





COMENTARIOS

Con fundamento en el numeral 6.3.3.1 de la Norma Oficial Mexicana NOM-001-SSA1-2020, se publica el presente proyecto a efecto de que los interesados, a partir del 1º de agosto y hasta el 30 de septiembre de 2025, lo analicen, evalúen y envíen sus observaciones o comentarios en idioma español y con el sustento técnico suficiente ante la CPFEUM, sito en Río Rhin número 57, colonia Cuauhtémoc, código postal 06500, Ciudad de México.

Correo electrónico: consultas@farmacopea.org.mx.

DATOS DEL PROMO	TE TO THE TOTAL PROPERTY OF THE TOTAL PROPER
Nombre:	Cargo:
Institución o empresa:	Dirección:
Teléfono:	Correo electrónico:

EL TEXTO EN COLOR ROJO HA SIDO MODIFICADO

Dice	Debe decir	Justificación*
POLISORBATO 60		
Generalmente la relación entre el grupo OH y la suma de los grupos C ₁₅ H ₃₁ COO y C ₁₇ H ₃₅ COO es de 3:1. Monoestearato de sorbitan de polietilenglicol 20; Monooctadecanoato de sorbitán de polioxietileno 20; Monoestearato de sorbitán de polioxietileno 20		
[9005-67-8]		
El Polisorbato 60 es una mezcla de ésteres de estearato y palmitato de sorbitol y sus anhídridos, copolimerizados con aproximadamente 20 moles de óxido de etileno por cada mol de sorbitol y anhídridos de sorbitol. Los ácidos grasos pueden ser de origen vegetal, animal o sintético.		
SUSTANCIA DE REFERENCIA. Polisorbato 60; manejar de acuerdo con las instrucciones de uso.		

Página 1 de 10







	2025, Ano de la Majer Indigena	
Dice	Debe decir	Justificación*
DESCRIPCIÓN . Líquido o semi-gel aceitoso color		
amarillo a ámbar.		
SOLUBILIDAD . Soluble en agua, acetato de etilo y		
tolueno; insoluble en aceite mineral y en aceite		
vegetal.		
ENSAYOS DE IDENTIDAD		
A. MGA 0351. Para muestras en forma líquida. El		
espectro IR de la muestra, corresponde con el		
obtenido con una preparación similar de la SRef de		
polisorbato 60.		
B. Cumple con los requisitos de la prueba		
de Ácidos grasos (Valoración).		*
ÍNDICE DE ACIDEZ. MGA 0001. No más de 2.0.		
Disolver 10.0 g de la muestra en un matraz		
Erlenmeyer de 250 mL de boca ancha y agregar		
50 mL de alcohol neutralizado. Calentar en un		
baño a vapor casi hasta ebullición, agitando		
vigorosamente de manera ocasional, mientras se		
calienta. Invertir un vaso de precipitados sobre la		
boca del matraz, enfriar bajo una corriente de agua		
y agregar 5 gotas de SI de fenolftaleína. Valorar		
con SV de hidróxido de sodio 0.1 N. Calcular el		
índice de acidez de acuerdo con lo que indica		
el MGA 0001.		
ÍNDICE DE HIDROXILO. MGA 0491. Entre 81 y		
96.		
ÍNDICE DE PERÓXIDO. MGA 0681. No más de		
10.0.		
Solución saturada de yoduro de potasio.		
Preparar una solución saturada de yoduro de		
potasio en agua libre de dióxido de carbono.		







Dice	Debe decir	Justificación*
Asegurar que la solución permanezca saturada,		
observando que existan cristales sin disolver.		
Procedimiento. Pesar 10.0 g de muestra y		
transferirla a un vaso de precipitados de 100 mL y		
disolver con 20 mL de ácido acético glacial.		
Agregar 1 mL de la solución saturada de yoduro de		
potasio, mezclar y dejar en reposo durante 1 min.		
Agregar 50 mL de agua libre de dióxido de carbono		
y una barra magnética. Valorar con SV de		
tiosulfato de sodio 0.01 M, determinando el punto		
final potenciométricamente. Realizar una		
valoración con un blanco. Calcular el índice de		*
peróxido como lo indica el MGA 0681.		
ÍNDICE DE SAPONIFICACIÓN. MGA 0791. Entre		
45 y 55.		
AGUA. MGA 0041, Titulación directa. No más de		
3.0 %.		
RESIDUO DE LA IGNICIÓN. MGA 0751. No más		
de 0.25 %.		
ÓXIDO DE ETILENO Y DIOXANO. MGA		
0241, CG. No más de 1 ppm para óxido de etileno		
y no más de 10 ppm para dioxano. Solución de referencia de óxido de etileno.		
Preparar una solución que contenga 50 mg/mL de		
óxido de etileno en cloruro de metileno (<i>Nota</i> :		
existe una solución comercial). Tomar 0.5 mL de		
esta solución y llevar a volumen con agua hasta		
50.0 mL. <i>Nota</i> : la solución es estable durante		
3 meses si se almacena en viales con casquillos		
con membrana de silicona y recubiertas con		
politetrafluoroetileno a -20 °C. Dejar que alcance la		







Dice	Debe decir	Justificación*
temperatura ambiente. Tomar 1.0 mL de esta solución y llevar a volumen con agua hasta 250.0 mL para obtener una solución con una concentración de 2 µg/mL de óxido de etileno. Usar la solución inmediatamente después de su preparación.		
Solución de referencia de dioxano. Preparar una solución que contenga una concentración de 0.05 µL/mL de dioxano.		
Solución de referencia de acetaldehído. Preparar una solución que contenga 10 µg/mL de acetaldehído. <i>Nota</i> : preparar inmediatamente antes de su uso.		
Preparación de resolución. Tomar 2.0 mL de solución de referencia de acetaldehído y 2.0 mL de solución de referencia de óxido de etileno y transferirlos a un vial para muestreo de fase gaseosa de 10 mL. Sellar el vial inmediatamente con una membrana de silicona recubierta con politetrafluoroetileno y una tapa de aluminio y mezclar cuidadosamente.		
Preparación de referencia A. Preparar una solución de 0.48 μg/mL de óxido de etileno a partir de la Solución de referencia de óxido de etileno y 0.005 μL/mL de dioxano, a partir de la solución de referencia de dioxano, en agua.		
Preparación de referencia B. Transferir 1.0 g de muestra a un vial para muestreo de fase gaseosa de 10 mL. Agregar 2.0 mL de la preparación de referencia A, sellar el vial inmediatamente con una membrana de silicona recubierta con		







2025, Ano ae la Mujer Inalgena		
Dice	Debe decir	Justificación*
politetrafluoroetileno y una tapa de aluminio y		
mezclar cuidadosamente.		
Preparación de la muestra. Transferir 1.0 g de		
muestra a un vial para muestreo de fase gaseosa		
de 10 mL. Agregar 2.0 mL de agua y sellar el vial		
inmediatamente con una membrana de silicona		
recubierta con politetrafluoroetileno y una tapa de		
aluminio y mezclar cuidadosamente.		
Condiciones del equipo. Cromatógrafo de gases		
con muestreador de cámara gaseosa equipado con		
un detector de ionización de flama y columna de		
sílice fundida de 0.53 mm × 50 m cubierta con una		V
capa de 5 µm de fase G27, utilizar como gas		
acarreador helio, velocidad de flujo de 4.0 mL/min.		
Inyector con proporción de división de flujo 3.5:1.		
Programar la temperatura de la columna para que		
aumente de 70 a 250 °C a una velocidad de		
10 °C/min, mantener la temperatura a 250 °C		
durante 5 min. Mantener la temperatura del puerto		
de inyección a 85 °C y la del detector a 250 °C.		
Temperatura de equilibrio 80 °C. Tiempo de		
equilibrio 30 min.		
Aptitud del sistema. Inyectar al cromatógrafo		
1.0 mL de la fase gaseosa de la solución de	Y Control of the Cont	
resolución y registrar la respuesta de los picos. Los		
tiempos de retención relativos para acetaldehído y		
óxido de etileno son 0.9 y 1.0 respectivamente. La		
resolución R entre los picos de acetaldehído y		
óxido de etileno no es menor de 2.0.		
Procedimiento. Inyectar al cromatógrafo por		
separado 1.0 mL de la fase gaseosa de la		







Dice	Debe decir	Justificación*
	Debe decii	Justilicación
preparación de referencia B y de la preparación de		
la muestra, registrar la respuesta de los picos. Los		
tiempos de retención relativos para óxido de etileno		
y dioxano son 1.0 y 1.9, respectivamente. Calcular		
el contenido en partes por millón de óxido de		
etileno en la muestra tomada con la fórmula		
siguiente:		
$(\check{C}_{RefA})(V)(R_m)/[(R_{RefB}(M_m))-(R_m(M_{RefB}))]$		
Donde:		
C _{refA} = Concentración de óxido de etileno en la		
Preparación de referencia A (microgramos por		
mililitro).		*
V = Volumen de la preparación de referencia A		
agregada a la preparación de referencia B		
(2.0 mL).		
R_m = Respuesta del pico de óxido de etileno de la		
preparación de la muestra.		
R_{refB} = Respuesta del pico de óxido de etileno de la		
preparación de referencia B.		
M_m = Peso de la muestra tomada para preparar la		
preparación de la muestra (gramos).		
M _{refB} = Peso de la muestra tomada para preparar la		
preparación de referencia B (gramos).		
Calcular el contenido de dioxano, en partes por		
millón, en la porción de la muestra tomada:		
$(CD_{RefA})(V)(D)(F)(RD_m)/[(RD_{RefB}(M_m)-RD_m(M_{RefB}))]$		
Donde:		
CD _{refA} = Concentración de dioxano en la		
preparación de referencia A (microlitros por		
mililitro).		
V = Volumen de la preparación de referencia A		







Dice	Debe decir	Justificación*
agregada a la preparación de referencia B (2.0 mL). D = Densidad de dioxano (1.03 mg/mL). F = Factor de conversión (1 000 µg/mL). RD _m = Respuesta del pico de dioxano de la preparación de la muestra. RD _{refB} = Respuesta del pico de dioxano de la preparación de referencia B. M _m = Peso de la muestra en la preparación de la muestra (gramos). M _{refB} = Peso de la muestra en la preparación de referencia B (gramos). VALORACIÓN. MGA 0241, CG. El contenido de		
ácidos grasos debe corresponder al que se muestra en la siguiente <i>tabla</i> :		
Nombr Cadena de enlaces aceptación e carbono dobles (%)		
Ácido esteári 18 0 40.0 – 60.0 co		
Suma de ácido esteárico (C18:0) y ácido palmítico (C16:0) ≥ 90.0		
Diluyente . Disolver 2 g de hidróxido de sodio en 100 mL de metanol.		
Solución de trifluoruro de boro en metanol. Pesar 14 g de trifluoruro de boro y llevar a 100 mL con metanol.		
Preparación de la muestra. Transferir aproximadamente 100 mg de la muestra de prueba		







2023, Ano de la Mujer Indigena			
Dice	Debe decir	Justificación*	
a un matraz Erlenmeyer de 50 mL equipado con un condensador de reflujo adecuado enfriado con agua y una barra mezcladora magnética. Agregar 4 mL de diluyente y someter a reflujo hasta que desaparezcan los glóbulos de grasa (generalmente de 5 a 10 minutos). Agregar 5 mL de solución de trifluoruro de boro en metanol, para obtener 100 mL, agitar por rotación suave para mezclar y someter a reflujo durante 2 minutos. Agregar 4 mL de <i>n</i> -heptano grado cromatográfico, a través del condensador y someter a reflujo durante 1 min. Enfriar, retirar el condensador, agregar aproximadamente 15 mL de solución saturada de cloruro de sodio, agitar y dejar que las capas se separen. Pasar la capa de <i>n</i> -heptano a través de 0.1 g de sulfato de sodio anhidro (lavado previamente con <i>n</i> -heptano grado cromatográfico) a un matraz apropiado. Transferir 1.0 mL de esta solución a un matraz volumétrico de 10 mL, diluir con <i>n</i> -heptano grado cromatográfico a volumen y mezclar.			
Preparación de referencia. Preparar una mezcla de éster de composición conocida que contenga los ésteres requeridos en la monografía individual. Esta preparación de referencia puede contener			
otros componentes. <i>Nota</i> : las mezclas de ésteres están disponibles comercialmente.			
Preparación de aptitud del sistema. Transferir aproximadamente 20 mg de ácido esteárico, de ácido palmítico y de ácido oléico a un matraz Erlenmeyer de 25 mL equipado con un			







Dice	Debe decir	Justificación*
condensador a reflujo enfriado por agua y una barra de agitación magnética y proceder como se indica en la preparación de la muestra, empezando donde dice "Agregar 5.0 mL de la solución de trifluoruro de boro".		
Condiciones del equipo. Cromatógrafo de gases equipado con un detector de ionización de flama, temperatura del detector 260 °C; columna de sílice fundida de 0.53 mm × 30 m recubierta con una capa de fase G16 de 1.0 µm. Sistema de inyección no dividido, utilizar como gas acarreador helio, velocidad lineal de 50 cm/s. Programar la temperatura de la columna a 70 °C aproximadamente durante 2 min posterior a la inyección, aumentar la temperatura a una velocidad de 5 °C /min hasta 240 °C y mantenerla por 5 min. Mantener la temperatura del puerto de inyección a 220 °C.		
Aptitud del sistema. Inyectar 1 μL de la preparación para aptitud del sistema y registrar la respuesta de las áreas de los picos, los tiempos de retención relativos son aproximadamente 0.87 para el palmitato de metilo, 0.99 para el estearato de metilo y 1.0 para el oleato de metilo; la resolución, R, entre el estearato de metilo y el oleato de metilo es no menos de 1.5; y el coeficiente de variación de las respuestas de las áreas de los picos de palmitato y estearato en inyecciones repetidas es no más de 6.0 %. La desviación estándar relativa del cociente entre las respuestas de los picos del		







Dice	Debe decir	Justificación*
palmitato y del estearato en inyecciones repetidas		
es no más de 1.0 %.		
Procedimiento . Inyectar por separado 1 μL de la		
preparación de referencia y preparación de la		
muestra, registrar los cromatogramas e identificar		
los picos de éster de los ácidos grasos en el		
cromatograma de la preparación de la muestra,		
comparando los tiempos de retención de estos		
picos con los del cromatograma de la preparación		
de referencia y medir las respuestas de las áreas de los picos de éster de los ácidos grasos en el		
cromatograma de la preparación de la muestra.		
Calcular el porcentaje de palmitato de metilo cada		
ácido graso en la preparación de la muestra,		
mediante la siguiente fórmula:		
(A _C /A _T)100		
Donde		
Ac = Área de la respuesta de los picos obtenidos		
para cada componente de éster de ácido graso		
individual.		
A_T = Suma de las áreas de todos los picos,		
excluyendo el pico del disolvente, en el		
cromatograma de la preparación de la muestra.		
MARBETE. Debe indicar si los ácidos grasos son	1	
de origen animal, vegetal o sintético.		
CONSERVACIÓN. En envases bien cerrados.		
Proteger de la luz y de la humedad. Almacenar a		
temperatura ambiente.		

^{*}Para una mejor comprensión de su solicitud adjunte bibliografía u otros documentos que sustenten sus comentarios.