nos clients dans le monde entier concernant toute question liée à la qualité.

Une empreinte régionale garantit des solutions rapides et spécifiques à la région conformes aux normes internationales en matière d'audits, de déclarations et de réclamations.

En contact étroit avec les autorités et associations internationales, nous améliorons constamment nos systèmes qualité pour offrir le meilleur service à nos clients sur des marchés de plus en plus exigeants. À cette fin, nous coopérons étroitement avec les sites de production et assurons une production et des tests conformes aux BPF, en accord avec les dernières exigences des autorités pharmaceutiques.

L'accès à une documentation qualité et réglementaire standard est désormais plus efficace que jamais. Récupérez vos documents 24h/24 et 7j/7 depuis votre compte World account ou inscrivez-vous à la nouvelle solution RegXcellence®, votre assistant qualité et réglementaire en ligne gratuit, offrant une plateforme unifiée pour les documents de conformité, une assistance à l'enregistrement et des informations en matière d'audit.



Inscrivez-vous aujourd'hui sur :  
<https://info-mypharma.basf.com>

Contactez-nous pour obtenir les tarifs.  
[pharma-solutions@basf.com](mailto:pharma-solutions@basf.com)

Ce document, ou toute information fournie ici, ne constitue pas une obligation juridiquement contraignante de BASF et a été préparé en toute bonne foi et est considéré comme exact à la date de publication. Sauf expressément convenu autrement par écrit dans le cadre d'un contrat de fournisseur ou d'un autre accord écrit entre vous et BASF :

- (a) Dans toute la mesure non interdite par les lois en vigueur, BASF DÉCLINE EXPRESSÉMENT TOUTES LES AUTRES DÉCLARATIONS, GARANTIES OU CONDITIONS DE QUELQUE NATURE QUE CE SOIT, EXPLICITE OU IMPLICITE, ÉCRITE OU ORALE, DE FAIT OU DE LOI, Y COMPRIS TOUTE GARANTIE, DÉCLARATION OU CONDITION DE QUALITÉ MARCHANDE IMPLICITE, ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER, QUALITÉ SATISFAISANTE, ABSENCE DE CONTREFAÇON ET TOUTE DÉCLARATION, GARANTIE OU CONDITION, RÉSULTANT D'UN STATUT, D'UNE TRANSACTION COMMERCIALE OU USAGE D'UN COMMERCIAL et BASF EXCLUT ET DÉCLINE EXPRESSÉMENT PAR LA PRÉSENTE TOUTE RESPONSABILITÉ RÉSULTANT DE OU EN LIEN AVEC CE DOCUMENT OU TOUTE INFORMATION FOURNIE DANS LES PRÉSENTES, y compris, sans s'y limiter, toute responsabilité pour tout dommage direct, consécutif, spécial ou punitif s'y rapportant ou en découlant, sauf en cas de (i) décès ou préjudice corporel dans la mesure où il est causé par la seule négligence de BASF, (ii) faute, fraude ou fausse déclaration frauduleuse délibérée de BASF ou (iii) question quelconque à l'égard de laquelle il serait illégal pour BASF d'exclure ou de restreindre sa responsabilité en vertu des lois en vigueur ;
- (b) Toutes les informations fournies dans le présent document peuvent être modifiées à la seule discrétion de BASF à tout moment, et ni ce document ni les informations fournies ici ne peuvent être invoqués pour satisfaire aux obligations que vous pourriez avoir pour entreprendre vos propres inspections et évaluations ;
- (c) BASF rejette toute obligation de mettre à jour et ne mettra pas automatiquement à jour ce document et les informations fournies dans le présent document, à moins que la loi en vigueur ne l'exige ; et
- (d) L'utilisateur a la responsabilité de confirmer qu'il a récupéré la version la plus récente de ce document auprès de BASF, le cas échéant.

RegXcellence® est une marque déposée de BASF. © 2021 BASF Corporation. Tous droits réservés.

Inspiring Medicines for Better Lives

BASF\_Pharma BASF Pharma Solutions

[www.pharma.basf.com](http://www.pharma.basf.com)

- **BASF**

We create chemistry