



Table des matières

- Remerciement
- Dédicaces
- Liste des abréviations
- Liste des figures
- Liste des tableaux

Introduction..... 1

Partie théorique

Chapitre I: Présentation de la société Maphar

I.	Présentation de l'industrie pharmaceutique Maphar	2
II.	Historique	2
III.	Activités	2
IV.	Organigramme du site industriel Maphar Zenata	3

Chapitre II : Spectroscopie Raman

I.	Introduction	4
II.	Historique	4
III.	Principe	4
IV.	Les caractéristiques de la spectroscopie Raman.....	5
V.	Comparaison entre la spectroscopie infrarouge et Raman	5

Chapitre III : Spectromètre Raman portatif « TruScan RM »

I.	A propos de l'appareil « TruScan RM »	7
II.	Application.....	7
III.	L'appareil TruScan et accessoires	7
IV.	Fiche technique du TruScan	10
V.	Propriétés du spectromètre TruScan RM.....	10
VI.	Utilisation de l'appareil TruScan RM	11
1.	Test de performance	11
2.	Identification de la matière première	13
	<i>2.1 Préparation des échantillons pour l'analyse</i>	13



2.2 Procédure d'analyse des échantillons	14
3. Méthodes et principes	15
3.1 Préparation des échantillons	15
3.1.1 MP en poudre (Solide)	15
3.1.2 MP liquide	15
3.2 Acquisition des signatures	16
3.3 Connexion au WEBADMIN	18
3.4 Création d'une méthode.....	18
3.4.1 Activation de la signature	18
3.4.2 Crédit de la méthode	19
3.4.3 Test de sélectivité	20
3.4.4 Test de robustesse	25

Partie pratique: Validation des méthodes dans l'appareil TruScan RM

I. Objectif.....	28
II. La liste des MP à valider	28
III. Validation des méthodes dans l'appareil TruScan RM	28
1. Acébutolol chlorhydrate	28
1.1 Acquisition de la signature	29
2. Clarithromycine.....	30
2.1 Acquisition de la signature	30
2.2 Test de sélectivité.....	30
2.3 Test de robustesse	31
2.3.1 Test de robustesse à travers Sac PE simple épaisseur.....	31
2.3.2 Test de robustesse à travers Sac PE double épaisseur	32
2.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore.....	32
2.4 Résumé.....	33
3. Le paracétamol	33
3.1 Acquisition de la signature	33
3.2 Test de sélectivité.....	34
3.3 Test de robustesse	35
3.3.1 Test de robustesse à travers Sac PE simple épaisseur	35
3.3.2 Test de robustesse à travers sac PE double épaisseur.....	36
3.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore	36
3.4 Résumé.....	37



4. L'acide acétylsalicylique	37
4.1 Acquisition de la signature	37
4.2 Test de sélectivité.....	38
4.3 Test de robustesse	39
4.3.1 Test de robustesse à travers sac PE simple épaisseur	39
4.3.2 Test de robustesse à travers sac PE double épaisseur.....	39
4.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore	40
4.4 Résumé.....	40
5. L'acide benzoïque.....	40
5.1 Acquisition de la signature	41
5.2 Test de sélectivité.....	42
5.3 Test de robustesse	42
5.3.1 Test de robustesse à travers Sac PE simple épaisseur	42
5.3.2 Test de robustesse à travers sac PE double épaisseur	43
5.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore	43
5.4 Résumé	44
6. Eudragit.....	44
6.1 Acquisition de la signature	44
6.2 Test de sélectivité.....	45
7. Essence de géranium	45
7.1 Acquisition de la signature	46
7.2 Test de sélectivité.....	46
7.3 Test de robustesse	47
7.3.1 Test de robustesse à travers pipette pasteur	47
7.3.2 Test de robustesse à travers vial en verre incolore	48
7.3.3 Test de robustesse à travers vian en verre HPLC incolore	48
7.4 Résumé	49
8. Labrafil M 1944 CS	49
8.1 Acquisition de la signature	49
8.2 Test de sélectivité.....	49
9. L'essence de menthe.....	50
9.1 Acquisition de la signature	50
9.2 Test de sélectivité.....	51
10. Sepisperse AP 5523 Rose	52



10.1 Acquisition de la signature.....	52
10.2 Test de sélectivité	52
10.3 Test de robustesse	53
10.3.1 Test de robustesse à travers une pipette pasteur	53
10.3.2 Test de robustesse à travers vial en verre incolore	54
10.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre HPLC incolore	54
10.4 Résumé	55
11. Alpha tocopheryl	55
12. Gel d'hydroxyde d'aluminium.....	55
Conclusion	56

Liste des abréviations

BPF: Les bonnes pratiques de fabrication

CPG : Chromatographie en phase gazeuse

FDA : Food and Drug Administration (Agence américaine des produits alimentaires et médicamenteux)

HPLC : Chromatographie liquide à haute performance

LCQ : Laboratoire de contrôle de qualité

MP: Matière première

PE: Polyéthylène

Liste des figures

Figure 1 : Organigramme du site industriel Maphar	4
Figure 2 : Principe de la spectroscopie Raman	7
Figure 3 : Coffret de transport de l'appareil.....	8
Figure 4 : Vue de devant du TruScan	8
Figure 5 : Compartiment de batterie du TruScan	8
Figure 6 : Port d'insertion du câble du TruScan RM	9
Figure 7: L'accessoire tête de mesure.....	12
Figure 8: L'accessoire détenteur de fiole	12
Figure 9: Le test de sélectivité de l'ephedrine HCl et la pseudoephedrine	24
Figure 10: Rapport de sélectivité sans aucun « proche structural »	26
Figure 11 : Rapport de sélectivité avec « substances complémentaires »	27
Figure 12 : Rapport de sélectivité avec « proches structural » (Nearest Neighbors)	27
Figure 13 : Spectre Raman de l'acébutolol chlorhydrate	33
Figure 14 : Spectre Raman de clarithromycine	34
Figure 15 : Rapport du test de sélectivité de clarithromycine.....	35
Figure 16 : Spectre Raman du paracétamol	38
Figure 17 : Rapport du test de sélectivité du paracétamol	39
Figure 18 : Spectre Raman de l'acide acétylsalicylique	41
Figure 19 : Rapport du test de sélectivité de l'acide acétylsalicyliqu	42



Figure 20 : Spectre Raman de l'acide benzoïque	45
Figure 21 : Rapport du test de sélectivité de l'acide benzoïque.....	46
Figure 22 : Spectre Raman d'Eudragit.....	48
Figure 23 : Rapport du test de sélectivité d'Eudragit	49
Figure 24 : Spectre Raman de l'essence de géranium	50
Figure 25 : Rapport du test de sélectivité d'essence de géranium	51
Figure 26 : Spectre Raman de Labrafil	53
Figure 27 : Rapport du test de sélectivité de Labrafil.....	54
Figure 28 : Spectre Raman d'essence de menthe	55
Figure 29 : Rapport du test de sélectivité d'essence de menthe.....	55
Figure 30 : Spectre Raman de sepisperse AP	56
Figure 31 : Rapport du test de sélectivité de sepisperse AP	57

Liste des tableaux

Tableau 1 : Interprétation du résultat du test de sélectivité	20
Tableau 2 : Exemple de résultat du test de robustesse.....	27
Tableau 3: Caractéristiques de l'acébutolol chlorhydrate.....	28
Tableau 4: Caracteristiques de clarithromycine	30
Tableau 5 : Résultat du test de robustesse de clarithromycine à travers sac PE simple épaisseur	32
Tableau 6 : Résultat du test de robustesse de clarithromycine à travers sac PE double épaisseur	32
Tableau 7 : Résultat du test de robustesse de clarithromycine à travers vial en verre incolore	33
Tableau 8: Caractéristiques du paracétamol.....	33
Tableau 9 : principales bandes Raman caractéristiques du paracétamol.....	34
Tableau 10 : Test de robustesse du paracétamol à travers sac PE simple épaisseur	35
Tableau 11 : test de robustesse du paracétamol à travers sac PE double épaisseur	36
Tableau 12 : test de robustesse du paracétamol à travers vial en verre	36
Tableau 13: Caractéristiques de l'acide acétylsalicylique	37
Tableau 14 : Principales bandes Raman caractéristiques de l'acide acétylsalicylique	38
Tableau 15 : Test de robustesse de l'acide acétylsalicylique à travers sac PE simple épaisseur	39



Tableau 16 : Test de robustesse de l'acide acétylsalicylique à sac PE double épaisseur	39
Tableau 17 : Test de robustesse de l'acide acétylsalicylique à travers vial en verre incolore	40
Tableau 18: Caractéristiques de l'acide benzoïque	40
Tableau 19 : Principales bandes Raman caractéristiques de l'acide benzoïque	41
Tableau 20 : Test de robustesse de l'acide benzoïque à travers sac PE simple épaisseur	43
Tableau 21 : Test de robustesse de l'acide benzoïque à travers sac PE double épaisseur	43
Tableau 22 : Test de robustesse de l'acide benzoïque à travers vial en verre incolore	44
Tableau 23 : Test de robustesse de l'essence de géranium à travers pipette pasteur.....	47
Tableau 24 : Test de robustesse de l'essence de géranium à travers vial en verre incolore	48
Tableau 25 : Test de robustesse d'essence de géranium à travers vial en verre HPLC incolore	48
Tableau 26 : Test de robustesse de sepisperse à travers pipette pasteur	53
Tableau 27 : Test de robustesse de sepisperse à travers vial en vers incolore ...	54
Tableau 28 : Test de robustesse de sepisperse à travers vial en verre HPLC	54



Introduction

Le marché pharmaceutique et des matières premières à usage pharmaceutique est aujourd’hui fortement mondialisé. La pression sur les prix et les coûts a entraîné une délocalisation massive de la production des principes actifs et des excipients. Cette situation pose des problèmes pour les autorités de contrôle ; elle induit des risques au niveau de la qualité des produits.

Dans ce cadre, les fabricants de produits pharmaceutiques et de biotechnologie doivent contrôler toutes les matières premières qui entrent dans leurs installations de fabrication. Ce travail de contrôle est énorme et impératif car le nombre de matières premières utilisées est considérable. Vérifier la conformité des matières premières achetées par rapport aux normes convenues avec le fournisseur, et la conformité des compositions vendues de façon à assurer aux clients la continuité d'un produit dans le temps.

La première étape de ce contrôle consiste en une identification de chaque matière première réceptionnée. Elle vérifie l'adéquation entre le produit commandé et le produit reçu.

Au niveau du laboratoire de contrôle de qualité de MAPHAR, cette identification de la matière première se fait à l'aide du spectromètre Raman portatif « TruScan RM ».

Le but de ce travail est de :

- Mettre en évidence l'utilité de cette nouvelle technologie dans l'industrie pharmaceutique
- Détails la démarche d'identification des MP dans le TruScan RM
- Enrichir la bibliothèque de l'appareil par la validation de nouvelles méthodes



Partie théorique

CHAPITRE I: Présentation de la société MAPHAR



I. Présentation de l'industrie pharmaceutique Maphar :

Maphar est une filiale du Groupe Sanofi, un leader mondial de la santé centré sur les besoins des patients.

Le site industriel de Maphar Zenâta s'étend sur une superficie de $25670m^2$ (dont $12900m^2$ de surface construite). Il emploie un effectif de plus de 350 collaborateurs dont 50 ingénieurs et cadres avec un chiffre d'affaire d'environ 84,7 millions d'Euro.

Le site de Zenata dispose d'une double certification de son système de management intégré en environnement (ISO 14001) et en Santé et Sécurité (OHSAS 18001). Il possède aussi une préqualification par l'OMS (Organisation Mondiale de la Santé) pour la production d'ASAQ Winthrop ®, (Antipaludéen) qui est exporté dans plus de 30 pays d'Afrique subsaharienne.^[1]

II. Historique :

- **1951** : Création de Copharma
- **1964** : Changement de raison sociale : Copharma devient MAPHAR
- **1978** : Construction de l'usine Cyprès à Ain Sebaâ
- **1981** : Maphar devient filiale du Groupe Sanofi
- **1989** : Acquisition de Sopharma basée à Zenata qui a permis à Maphar de renforcer son activité vétérinaire et diététique
- **1990** : fusion de Sanofi et Synthélabo au niveau international qui a donné naissance au groupe Sanofi-Synthélabo,
- **2004** : Création du groupe Sanofi-Aventis
- **2011** : Sanofi-aventis devient Sanofi
- **2012** : Maphar devient Maphar A SANOFI COMPANY
- **2017** : Intégration de la division Healthcare d'Eurapharma du groupe français CFAO^[1]

III. Activités :

On distingue essentiellement quatre domaines d'activités : la pharmacie, la cosmétique, la diététique et la parapharmacie.

Les laboratoires Maphar exploitent à Casablanca le site de production « Zenâta » dont les activités sont les suivantes :

- La fabrication et la distribution des produits.
- Le façonnage des produits pour des laboratoires qui se chargent de la distribution.
- Plus de 500 spécialités pharmaceutiques.

- Plus de 30 laboratoires partenaires commettants. [1]

IV. Organigramme du site industriel Maphar Zenata :

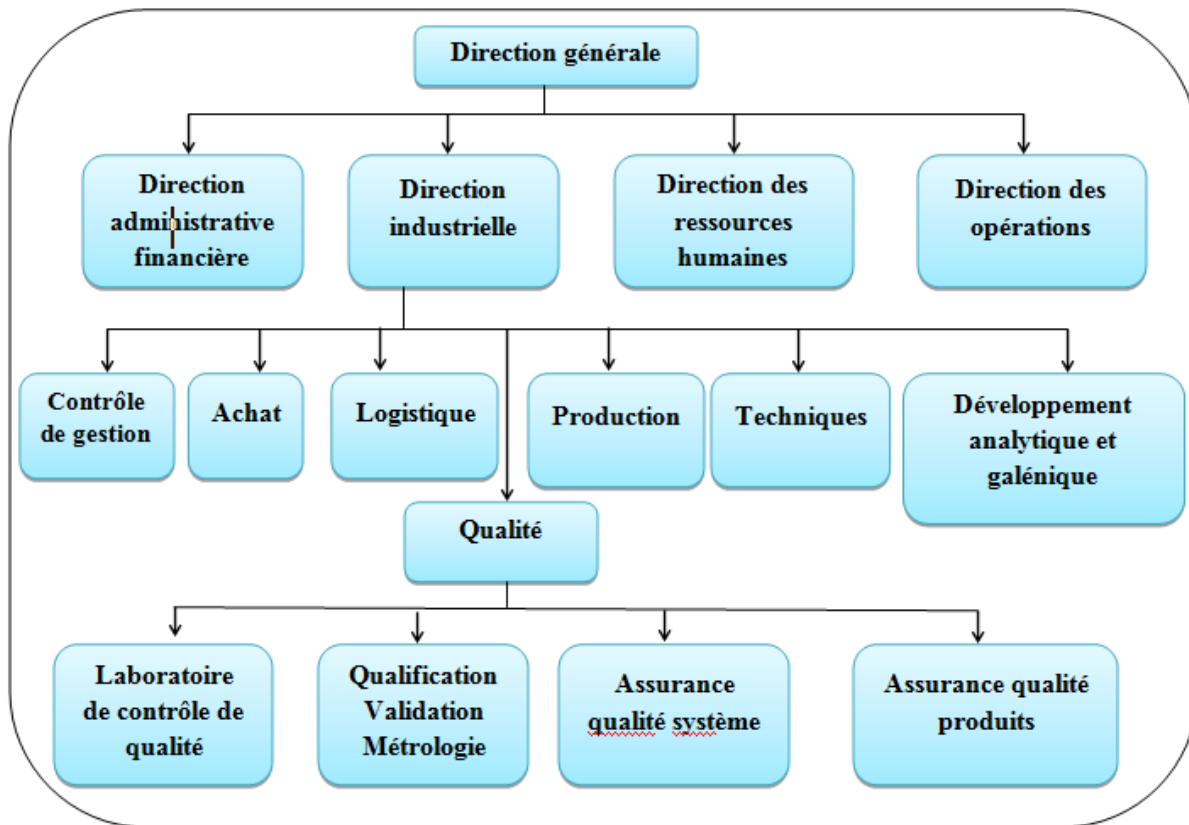
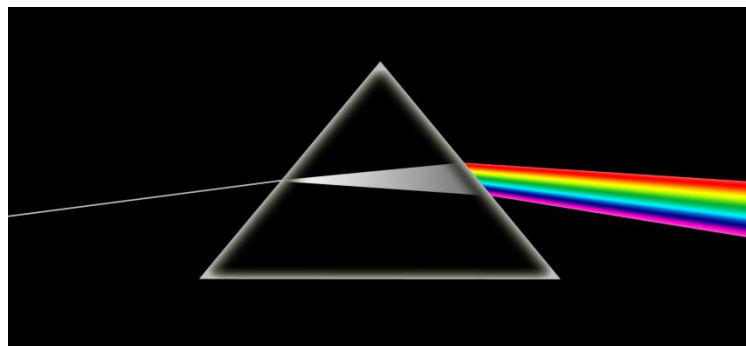


Figure 1 : Organigramme du site industriel

CHAPITRE II :

Spectroscopie Raman





I) Introduction :

La spectroscopie Raman est une méthode optique analysant la dynamique des atomes au travers du couplage tensoriel entre une lumière monochromatique et la variation de polarisabilité des liaisons chimiques, en d'autres termes la déformation du nuage électronique lors du mouvement des atomes. Cette méthode exploite le phénomène physique selon lequel un milieu modifie légèrement la fréquence de la lumière y circulant. Ce décalage en fréquence correspond à un échange d'énergie entre le rayon lumineux et le milieu, et donne des informations sur le substrat lui-même.

II) Historique :

La **diffusion Raman**, ou **effet Raman**, est un phénomène optique découvert indépendamment en 1928 par les physiciens *Chandrashekara Venkata Râman* et *Leonid Mandelstam*. Le rayonnement émis par des molécules bombardées contient des photons de même fréquence que ceux du rayonnement incident, mais aussi des photons de fréquences différentes. Cet effet est très faible - approximativement 1 photon sur 1 million (0.0001%) sera émis avec une longueur d'onde légèrement différente de la longueur d'onde incidente. Ce processus a été ensuite appelé d'après le nom de son découvreur, et le changement de fréquence est appelé effet Raman. [2]

III) Principe :

La spectroscopie Raman utilise le principe de la diffusion inélastique de la lumière par la matière. Ce phénomène de diffusion correspond à la création, par l'onde électromagnétique excitatrice, d'un dipôle induit qui rayonne. Ce dipôle induit est lié à la polarisabilité de la molécule et correspond à une déformation de son nuage électronique.

Pour qu'il y ait diffusion Raman, il faut qu'il y ait une variation de la polarisabilité de la molécule (en quelque sorte, que le nuage électronique de l'édifice moléculaire se déforme) lors de la vibration.

En Raman, l'excitation est monochromatique, et possède donc une énergie fixe, supérieure en ordre de grandeur à celle des vibrations moléculaires. Lors de l'interaction, la molécule est portée dans un état énergétique élevé et de courte durée de vie : il est appelé « état virtuel ». Lors de la désexcitation de la molécule, trois cas peuvent être envisagés :

- La désexcitation se fait à la même fréquence que l'excitation : c'est la diffusion Rayleigh élastique. (*figure 2 : a*)
- La désexcitation se fait à une fréquence inférieure à celle de l'excitation : c'est la diffusion Raman inélastique Stokes. (*figure 2 : b*)

- La désexcitation se fait à une fréquence supérieure à celle de l'excitation : c'est la diffusion Raman inélastique anti-Stokes. (*figure 2 : c*)

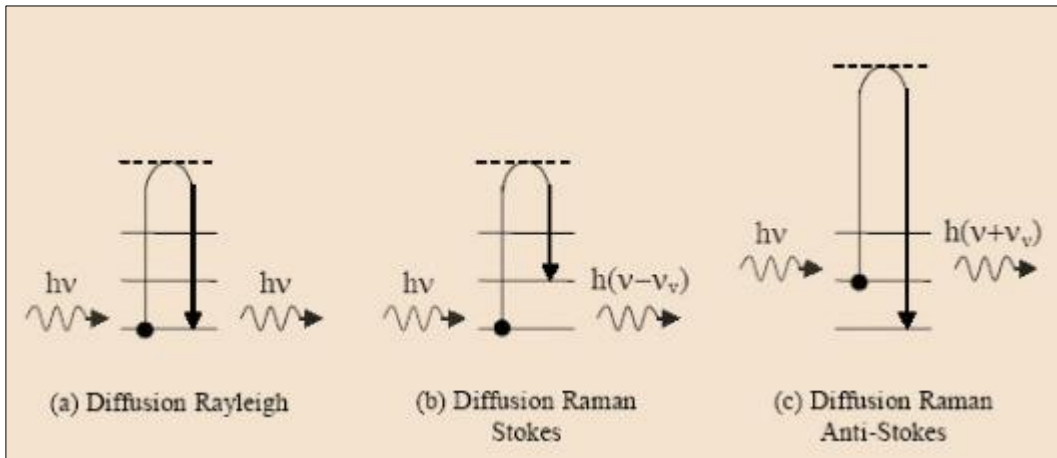


Figure 2 : Principe de la spectroscopie

IV) Les caractéristiques de la spectroscopie Raman :

- L'échantillon n'est pas dégradé. La méthode est non-destructive et non intrusive.
 - Elle est facile à mettre en œuvre. Le temps de préparation est nul ou quasi nul.
 - Elle est utilisable sur des échantillons de très petite taille (jusqu'à 10-18 m³)
 - L'effet Raman est indépendant de la longueur d'onde de la source utilisée ce qui permet de supprimer certains phénomènes indésirables (fluorescence, dégradation des substances) par un choix adéquat de la source d'excitation (laser bleu, vert, rouge ou IR)
 - Aucune polarisation permanente de molécules n'est nécessaire (donc une méthode efficace sur les molécules diatomiques et mononucléaires)
 - La présence de l'eau n'est pas gênante car l'eau diffuse très peu la lumière [3]

V) Comparaison entre la spectroscopie infrarouge et Raman :

Le Raman est une technique de spectroscopie vibrationnelle mais ne repose pas, contrairement à l'infrarouge moyen et proche, sur l'absorbance d'un échantillon mais sur sa capacité à diffuser de manière inélastique la lumière.

La différence principale entre l'infrarouge (proche et moyen) et le Raman réside dans la nature des règles de sélection pour permettre une transition vibrationnelle. Pour que cette transition ait lieu par absorption en infrarouge, la vibration doit engendrer une variation du **moment dipolaire permanent** de la molécule. Ainsi, les liaisons polaires pourvues d'un fort



moment dipolaire, comme O-H, N-H, C-H, ... présenteront une forte absorption dans l'infrarouge.

Dans le cas de l'effet Raman, la vibration doit provoquer une variation du **moment dipolaire induit** de la molécule, autrement dit une modification de la polarisabilité de la molécule. Cette notion de polarisabilité représente l'aptitude (ou la facilité) d'un élément apolaire à se polariser en présence d'un champ électrique extérieur (elle est symbolisée par la lettre α), à ne pas confondre avec la **polarisation** qui représente la capacité qu'a un atome d'attirer les électrons d'une liaison covalente dont il participe vers lui.

Ces règles de sélection ont également une conséquence directe sur le choix de la technique adaptée en fonction du solvant rencontré. Les solutions aqueuses par exemple ne pourront pas faire l'objet de mesure en moyen infrarouge (possible en NIR sous certaines conditions) mais seront très facilement étudiées en Raman.

En effet, la molécule d'eau, en raison de sa polarité extrême, entraîne une absorption totale du faisceau IR alors qu'en spectroscopie Raman, elle conduit à des raies très faibles et peu nombreuses. L'infrarouge est donc sensible aux liaisons σ des groupements fonctionnels (polaires et peu polarisables) alors que la diffusion Raman représente davantage les liaisons π du squelette carboné (où les électrons peuvent se délocaliser facilement). Une vibration très active en Raman engendrera un signal faible en infrarouge et inversement. Les spectres Raman et infrarouge d'une molécule complexe représentent donc chacun une partie seulement de son histoire vibrationnelle.

Il faut noter que les liaisons ioniques, qui font que les molécules se comportent comme des aimants sont invisibles en IR et en Raman.

Le Raman semble avoir le potentiel pour supplanter l'infrarouge, elle doit en réalité être considérée comme complémentaire. La complémentarité avec l'IR consiste en meilleure détection des vibrations en provenance de groupements peu polaires, par exemple C=C, S-S, etc. [4]



CHAPITRE III :

Spectromètre Raman portatif « TruScan RM »

I. A propos de l'appareil « TruScan RM » :

Le spectromètre Raman portatif « TruScan RM » est un appareil portable d'identification de matière première qui a été introduit dans le marché en 2011. C'est la première génération mise en œuvre par 400 installations pharmaceutiques à travers le monde.

Comme son nom l'indique, le TruScan RM est un spectromètre Raman. Il émet une lumière laser à 785 nm et détecte les photons dispersés à d'autres longueurs d'onde. Cette lumière diffuse est une empreinte digitale unique pour ce matériel. En utilisant cette empreinte spectrale, le TruScan RM peut identifier de manière unique chaque matière première.



II. Application :

L'identification systématique de chaque contenant reçu de l'ensemble des matières premières mises en œuvre est une exigence dans les industries pharmaceutiques. Etant donné l'importance des volumes des matières reçues, les techniques d'identification ont évolués de manière à être plus rapide et facile de réalisation en comparaison avec l'identification avec le moyen infrarouge (équipement non portable, ayant un temps de traitement plus long).

Par conséquent, le service qualité de Maphar a décidé d'améliorer la réalisation de ce test afin de gagner le temps et de remplacer cette technique (Moyen Infrarouge) par une technique plus rapide : la spectroscopie Raman qui permet d'identifier la MP directement dans son contenant sans avoir besoin de faire un prélèvement.

III. L'appareil TruScan et accessoires :



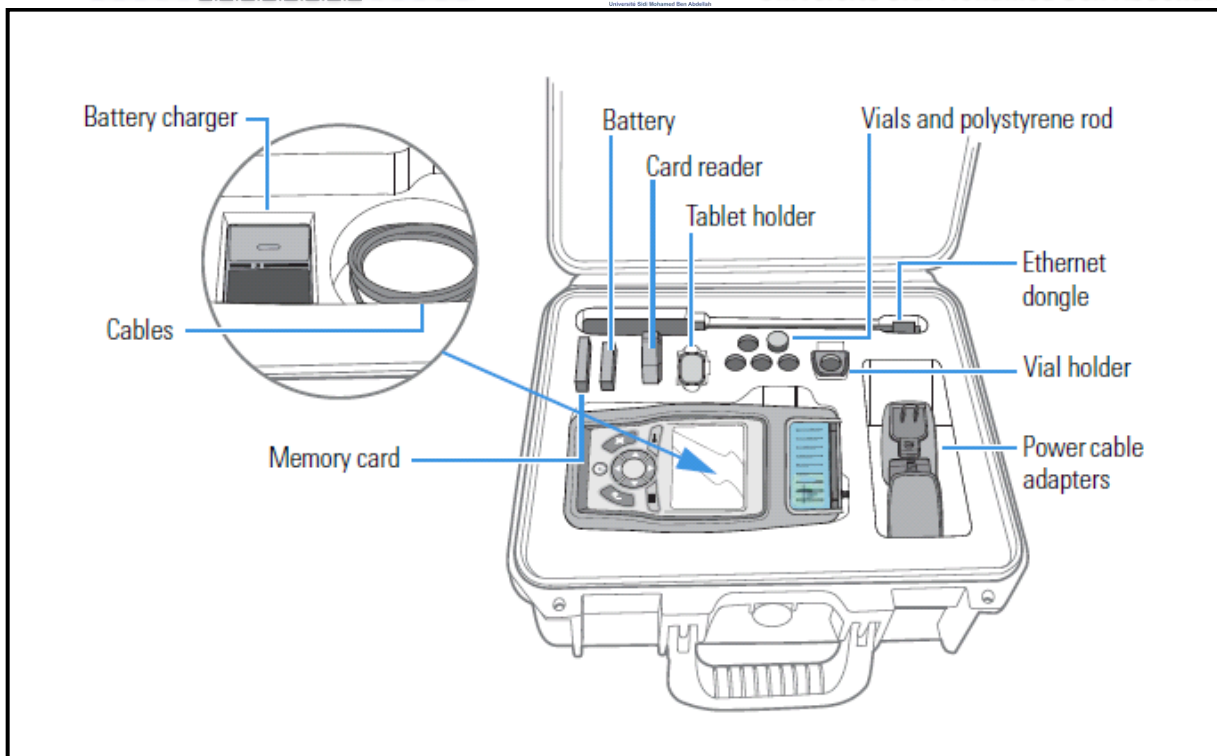


Figure 3 : Coffret de transport de l'appareil

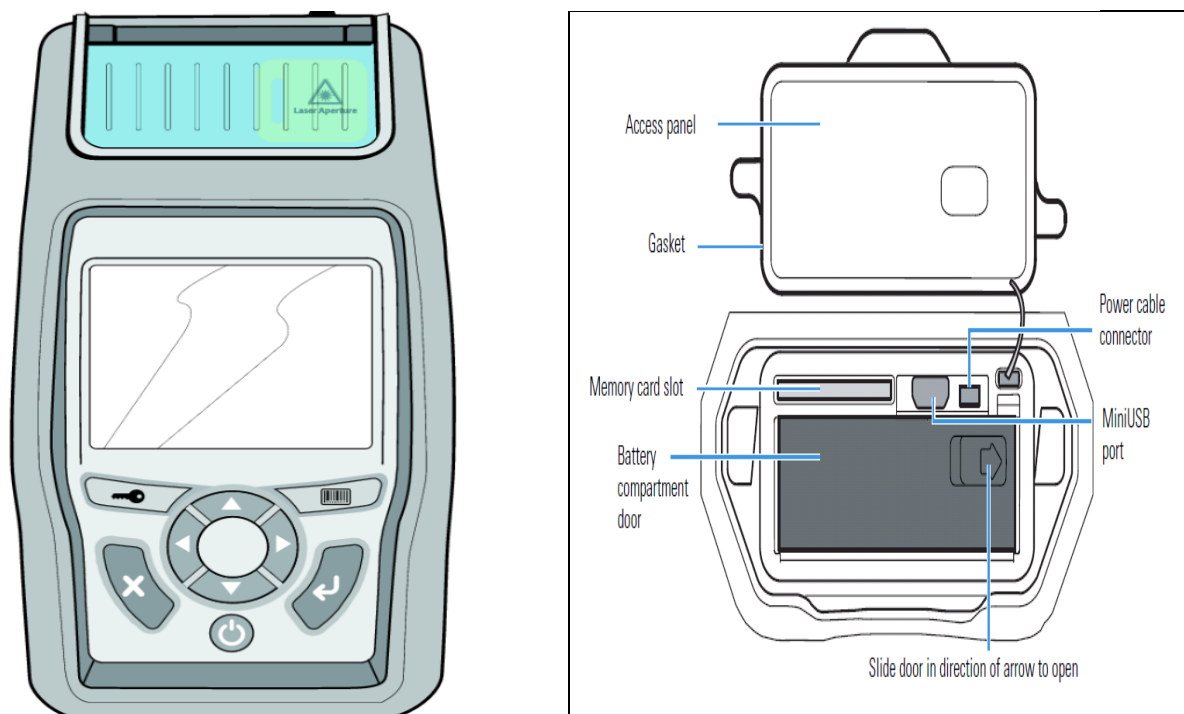


Figure 4 : Vue de devant du TruScan RM

Figure 5 : Compartiment de batterie du TruScan RM

Connexion Ethernet via une mini-clé USB Ethernet



Figure 6: Port d'insertion du câble du TruScan RM

Fixation des accessoires sur l'ouverture laser

- On utilise l'accessoire tête de mesure lors d'identification d'une substance dans un sac ou une bouteille ou lors de l'identification directe d'une substance. L'installation de la tête de mesure est indiquée dans la figure ci-dessous (*figure 6*).
- Le détenteur de fiole est utilisé pour les matières liquides qui ne sont pas identifiable directement à travers l'emballage (*Figure 7*).

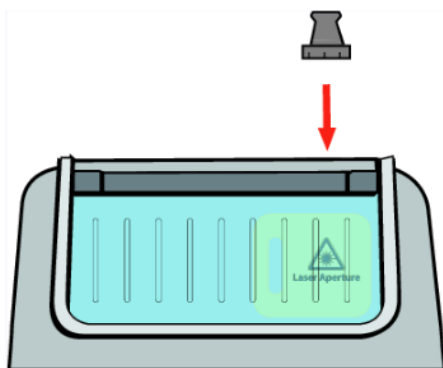


Figure 7: L'accessoire tête de mesure

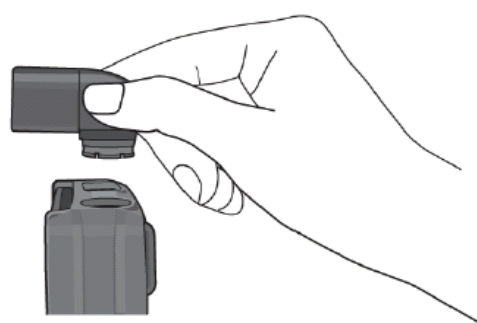
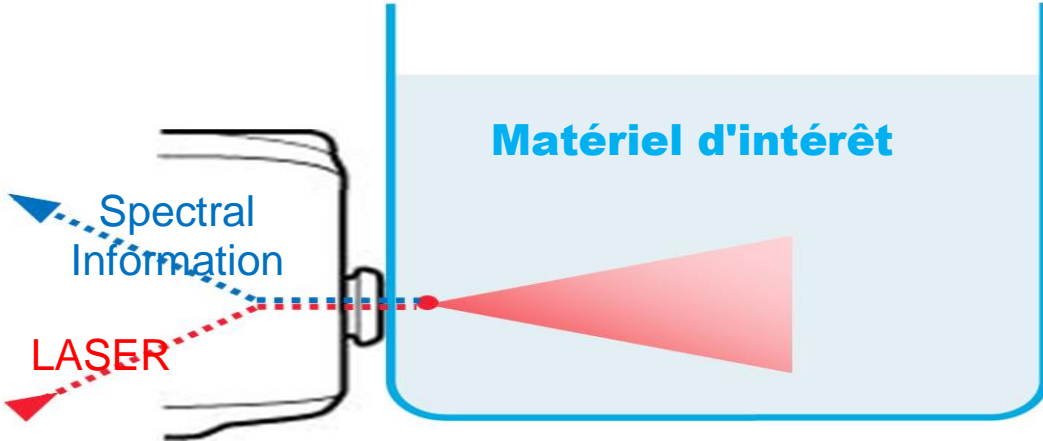


Figure 8: L'accessoire détenteur de fiole

Échantillonnage à travers l'emballage



IV. Fiche technique du TruScan :

Description	Ordinateur de poche Raman pour vérification matérielle
Gamme spectrale	250-2875 cm^{-1}
Résolution	8-10.5 cm^{-1}
Excitation λ	$785 \pm 0.5 \text{ nm}$
Puissance de production	$250\text{mW} \pm 25 \text{ mW}$
Détecteur	2048 element silicon CCD, TE cooled
Batterie	>3 heures
Analyse de données	Administration à base de Web Pouvoir synchronisation pour archivage de données ^[5]

V. Propriétés du spectromètre TruScan RM :

Conçu pour un fonctionnement intuitif, l'analyseur TruScan RM pour la vérification de matériaux s'appuie sur le principe d'échantillonnage de type pointeur-acquérir non destructif pour la vérification d'un vaste éventail de composés chimiques :

- ✓ Analyse sans contact à travers les sacs en plastique, les récipients en verre, les blisters et les bouchons permettant de réduire considérablement le risque d'exposition du personnel à des substances chimiques dangereuses et à des ingrédients pharmaceutiques actifs et très puissants pendant les inspections



- ✓ Portatif, il pèse moins de 0,9 kg
- ✓ Résultats clairs (“ÉCHEC” ou “RÉUSSITE”) offrant aux utilisateurs une grande indépendance et ne nécessitent aucune interprétation secondaire
- ✓ Mise au point des méthodes rapide et simple grâce à l’acquisition de signatures / références assistée
- ✓ Adapté au dépistage des contrefaçons
- ✓ Réduit considérablement le coût des analyses et les frais généraux
- ✓ Meilleure conformité aux normes 21 CFR Part 11 et BPF grâce à la connexion biométrique, l’option de mots de passe complexes et de piste d’audit complète^[6]

***La réglementation 21 CFR Part 11**

Emise par la FDA (Food & Drug Administration) en 1997, la réglementation finale 21 CFR Part 11 a été conçue pour permettre d'utiliser de manière la plus exhaustive possible la technologie électronique. Elle se compose de deux grandes sections distinctes :

- Enregistrements électroniques
- Signatures électroniques

Il s'agit là d'une extension naturelle de l'utilisation traditionnelle des enregistrements sur support papier. Les enregistrements sur support papier procurent une sécurité des données et peuvent comporter des signatures manuscrites pour indiquer la correction de certaines données et le journal des événements qui ont eu lieu. Toute tentative de falsification des données ou signatures est facilement détectable.

D'un point de vue élémentaire, les enregistrements électroniques fournissent des données sécurisées offrant un seuil de confiance élevé identique à celui des enregistrements sur support papier. Les signatures électroniques requièrent une identification électronique des opérateurs et des superviseurs, similaire à celle des signatures manuscrites. La norme établie permet également le recours aux techniques de biométrie, telles que les dispositifs d'empreintes digitales ou de numérisation rétinale.

VI. Utilisation de l'appareil TruScan RM :

1) Test de performance :

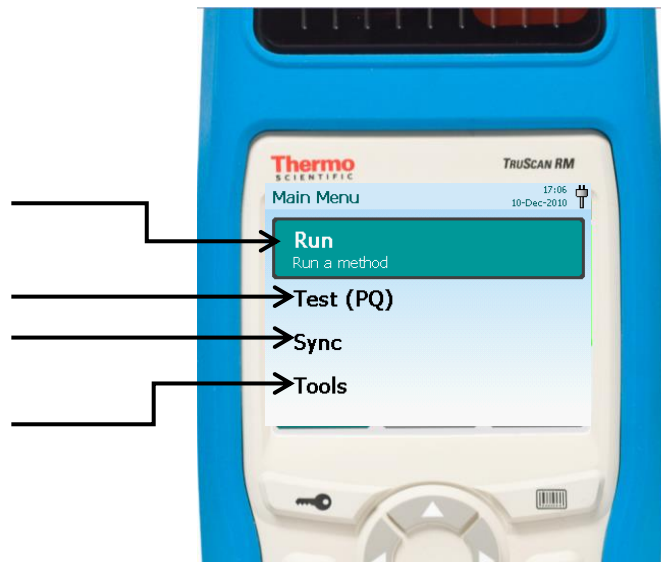
Le test de performance ou le ‘self test’ consiste à contrôler la performance de l'appareil TruScan RM pour garantir l'obtention de résultats fiables et permet également à l'utilisateur de vérifier si l'instrument est en bon état.

Ce test est obligatoire chaque 24 heures. Il se fait à l'aide de l'un des cinq standards suivants :

- Acetaminophen
- Benzonitrile
- Cyclohexane
- Polystyrene
- Toluene

L'exécution de ce test se fait selon les étapes suivantes :

- Allumez l'appareil et saisir le nom d'utilisateur et le mot de passe, l'appareil dispose d'un contrôle de mot de passe pour empêcher l'utilisation non autorisée.
- La fenêtre suivante apparaît :



Méthode d'authentification

Self test/ Test de performance Transfert de données

Outils

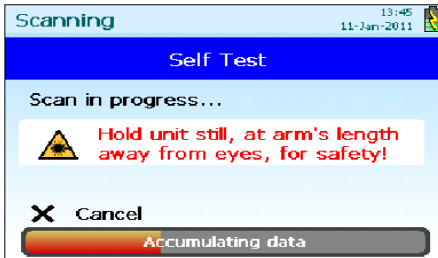
- Saisir Test (PQ)



- Insérez ensuite le 'Sample ID' pour renseigner l'identifiant du barreau polystyrène (numéro de saisie) utilisé dans notre cas pour le test de performance
- Placez ensuite correctement le barreau polystyrène dans le détenteur de fiole



- Cliquez ‘Start test’ pour amorcer le test, l’écran scanning montrera le progrès de l’analyse



- Quand le test est achevé, la fenêtre du résultat apparaît, deux cas sont possibles :
- Si le test passe avec succès, l’écran ‘Pass’ apparait en vert



- Si le test a échoué, l’écran ‘Fail’ apparait en rouge



Dans ce dernier cas, il faut vérifier d’abord que l’analyseur TruScan RM et l’échantillon sont correctement positionnés, que la méthode correcte a été sélectionnée, l’échantillon correct choisi, etc.

Si la cause première de l’erreur a été facilement identifiée, une note peut être ajoutée à l’enregistrement du test.

Si la raison de l’échec est inconnue, il faut signaler l’échec au gestionnaire d’unité / à la personne désignée pour une investigation plus détaillée de la cause première.

2) Identification de la matière première :

2.1 Préparation des échantillons pour l'analyse :

La clé pour obtenir un bon résultat est de positionner avec précision le point focal laser sur la substance inconnue. Le point focal est l'endroit du faisceau laser le plus intense qui produit le plus grand signal moléculaire.

Pour les MP de forme pharmaceutique poudre contenues dans des sacs transparents ou semi-transparents ou conteneurs :

- Il faut utiliser la tête de mesure. Si le matériau est dans un sac, il faut préparer un endroit plat sur le sac pour le tester.
- Positionnez la tête de mesure sur le TruScan RM afin qu'il soit en contact avec le conteneur.
- Une tête de mesure mal positionnée peut entraîner des lacunes et des résultats de test médiocres.

Pour les MP de forme pharmaceutique liquide, placez le détenteur de fiole pour analyse liquide sur l'appareil, remplir à l'aide de pipette pasteur les vials avec la solution à analyser, mettre le vial dans le détenteur et lancer le scan.

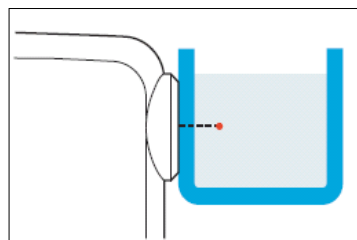


Pour les récipients épais et transparents (entre 3 mm et 7 mm d'épaisseur):

- Retirez la tête de mesure ou le détenteur de fiole s'ils sont attachés.
- Positionnez la tête de mesure de l'appareil TruScan RM directement en contact avec le conteneur. Il faut s'assurer qu'il y a un bon contact et qu'il n'y a pas de lacunes (bulles d'air).



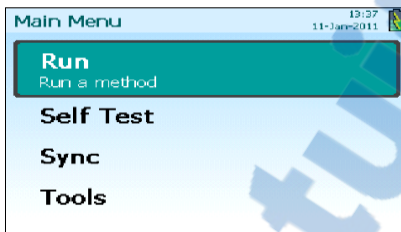
Certains conteneurs épais peuvent augmenter considérablement le temps de test des échantillons. Si l'analyseur TruScan RM indique que le temps d'échantillonage est relativement long, il peut être nécessaire d'annuler le test, de retirer une partie de l'échantillon et de le placer dans un flacon ou un sac plus fin pour le tester.



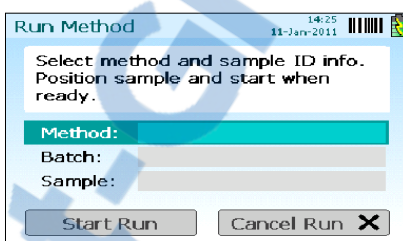
2.2 Procédure d'analyse des échantillons :

Tout d'abord, il faut effectuer le test de performance et s'assurer que la batterie a la charge suffisante pour exécuter le test (3 à 4 barres au minimum), puis suivre les étapes suivantes :

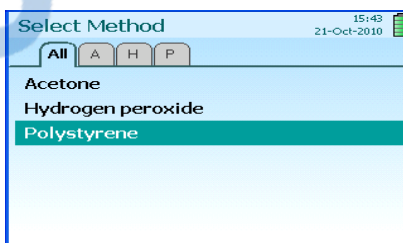
- Dans le menu principal de TruScan RM, sélectionnez « Run » (Exécuter)



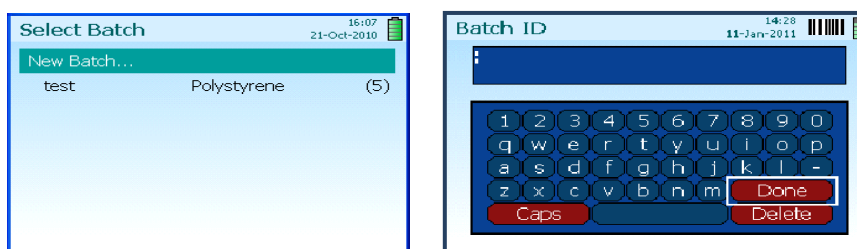
- Sélectionnez ‘Method’ pour afficher la liste des méthodes valides construisant la bibliothèque du TruScan RM



- Choisissez la méthode appropriée à l'échantillon à analyser



- La fenêtre ‘Run Method’ réapparaît, sélectionner ‘Batch’, puis choisissez ‘New Batch’ et renseignez la désignation, le code et le lot de la MP.





- Placer et scanner les échantillons selon la forme pharmaceutique des MP.
- L'analyse est complète une fois que le résultat "Pass" ou "Fail" est affiché sur l'écran de l'appareil.
- Si le résultat d'analyse affiche "Fail", il faut vérifier d'abord que le TruScan RM et la MP sont correctement placés, ainsi que la méthode et la MP sont correctement choisies.
- Si la cause première de l'erreur a été facilement identifiée, on peut ajouter une note au rapport d'essai ; on peut choisir parmi les notes prédéterminées celle qui pourra être la cause principale.

3) Méthodes et principes :

Pour pouvoir identifier une matière, il faut tout d'abord créer ce qu'on appelle méthode dans l'appareil TruScan RM. Cette méthode portera le nom de cette matière et son spectre Raman.

L'appareil TruScan RM renferme une bibliothèque (Factory Library) interne fournit avec l'appareil contenant plus de 4380 matières premières avec leurs spectres Raman. De plus, une bibliothèque est créée dans l'appareil au niveau de la société nommée bibliothèque Maphar.

L'identification de la matière première se fait en comparant le spectre de la matière à identifier avec son spectre contenu dans la bibliothèque Maphar.

A ce jour-là, il y a 115 MP validées dans le TruScan RM de la société Maphar et dans cette partie, on va détailler la démarche pour valider une MP dans l'appareil TruScan RM.

3.1 Préparation des échantillons :

Pour assurer une bonne validation d'une **méthode** qui portera le nom de la MP, les échantillons doivent être préalablement préparés, pour ce faire suivre les étapes suivantes :

3.1.1 MP en poudre (Solide)

Sortir des échantillons de MP de l'échantillothèque. Généralement, on utilise pour la validation de méthode 5 à 6 échantillons de lots différents, conditionnés sous différents types d'emballage adéquats, et répartis comme suit :

- 1 lot de MP pour acquisition de signature, conditionnés dans un sac PE
- 1 lot de MP pour le test de sélectivité, conditionné dans un sac PE
- 3 lots de MP pour le test de robustesse, conditionnés dans un sac PE simple épaisseur, double épaisseur et dans un vial en verre incolore fourni avec l'appareil

Pour prélever les échantillons de MP dans un sac PE, peser une quantité d'environ 1,5g de MP puis la mettre dans un sac PE d'une surface d'environ 100 cm² préalablement découpé, en formant une boule de MP prélevée et à l'aide d'une attache, fermer et serrer le sac PE.



Pour le prélèvement des échantillons dans un vial en verre, placer directement assez de MP dans le vial pour remplir au moins le 1/3 du vial, tasser doucement le vial sur une table ou un comptoir pour compresser la MP en poudre et éliminer les grands trous d'aération.

3.1.2 MP liquide

En procédant de la même manière que les MP en poudre, les échantillons sont répartis comme suit :

- 1 lot de MP pour acquisition de signature, conditionné dans une pipette pasteur grade 3ml en plastique
- 1 lot de MP pour le test de sélectivité, conditionné dans une pipette pasteur grade 3ml en plastique
- 3 lots de MP pour le test de robustesse, conditionnés dans une pipette pasteur grade 3 ml en plastique, un vial en verre incolore fourni avec l'appareil et un vial HPLC en verre incolore

Pour le prélèvement des échantillons liquides et l'exécution des tests sur des pipettes pasteur suivre les étapes suivantes :

- Prélever à l'aide de la poire d'une pipette pasteur une quantité d'environ 3 ml d'échantillon MP
- Inverser la pipette pasteur pour faire couler le liquide dans la poire, puis tapoter doucement pour le faire
- Utiliser l'adaptateur de fiole pour exécuter les tests à travers les pipettes pasteur grade 3 ml

Remarque :

- La validation n'est effectuée qu'avec des échantillons de MP antérieurement contrôlés conformes
- Pour les MP liquide, le prélèvement n'est effectué qu'au moment d'exécution des tests
- Une validation peut être réalisée qu'avec 4 lots différents à condition d'utiliser un même lot pour deux tests différents

3.2 Acquisition des signatures :

Une signature est un spectre Raman de référence d'une substance connue (MP), contrôlée conforme. L'acquisition de signature de référence pour des méthodes diffère tout à fait d'une mesure normale. La différence principale est que ces signatures de référence sont acquises à une exactitude beaucoup plus grande, et ont tendance à prendre plus de temps que des mesures ordinaires d'un essai.

La force du signal Raman peut être tout à fait variable à travers des matériaux, quelques matériaux exigeront 5 minutes ou moins pour acquérir une signature de référence, tandis que d'autres exigeront une demi-heure ou plus, c'est pour cela. Les échantillons doivent être préalablement préparés.



Avant tout, il faut s'assurer que le test de performance est antérieurement exécuté, et que la batterie a la charge suffisante pour exécuter les tests (3 à 4 barres au minimum), puis suivre les étapes suivantes :

- Du menu principal du TruScan, choisir « Tools » et sélectionner « Acquire Signature »



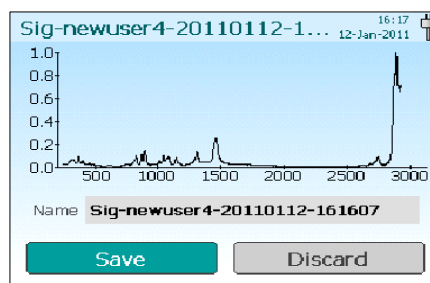
- Placer l'échantillon pour l'analyse, choisissez ' Start Scan' et appuyez sur la touche "enter".



- Une barre de progrès sur l'écran indique le temps restant pour acquérir une signature de haute qualité.



- Quand l'acquisition se termine, l'allure du spectre de signature apparaît sur l'écran





- Sélectionner « Save » ou « Discard »
- La Signature apparaîtra maintenant dans l'écran des « Signatures Inactives »



L'étape qui suit consiste à connecter l'appareil TruScan RM avec un ordinateur pour pouvoir activer la signature et créer la méthode qui portera le nom de la MP à valider et son spectre Raman.

3.3 Connexion au WEBADMIN :

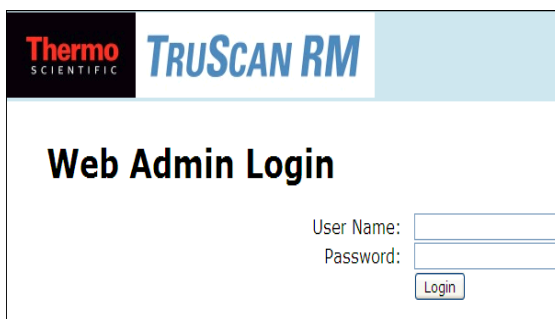
WebAdmin est une interface web directement liée au dispositif de configuration du TruScan RM, et a été spécifiquement conçu ainsi qu'aucun logiciel complémentaire n'est exigé autre que le navigateur standard Internet comme Internet Explorer ou Google Chrome.

Quand le dispositif TruScan RM est connecté à un réseau, n'importe quel ordinateur sur le même réseau avec un navigateur peut être utilisé pour ouvrir l'utilité WebAdmin du TruScan RM. Pour se connecter au WebAdmin, il faut procéder comme suit :

- Installer l'adaptateur USB/Ethernet
- Ouvrir le navigateur « Internet Explorer »



- L'utilité WebAdmin répond à une connexion couronnée de succès avec un écran d'établissement de la connexion (login screen)



- Il faut saisir le nom d'utilisateur et le mot de passe pour pouvoir accéder.

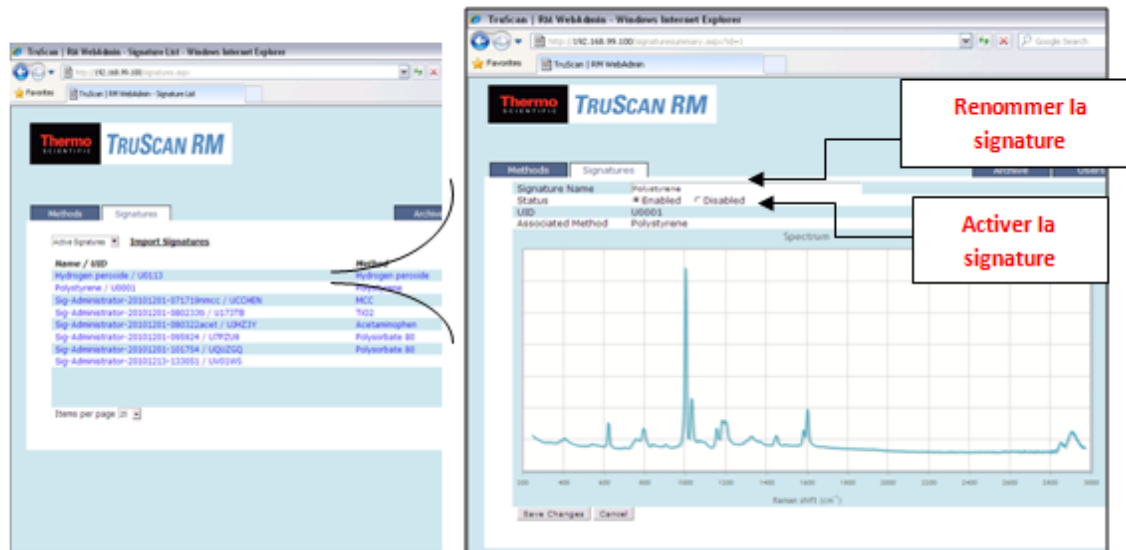
3.4 Création d'une méthode :

La création d'une méthode se déroule en quatre étapes :

3.4.1 Activation de la signature

Toutes les signatures acquises se déplacent automatiquement avec les signatures inactives, donc il faut les activer pour pouvoir créer les méthodes.

- Dans WebAdmin, choisissez l'onglet « Signatures » ensuite sélectionnez « Inactive Signatures »
- Cliquer sur le nom de la signature acquise, placée dans la colonne « Name/UID » et renommer la signature par exemple : Nom MP Code MP-Lot MP
- Changer le statut de « Inactif » à « Actif » pour la rendre disponible et la faire joindre à une méthode, puis sauvegarder



3.4.2 Création de la méthode

- Dans WebAdmin, choisissez l'onglet « Méthods »



Name	Barcode	Prefix	Enabled	Signatures	
AzLaminophen	A0235	yes	1	<input type="checkbox"/>	
Hydrogen peroxide	-	yes	1	<input type="checkbox"/>	
MCC	-	yes	1	<input type="checkbox"/>	
Polysorbate 80	-	yes	2	<input type="checkbox"/>	
Polystyrene	-	yes	1	<input type="checkbox"/>	
TIO2	-	yes	1	<input type="checkbox"/>	

Items per page: 25

- L'écran de tous les Méthodes validées apparaît, choisissez « Add Method » pour ajouter une nouvelle méthode

- Il y a six champs associés aux méthodes sur l'écran d'édition de la méthode ci-dessus, et dont quatre sont à renseigner obligatoirement :
 - ✓ **Method Name** : Ce champ sert à créer ou éditer le nom de la méthode, ce dernier sera montré sur le dispositif TruScan et la liste des méthodes dans l'utilité WebAdmin.

Renseigner ce champ en saisissant le nom de la matière première.

- ✓ **Info image** : Peut inclure une image de la signature acquise avec la méthode préalablement enregistrée.
- ✓ **Enabled** : Cliquer pour changer le statut de la méthode entre permis (enabled) ou mis hors de service (disabled). On doit Permettre aux méthodes d'être disponible (enabled) pour pouvoir lancer des scans.

Si une méthode est mise hors de service (disabled), il n'apparaîtra pas dans la liste de méthodes sur le dispositif TruScan RM.



- ✓ **Signatures** : Il y a deux panneaux de signature : 'Signatures in Method' et 'unattached signatures'.

(1) Une signature active libre peut être attachée à cette méthode en la sélectionnant dans le panneau 'unattached signatures'

(2) Au contraire, une signature peut être enlevée de la méthode en y cliquant dans le panneau gauche puis sur ' ➔ ' le bouton de flèche entre les panneaux.

N.B : Pour que la méthode soit permise, elle doit contenir au moins une seule signature.

- Après que la configuration désirable est mise, cliquer ensuite ' Add Method'.
- La nouvelle méthode est maintenant prête à l'emploi.

3.4.3 Test de sélectivité

L'attribut de performance critique à être validé pour un essai d'identification est la sélectivité (la spécificité). La sélectivité (la spécificité) est décrite comme la capacité d'une méthode à distinguer sélectivement l'identité d'un échantillon parmi toutes les substances interférentes. L'objectif est donc d'assurer que le TruScan RM rejette successivement des substances de défi, qui ont des spectres semblables à la méthode d'intérêt.

Quand le TruScan RM compare deux spectres, il calcule une p-valeur avec un seuil de 0.05 (limite de confiance de 95%), la p-valeur exprime le degré de cohérence entre le matériau d'essai et la référence. Si deux spectres sont statistiquement cohérents, la p-valeur est plus grande ou égale à 0.05, le TruScan RM déclare donc " un passage ". Plus la p-valeur est grande, plus la sélectivité est bonne.

Tableau 1: Interprétation du résultat du test de

p-valeur	Résultat
p < 0.05	ECHEC (pas de cohérence)
p ≥ 0.05	PASSAGE (cohérence)

Le TruScan RM peut exécuter une analyse de sélectivité qui indiquera lesquelles des substances dans la bibliothèque de recherche intégrée (Factory librairie) dans l'appareil et dans la bibliothèque Maphar sont semblables à la méthode étant validée. Le test de sélectivité peut être exécuté avec la bibliothèque interne (Factory librairie) activée ou désactivée.

Exemple :

L'éphédrine et la pseudoéphédrine sont deux diastéréoisomères, dérivés de la phénéthylamine, identiques dans leur formule moléculaire, mais légèrement différentes dans leur arrangement des molécules.

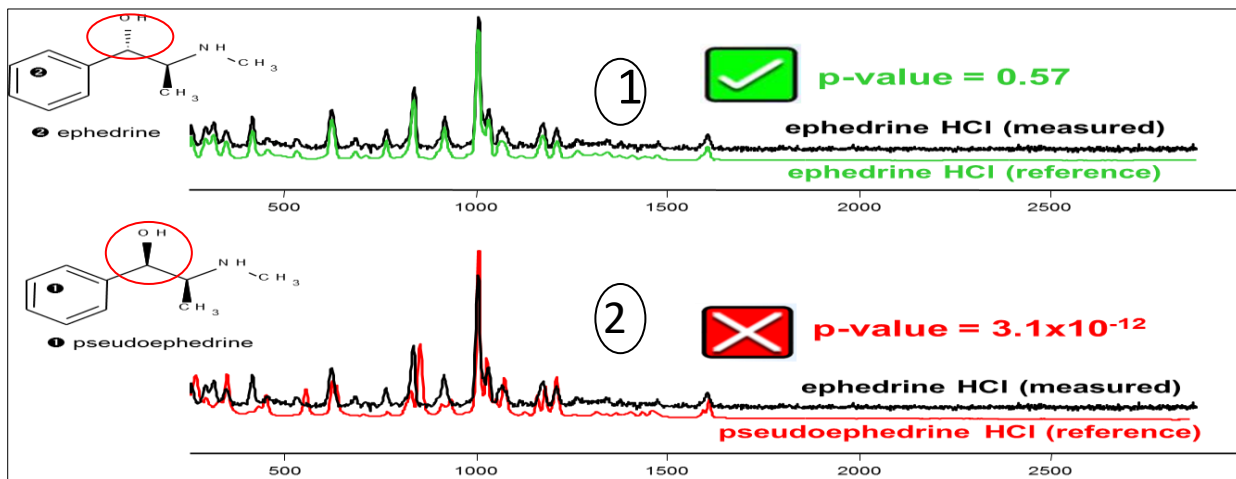
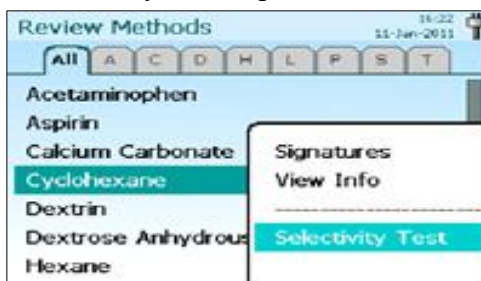


Figure 9 : Le test de sélectivité de l'ephedrine HCl et la pseudoephedrine

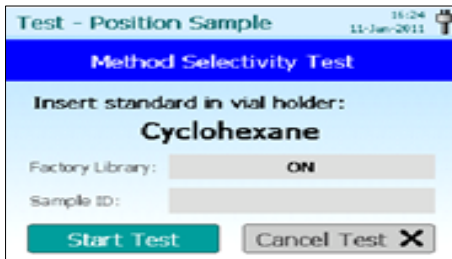
Le spectre 1 est le résultat du test de sélectivité d'un échantillon d'éphédrine HCl analysé par sa méthode de référence l'éphédrine HCl correspondante. La p-valeur était de 0,57 dépassant de loin la limite minimale de 0,05 du p-valeur. Lorsque ce même échantillon d'éphédrine HCl a été analysé par la méthode de la pseudoéphédrine HCl (spectre 2), la p-valeur est de $3,1 \times 10^{-12}$, ce qui est exponentiellement inférieur à la limite de 0,05. L'appareil a pu différencier entre les deux composés même si ils diffèrent seulement au niveau d'arrangement des molécules

Pour exécuter le test de sélectivité, il faut suivre les étapes ci-dessous :

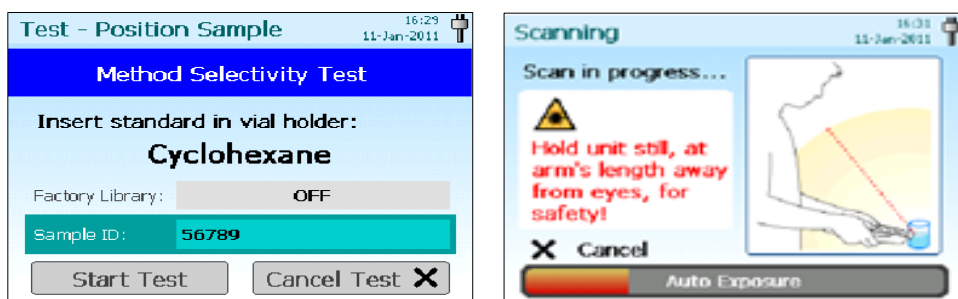
- Dans le menu principal, choisissez 'Tools'.
- Sélectionnez 'Methods', une liste de méthodes apparaît sur l'écran de l'appareil.
- Sélectionnez la méthode désirée, un menu apparaît.
- Sélectionnez 'Selectivity Test', qui est au fond de la diapositive dans le menu.



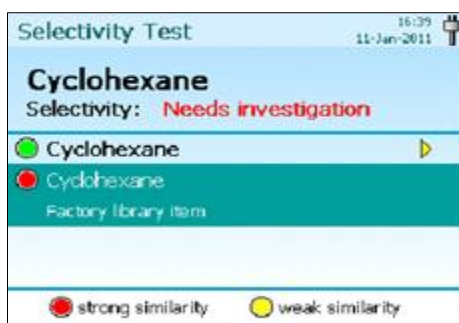
- Un message apparaît, demandant de placer l'échantillon dans la position pour le balayage, dans le détenteur de fiole, ou l'utilisation de la tête de mesure.



- Placer l'échantillon dans la position correcte.
- Si on désire exécuter le test de sélectivité en utilisant seulement les méthodes et signatures créées dans l'analyseur TruScan RM, et non pas l'optionnelle bibliothèque Factory Library, on utilise les touches flèches pour effleurer le champ 'Factory Library' et choisir l'état de désactivation « OFF ».
- Si on désire exécuter le test sélectivité en utilisant la bibliothèque Factory, il faut procéder de la même manière ci-dessus en choisissant l'état d'activation « ON ». Il y a plus de 4000 composés dans la bibliothèque qui seront contre évalués, par conséquent tous les résultats doivent être expliqués lorsqu'un composé dit faux positif se présente.
- Dans le champ « Sample ID », saisir l'identifiant de l'échantillon : Nom MP Code MP - Lot
- Sélectionnez « Start Test »



- Quand l'analyse est achevée, l'écran montre les résultats du test sélectivité pour la méthode choisie.



Interprétation des résultats :

Les résultats du test peuvent se présenter sous 3 catégories, indiquées par des cercles vertes, rouges ou jaunes ("●", "○", "○") en fonction de la p-valeur, faisant l'objet d'une évaluation du test de sélectivité.

● ➔ Le rapport de validation idéal et le plus fréquent ($p\text{-valeur} \geq 0,05$)

- ✓ La méthode est sélective contre toutes les autres substances dans la bibliothèque.
- ✓ Aucun risque de faux passage

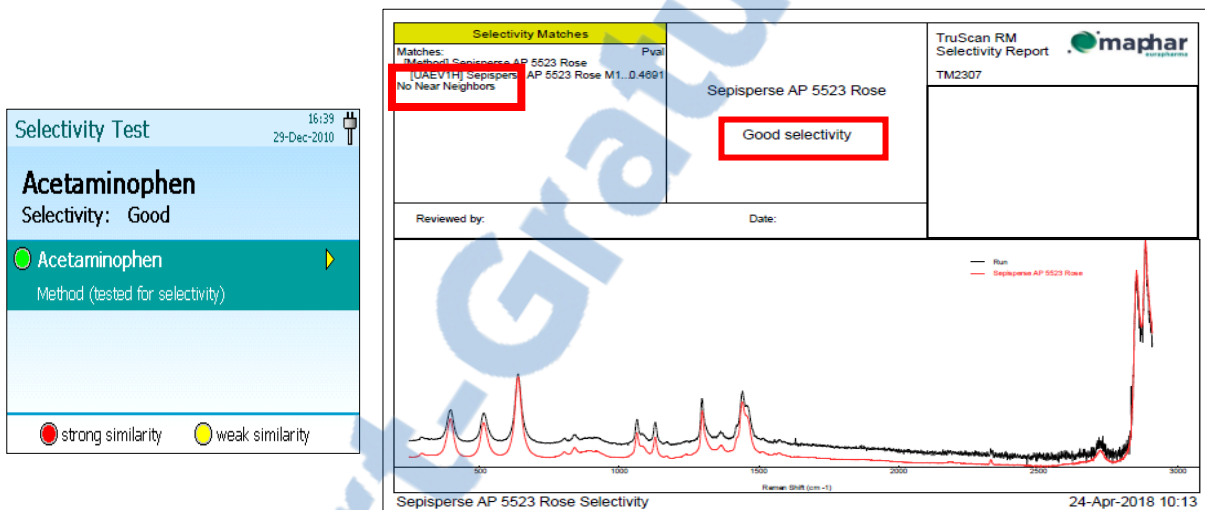


Figure 10 : Rapport de sélectivité sans aucun « proche structural »

● ➔ Rapport de validation avec évaluation de risque ($p\text{-valeur} > 0.05$)

- ✓ La méthode n'est pas sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque. Les substances détectées sont dites substances complémentaires.
- ✓ Lorsqu'il s'agit d'une substance contenue dans la Factory library, un rapport de monographie de cette substance prouvant la ressemblance d'identité chimique entre celle-ci et la substance étant évaluée (MP) doit être préparé, mais si on n'arrive pas à montrer cette ressemblance, la méthode doit être désactivée.
- ✓ Si la substance complémentaire est contenue dans la bibliothèque Maphar et sa nomenclature est différente de celle de la substance à valider, on passe à un test faux positif, si les deux noms se ressemblent, il s'agit dans la plupart des cas d'une matière déjà validée.

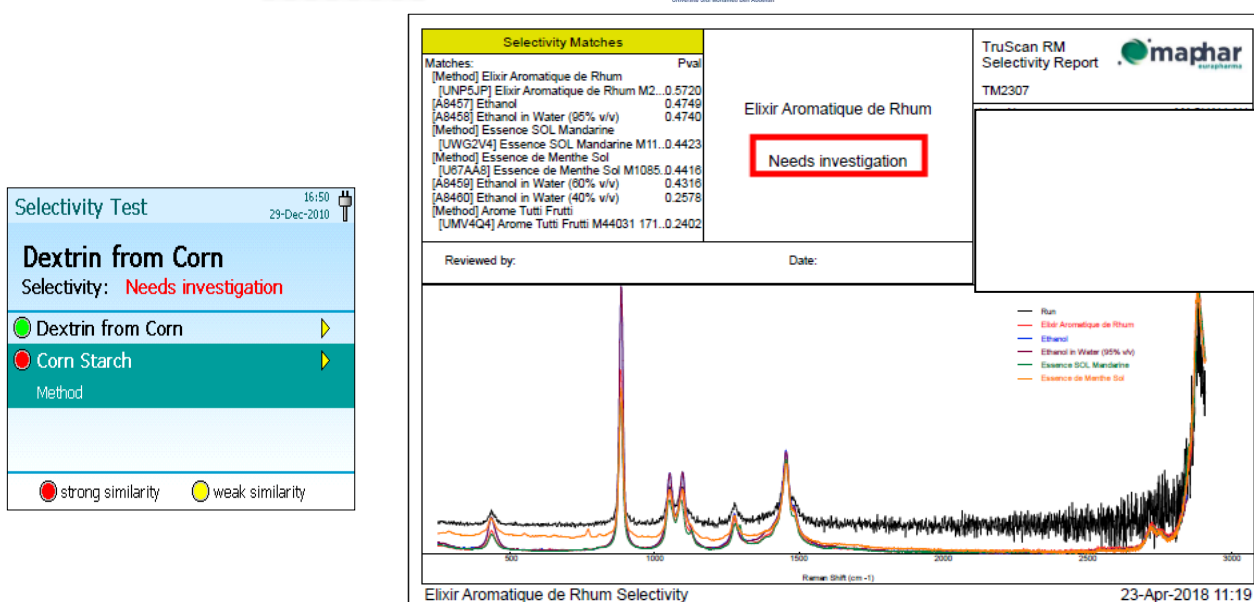
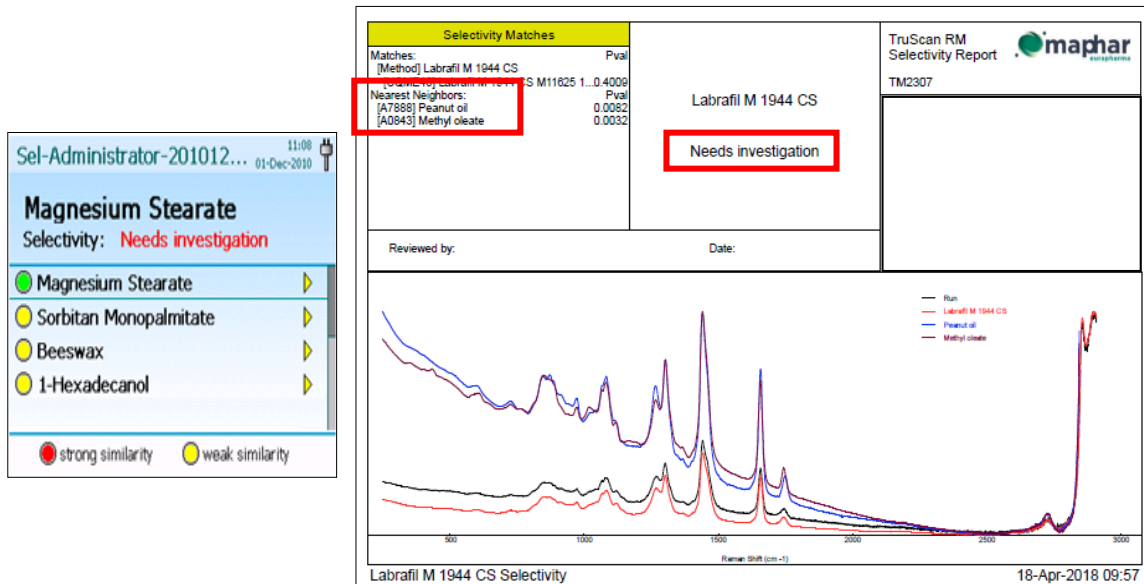


Figure 11 : Rapport de sélectivité avec « substances complémentaires »

● ➔ Rapport de validation moins désirable et peu commun ($0.001 < p\text{-valeur} < 0.05$)

- ✓ La méthode est sélective contre toutes les autres substances dans la bibliothèque.
- ✓ A identifié quelques substances (nommées proches structuraux) qui pose un risque d'interférence. Ce sont des matériaux avec des caractéristiques Raman similaires à la substance traitée et ils peuvent produire un faux résultat positif lorsque la méthode à valider est exécutée contre eux.
- ✓ Si ces proches structuraux sont contenus dans la bibliothèque Maphar, on passe à un test faux positif, mais s'ils figurent dans la Factory library, on désactive la méthode.



**Figure 12 : Rapport de sélectivité avec « proches structuraux »
(Nearest Neighbors)**

Le test faux positif :

Le test faux positif consiste à identifier toutes « les substances à risque » contre la méthode d'intérêt.

Lorsque le résultat est indiqué par un cercle rouge :

- Les substances dites complémentaires existantes dans la bibliothèque Maphar font l'objet d'un test faux positif. Les résultats de ce test se présentent sous deux cas de figure :
 - Un « Pass » : il s'agit de la même matière, et par conséquent on désactive la méthode pour éliminer le risque du faux passage.
 - Un « Fail » : il s'agit de deux substances différentes, dans ce cas, on peut continuer la validation de la méthode.

Lorsque le résultat est indiqué par un cercle jaune :

- Les substances dites « proches structuraux » subissent un test faux positif si seulement ils existent dans la bibliothèque Maphar et on s'attend à un « Fail ».

3.4.4 Test de robustesse :

Le test de robustesse consiste à examiner la candidature d'une méthode avec des échantillons indépendants et chimiquement représentatifs de la méthode pour vérifier sa robustesse sur différents types d'emballages.

Le nombre de reproduction exécuté pendant la validation de méthodes pour un même type d'emballage n'est pas spécifié, cependant, un triple scan est généralement reconnu comme la norme.

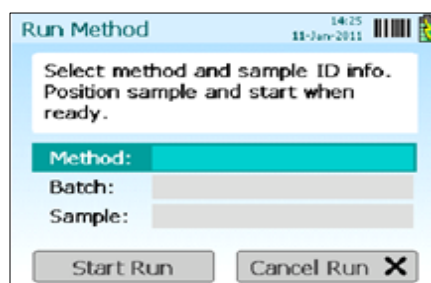
La bonne pratique standard est d'inclure toutes les configurations de prélèvement d'échantillon, que l'on pourrait s'attendre dans l'opération ordinaire d'identification des MP (Par exemple les sacs PE, le nombre de couche de sacs PE, la bouteille de verre incolore ou brune, etc.)

Exécution du test robustesse :

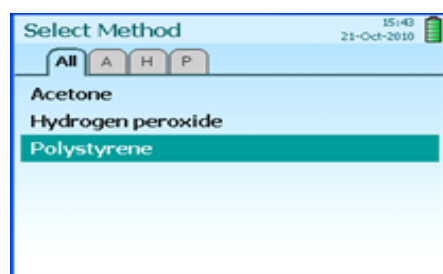
- Du menu principal, choisir 'Run'



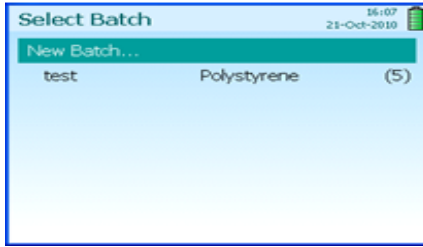
- Pour choisir la méthode manuellement, le champ 'Method' est sélectionné, presser la touche 'entrer' pour faire apparaître l'écran 'Select Method'



- Dans l'écran 'Select Method' qui apparaît, choisissez la méthode appropriée à l'échantillon MP.



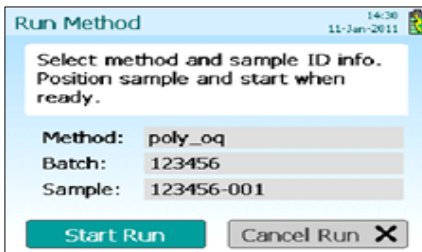
- Appuyer ensuite sur 'Batch', et choisir 'New Batch'



- Renseigner manuellement les informations de l'échantillon MP servant au test, sous la forme : Nom MP Code MP - Lot MP



- Une fois les informations sont renseignée, choisir 'Done'
- Placer l'analyseur TruScan RM et l'échantillon conditionné correctement pour l'analyse et choisir 'Start Run'



- Sur l'achèvement de l'analyse, l'appareil TruScan RM annoncera si le test d'identification a abouti à un 'Pass' ou un 'Fail'



- Dans le cas d'un 'Pass', repositionner le TruScan RM vers une autre surface du même échantillon, sélectionner 'Next' puis appuyer sur 'entrer'. Répéter le scan



pour avoir au total 3 scans pour le même échantillon, conditionné dans le même type d'emballage.

- Si le test a abouti à un ‘Fail’, vérifiez d'abord pour vous assurer que le TruScan RM et l'échantillon est correctement placé, l'échantillon et la méthode ont été choisis correctement, etc.

Tableau 2 : Exemple de résultat du test de robustesse

Batch ID	Acide Citrique Anhydre M44092 142001			
Method	Acide Citrique Anhydre			
Device SN	TM2307			
Software Version	2.5.0 (16772)			
Sample ID	Run Time	Result	P-Value	Note
Acide Citrique Anhydre M44092 142001-001	10-May-2016 10:42	PASS	0.708477	A travers sac PE simple épaisseur
Acide Citrique Anhydre M44092 142001-002	10-May-2016 10:43	PASS	0.705759	A travers sac PE simple épaisseur
Acide Citrique Anhydre M44092 142001-003	10-May-2016 10:43	PASS	0.723265	A travers sac PE simple épaisseur

Interprétation des résultats :

- Un minimum de trois échantillons différents conditionnés dans différents types d'emballage prévues devront être évalué et avoir un résultat de passage avec une p-valeur au-dessus de 0.05
- Pendant la mise à l'épreuve de robustesse de méthode à travers un type d'emballage, le résultat ‘Fail’ avec une p-valeur inférieur strictement à 0.05, indique que la matière première est non identifiable sur ce type d'emballage. [5]



Partie pratique

Validation des méthodes dans
l'appareil TruScan RM

I) Objectif :

L'objectif de notre travail est de valider le maximum de MP dans l'appareil TruScan RM et de savoir les difficultés rencontrées lors de cette opération sensible et déterminante. On va essayer également d'analyser quelques spectres Raman obtenus.

II) La liste des MP à valider :

Selon les MP réceptionnés au niveau du magasin, le LCQ reçoit chaque période une liste de MP à valider dans le TruScan RM.

Le tableau ci-dessous regroupe la liste des MP sur laquelle nous avons travaillé :

MP à valider
Acébutolol chlorhydrate
Clarithromycine
Paracétamol
Acide acétylsalicylique
Acide benzoïque
Eudragit
Essence de géranium
Labrafil
Essence de menthe
Sepisperse AP
Alpha tocopheryle
Gel d'hydroxyde d'aluminium

III) Validation des méthodes dans l'appareil TruScan RM :

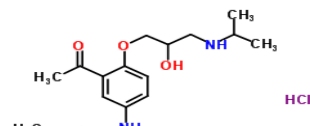
Dans cette partie, on va détailler la démarche pour valider chaque MP de la liste présentée ci-dessus.

1. Acébutolol chlorhydrate :

L'**acébutolol** est la substance active d'un médicament bêta-bloquant utilisé comme antihypertenseur. Il est administré sous forme de chlorhydrate d'acébutolol.

Tableau 3: Caractéristiques de l'acébutolol chlorhydrate

Nom UICPA	(RS)-N-{3-acétyl-4-[2-hydroxy-3-(propan-2-ylamino)propoxy]phényl}butanamide
Formule brute	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₄
Masse molaire	336,4259 ± 0,018 g/mol
T° fusion	121 °C



1.1 Acquisition de la signature :

L'acébutolol chlorhydrate est une poudre cristalline, on procède à l'échantillonnage de MP poudre mentionné dans la partie théorique.

A l'aide de l'accessoire tête de mesure, on place correctement l'échantillon et on appuis sur start scan. La fenêtre suivante a apparait :



Un photoblanchiment a été détecté. Dans ce cas, on déplace l'échantillon vers une autre surface et on continue, le même message réapparaît et à la fin du scan on obtient le spectre suivant:

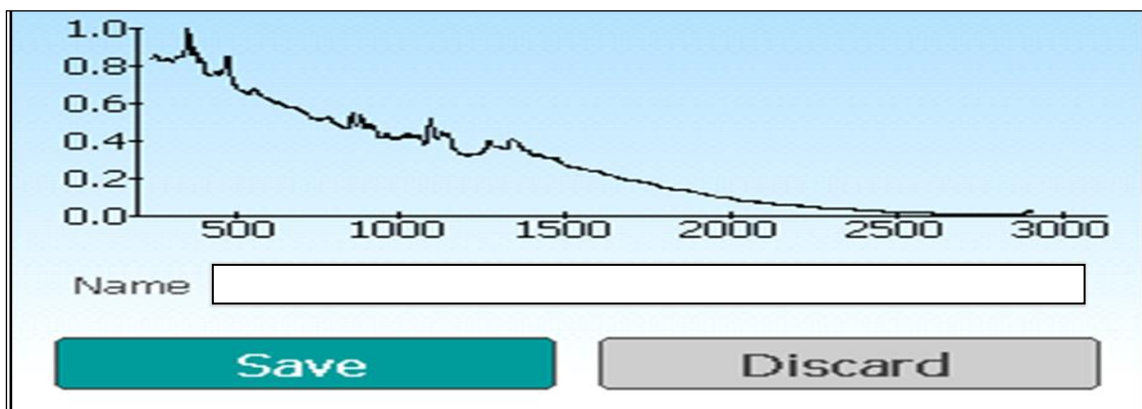


Figure 13 : Spectre Raman de l'acébutolol chlorhydrate

Interprétation des résultats :

Le **photoblanchiment** est la perte de fluorescence d'une molécule. Une molécule fluorescente à l'état excité peut soit émettre un photon, soit être engagée dans une réaction photochimique qui va empêcher son retour à un état excitable. Il peut s'agir d'une réaction avec l'oxygène sous forme de radicaux libres. Le photoblanchiment peut être une limite à plusieurs méthodes de microscopie utilisant la fluorescence.

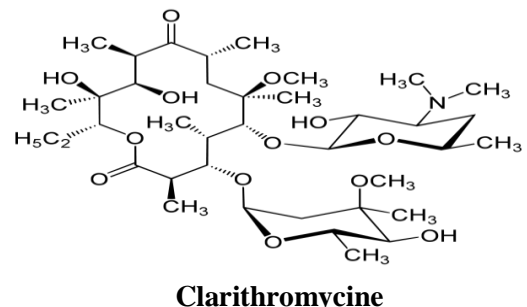
On remarque que le spectre obtenu est insignifiant, aucun pic n'a été détecté, et puisque les méthodes avec des signatures de référence blanchies ne sont pas aussi robustes, on a arrêté l'acquisition de la signature en cliquant sur 'discard' (éjecter).

2. Clarithromycine :

La **clarithromycine** est un antibiotique macrolide utilisé pour traiter les pharyngites, les angines, les sinusites aiguës maxillaires, en association avec d'autres antibiotiques pour traiter l'infection à *Helicobacter pylori* (principal responsable de maladies ulcérées de l'estomac et du duodénum), les complications bactériennes aiguës de la bronchite chronique, les pneumonies (en particulier les pneumonies atypiques associées à *Chlamydia pneumoniae*), les infections cutanées, et, chez les patients porteurs de VIH, pour prévenir et traiter le *Mycobacterium avium complex* disséminé ou MAC.

Tableau 4: Caractéristiques de clarithromycine

Nom UICPA	6-o-méthyl érythromycine A
Formule brute	$C_{38}H_{69}NO_{13}$
Masse molaire	$747,9534 \pm 0,0393$ g/mol
T° fusion	217 à 220 °C



2.1 Acquisition de la signature :

Le premier lot servira pour l'acquisition de la signature. Clarithromycine est une poudre, on procède à l'échantillonnage de MP poudre mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant

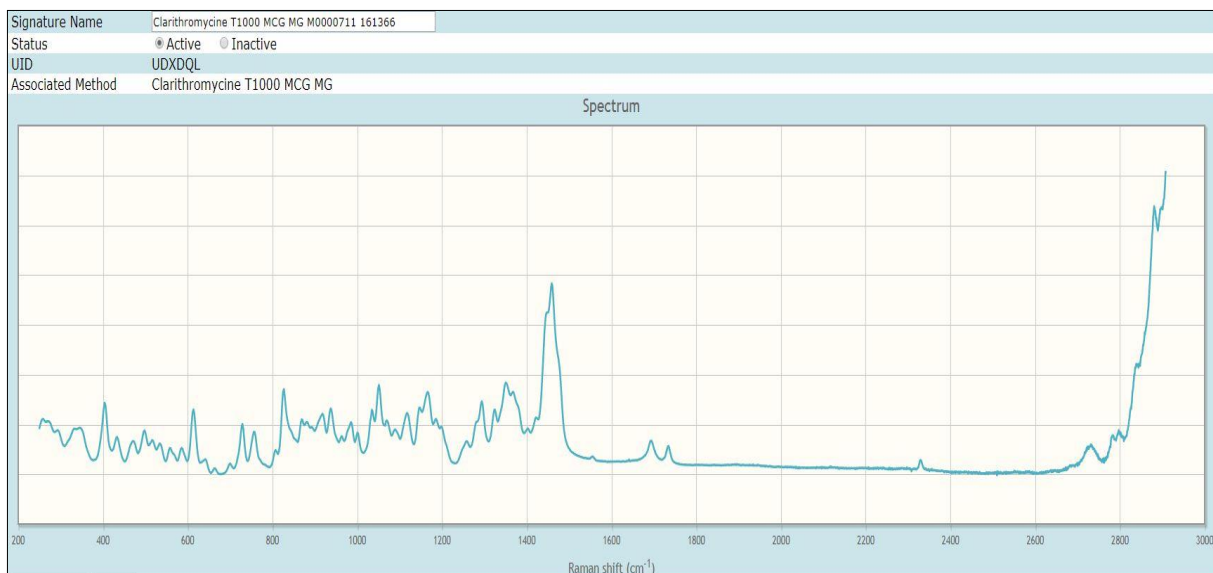


Figure 14 : Spectre Raman de clarithromycine

Après l'activation de la signature, on crée la méthode à l'aide de l'intefrace Web Admin puis on passe au test de sélectivité.

2.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

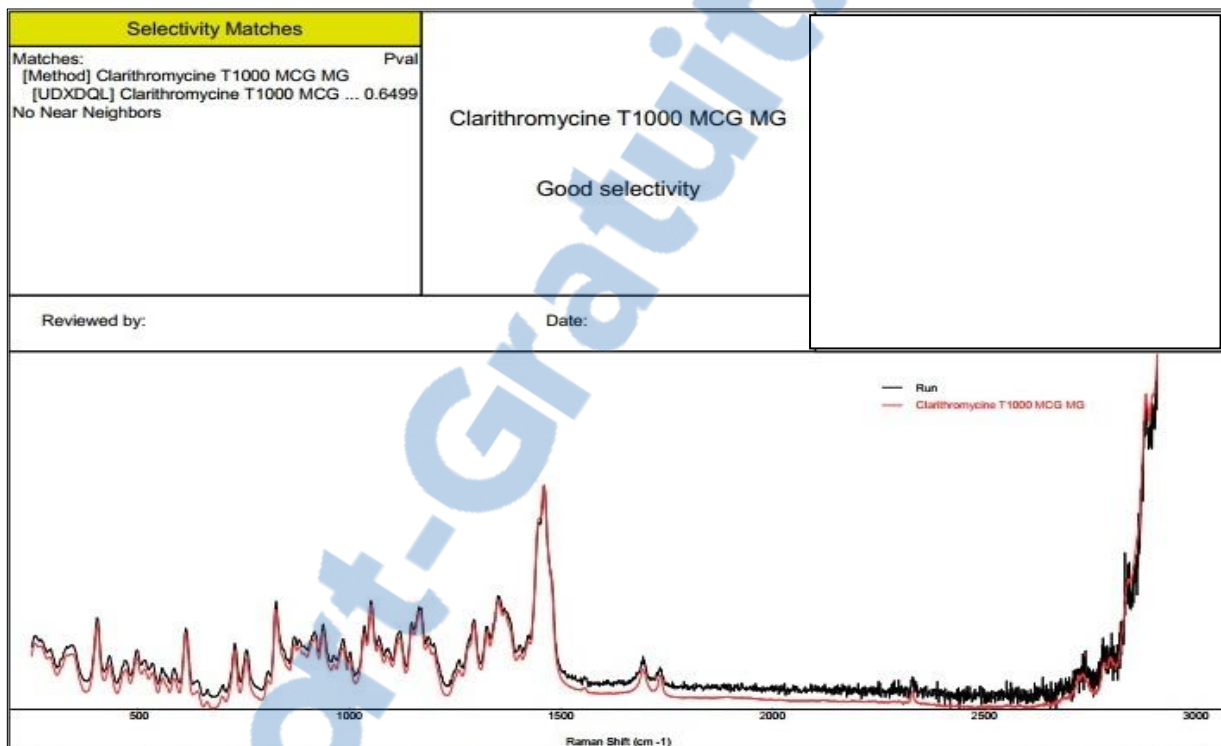


Figure 15 : Rapport du test de sélectivité de clarithromycine

Interprétation des résultats :

Comme il est indiqué sur le rapport, le test a aboutit à une bonne sélectivité, aucun proche structural n'a été détecté. L'appareil compare le spectre obtenu pour l'acquisition de la signature et le spectre obtenu pour le 2ème lot. La p-valeur est égale à 0,6499 et est supérieur à 0,05.

2.3 Test de robustesse :

L'étape suivante consiste à effectuer un test de robustesse. Il se fait sur trois types d'emballages : sac PE simple épaisseur, sac PE double épaisseur, vial en verre incolore.



2.3.1 Test de robustesse à travers Sac PE simple épaisseur :

On met environ 1,5g de MP clarithromycine du 3ème lot dans un sac PE simple épaisseur, on lance un scan standard ‘Run’ et on le répète trois fois, le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme d’un tableau :

Tableau 5 : Résultat du test de robustesse de clarithromycine à travers sac PE simple épaisseur

Batch ID	Clarithromycine M0000711 171132			
Method	Clarithromycine T1000 MCG MG			
Device SN	TM2307			
Software Version				
Sample ID		Result	P-Value	Note
Clarithromycine M0000711 171132-001		PASS	0.663034	A travers Sac PE simple épaisseur
Clarithromycine M0000711 171132-002		PASS	0.711475	A travers Sac PE simple épaisseur
Clarithromycine M0000711 171132-003		PASS	0.662929	A travers Sac PE simple épaisseur

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘clarithromycine’ est identifiable à travers un sac PE simple épaisseur.

2.3.2 Test de robustesse à travers Sac PE double épaisseur

Du 4ème lot, on prélève 1,5g de la poudre et on la met dans un sac PE double épaisseur. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 6 : Résultat du test de robustesse de clarithromycine à travers sac PE double épaisseur

Batch ID	Clarithromycine M0000711 160315			
Method	Clarithromycine T1000 MCG MG			
Device SN	TM2307			
Software Version				
Sample ID		Result	P-Value	Note
Clarithromycine M0000711 160315-001		PASS	0.690868	A travers Sac PE double épaisseur
Clarithromycine M0000711 160315-002		PASS	0.644640	A travers Sac PE double épaisseur
Clarithromycine M0000711 160315-003		PASS	0.746533	A travers Sac PE double épaisseur



Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeurs supérieurs à 0,05. Le résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘clarithromycine’ est identifiable à travers un sac PE double épaisseur.

2.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore

On place directement assez de MP du 5ème lot dans le vial pour remplir au moins le 1/3 du vial, on le tasse doucement sur une table ou un comptoir pour compresser la MP en poudre. On commence le scan on le répétant trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se résume dans le tableau suivant :

Tableau 7 : Résultat du test de robustesse de clarithromycine à travers vial en verre incolore

Batch ID	Clarithromycine M0000711 163449			
Method	Clarithromycine T1000 MCG MG			
Device SN	TM2307			
Software Version				
Sample ID		Result	P-Value	Note
Clarithromycine M0000711 163449-001		PASS	0.088885	A travers Vial en verre incolore
Clarithromycine M0000711 163449-002		PASS	0.075192	A travers Vial en verre incolore
Clarithromycine M0000711 163449-003		PASS	0.067757	A travers Vial en verre incolore

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont aboutit à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeurs supérieurs à 0,05. Le résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘clarithromycine’ est identifiable à travers vial en verre incolore.

2.4 Résumé :

La méthode ‘clarithromycine’ a été créé et validée dans l’appareil ‘TruScan RM’.

3. Le paracétamol :

Le paracétamol, aussi appelé acétaminophène, est un composé chimique utilisé comme antalgique (anti-douleur) et antipyrrétique (anti-fièvre), qui figure parmi les médicaments les plus communs, utilisés et prescrits au monde.

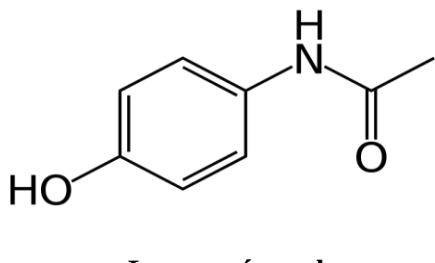


Tableau 8: Caractéristiques du paracétamol

Nom UICPA	N-(4-hydroxyphényle)éthanamide
Formule brute	C ₉ H ₉ NO ₂
Masse molaire	322,467 ± 0,023 g/mol
T° fusion	130,5 °C

3.1 Acquisition de la signature :

Le premier lot servira pour l'acquisition de la signature. L'ibuprofène est une poudre, on procède à l'échantillonnage de MP poudre mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

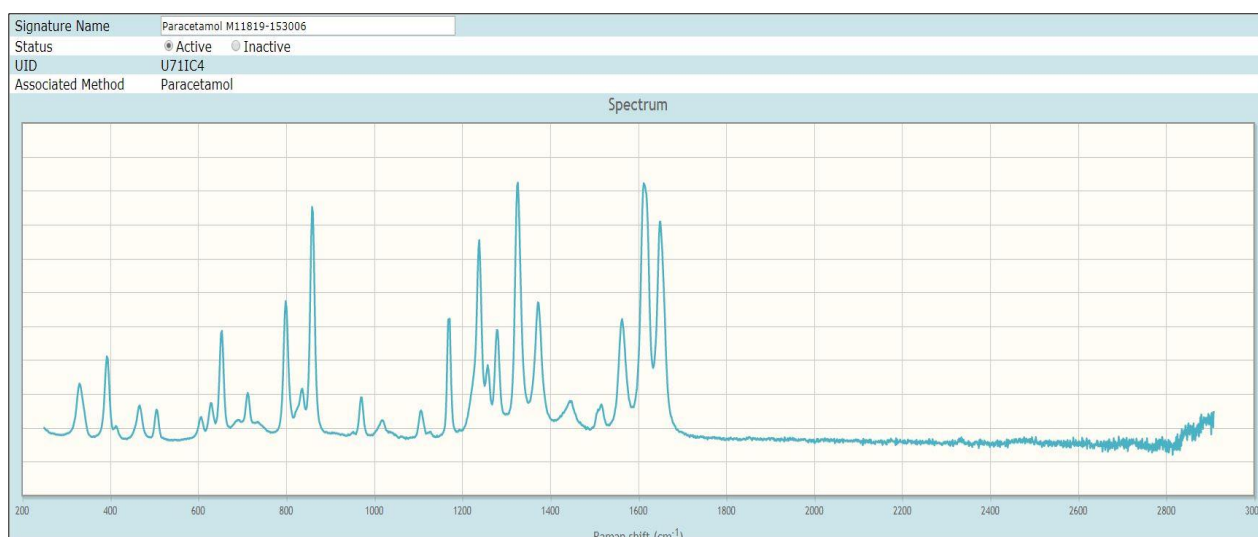


Figure 16 : Spectre Raman du paracétamol

Interprétation :



Tableau 9 : principales bandes Raman caractéristiques du paracétamol

Nombr e d'onde (cm^{-1})	Liaison et type de vibration
1650	Vibration d'élongation de C=O
1445-1510	Vibration d'élongation du demi-cercle du cycle aromatique
1560-1620	Vibration d'élongation du quadrant du cycle aromatique
1370	Vibration de déformation dans le plan de O=(C-C)
1325	Vibration d'élongation de C-N (C aromatique)
1235	Vibration d'élongation de C-O de l'alcool
655-860	Vibration de déformation hors du plan du C-H aromatique

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

3.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

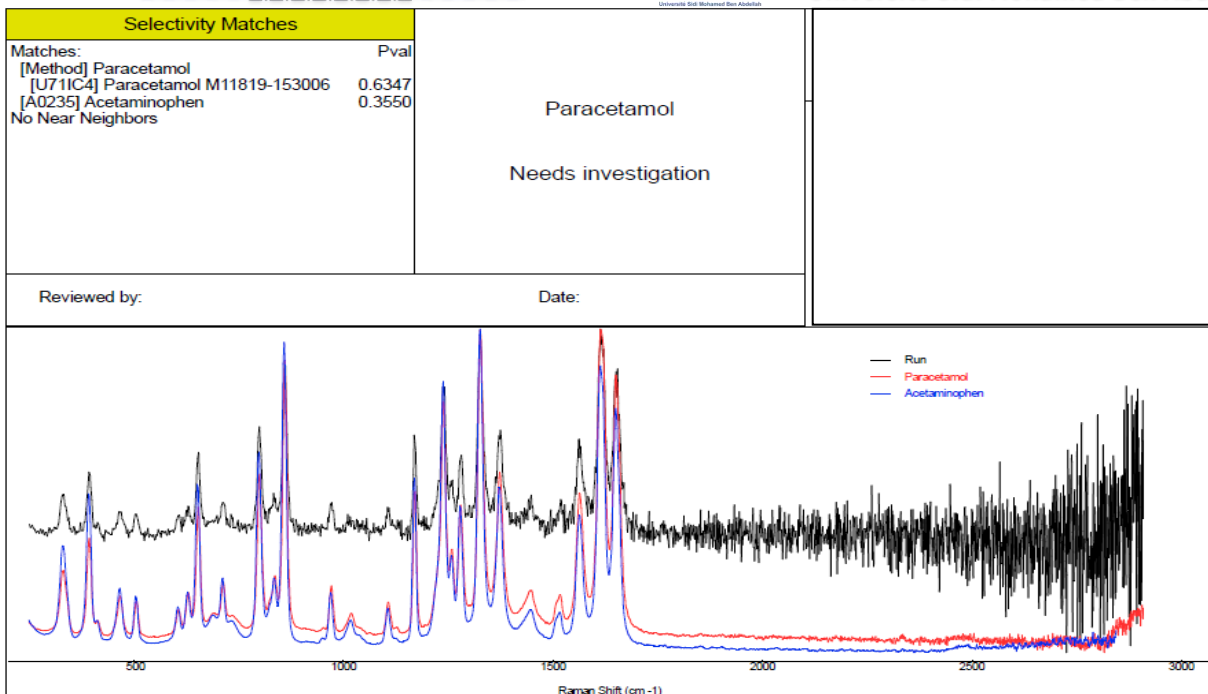


Figure 17 : Rapport du test de sélectivité du paracétamol

Interprétation des résultats :

Comme il est indiqué sur le rapport, l'appareil a détecté une substance complémentaire ‘l’acétaminophène’ avec une p-valeur de 0,355 qui est supérieur à 0,05. L’acétaminophène est un autre nom du paracétamol, donc il s’agit de la même matière.

3.3 Test de robustesse :

3.3.1 Test de robustesse à travers sac PE simple épaisseur

On met environ 1,5g de MP paracétamol du 3ème lot dans un sac PE simple épaisseur. On lance un scan standard ‘Run’ et on le répète trois fois, le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme d’un tableau :

Tableau 10 : Test de robustesse du paracétamol à travers sac PE simple épaisseur

Batch ID	Paracetamol M11819 142533		
Method	Paracetamol		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Paracetamol M11819 142533-001	PASS	0.549236	A travers sac PE simple épaisseur
Paracetamol M11819 142533-002	PASS	0.607535	A travers sac PE simple épaisseur
Paracetamol M11819 142533-003	PASS	0.596350	A travers sac PE simple épaisseur

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont aboutit à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur a 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘paracétamol’ est identifiable à travers un sac PE simple épaisseur.

3.3.2 Test de robustesse à travers Sac PE double épaisseur

Du 4ème lot, on prélève 1,5g de la poudre et on la met dans un sac PE double épaisseur. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 11 : test de robustesse du paracétamol à travers sac PE double épaisseur

Batch ID	Paracetamol M11819 160163		
Method	Paracetamol		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Paracetamol M11819 160163-001	PASS	0.597114	A travers sac PE double épaisseur
Paracetamol M11819 160163-002	PASS	0.595350	A travers sac PE double épaisseur
Paracetamol M11819 160163-003	PASS	0.649438	A travers sac PE double épaisseur

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont aboutit à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur a 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘paracétamol’ est identifiable à travers un sac PE double épaisseur.



3.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore

On place directement assez de MP du 5ème lot dans le vial pour remplir au moins le 1/3 du vial, on le tasse doucement sur une table ou un comptoir pour compresser la MP en poudre. On commence le scan on le répétant trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se résume dans le tableau suivant :

Tableau 12 : test de robustesse du paracétamol à travers vial en verre incolore

Batch ID	Paracetamol M11819 160163		
Method	Paracetamol		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Paracetamol M11819 160163-001	PASS	0.597114	A travers vial en verre incolore
Paracetamol M11819 160163-002	PASS	0.595350	A travers vial en verre incolore
Paracetamol M11819 160163-003	PASS	0.649438	A travers vial en verre incolore

Interprétation des résultats :

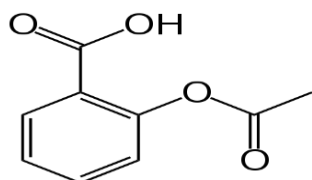
Les trois tests ont aboutit à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeurs supérieurs à 0,05. Le résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘paracétamol’ est identifiable à travers un vial en verre incolore.

3.4 Résumé :

La méthode ‘paracétamol’ a été créé et validée dans l’appareil ‘TruScan RM’.

4. L’acide acétylsalicylique :

L’acide acétylsalicylique, plus connu sous le nom commercial d’aspirine, est la substance active de nombreux médicaments aux propriétés antalgiques, antipyrétiques et anti-inflammatoires. Il est aussi utilisé comme antiagrégant plaquettaire. Il s’agit d’un anti-inflammatoire non stéroïdien. C’est un acide faible, dont la base conjuguée est l’anion acétylsalicylate.



L’acide acétylsalicylique

Tableau 13: Caractéristiques de l’acide acétylsalicylique

Nom UICPA	acide 2-acétyloxybenzoïque
Formule brute	C₉H₈O₄
Masse molaire	180,1574 ± 0,009 g/mol
T° fusion	135 °C



4.1 Acquisition de la signature :

On prend 5 lots différents, le lot 1 servira pour l'acquisition de la signature. L'acide acétylsalicylique est une poudre, on procède à l'échantillonnage de MP poudre mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

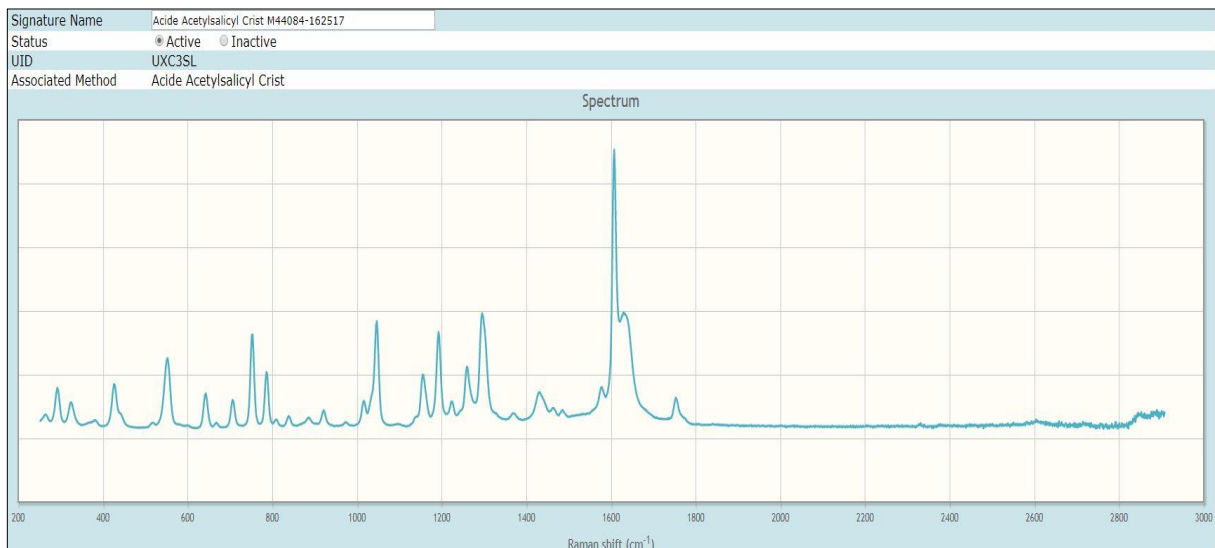


Figure 18 : Spectre Raman de l'acide acétylsalicylique

Interprétation :



Tableau 14 : Principales bandes Raman caractéristiques de l'acide acétylsalicylique

Nombre d'onde (cm^{-1})	Liaison et type de vibration
1750	Vibration d'élongation de C=O de l'ester
1630	Vibration d'élongation dans le plan de C=O de l'acide carboxylique
1580-1610	Vibration d'élongation du quadrant du cycle aromatique
1430-1480	Vibration d'élongation du demi-cercle du cycle aromatique
1370	Vibration de déformation dans le plan de C-C (C-C=O)
1200-1300	Vibration d'élongation de C-O de l'acide carboxylique
1190	Vibration d'élongation hors du plan de C-O-C (C-O-C=O)
710-810	Vibration de déformation hors du plan de C-H aromatique

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

4.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

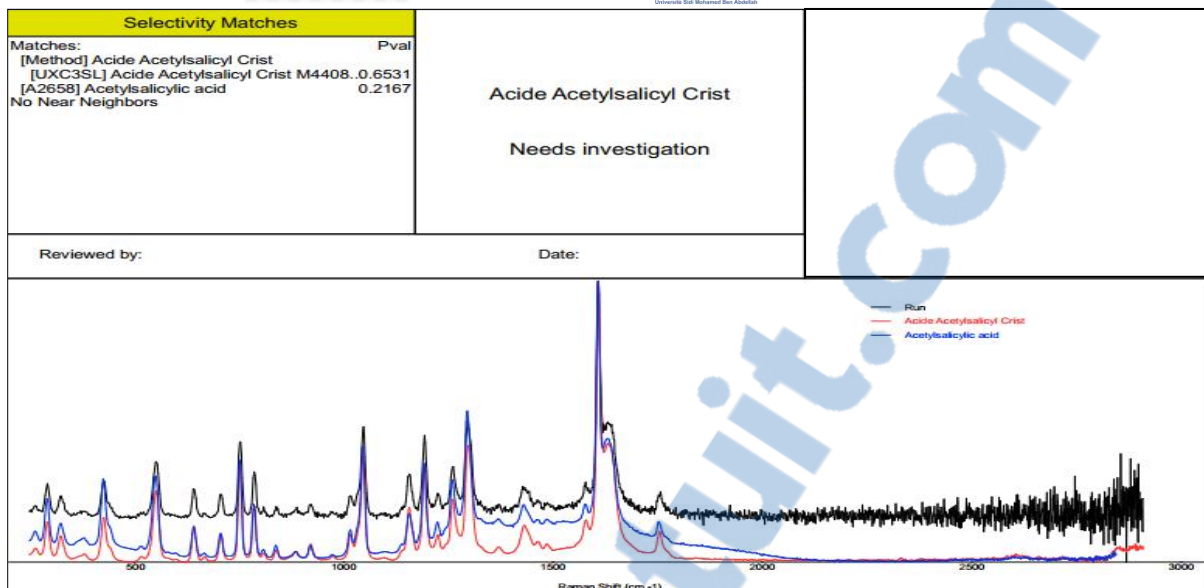


Figure 19 : Rapport du test de sélectivité de l'acide acétylsalicylique

Interprétation des résultats :

La méthode n'est pas sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque, une substance complémentaire a été détectée 'acetylsalicylic acid'. Il s'agit du nom anglais de l'acide acétylsalicylique, donc on peut continuer la validation de la méthode.

4.3 Test de robustesse :

4.3.1 Test de robustesse à travers sac PE simple épaisseur

On prélève environ 1,5g de l'acide acétylsalicylique dans un sac PE simple épaisseur. On lance un scan standard 'Run' et on le répète trois fois, le test donne un 'Pass' et le résultat se présente sous la forme d'un tableau :

Tableau 15 : Test de robustesse de l'acide acétylsalicylique à travers sac PE simple épaisseur

Batch ID	Acide Acetylsalicyl M44084 3P00732		
Method	Acide Acetylsalicyl Crist		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Acide Acetylsalicyl M44084 3P00732-001	PASS	0.633409	Atravers sac PE simple épaisseur
Acide Acetylsalicyl M44084 3P00732-002	PASS	0.659717	Atravers sac PE simple épaisseur
Acide Acetylsalicyl M44084 3P00732-003	PASS	0.614654	Atravers sac PE simple épaisseur



Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘acide acétylsalicylique’ est identifiable à travers sac PE simple épaisseur.

4.3.2 Test de robustesse à travers sac PE double épaisseur

Du 4ème lot, on prélève 1,5 g d’acide acétylsalicylique dans un sac PE double épaisseur. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 16 : Test de robustesse de l’acide acétylsalicylique à sac PE double épaisseur

Batch ID	Acide Acetylsalicyl M44084 3P00733		
Method	Acide Acetylsalicyl Crist		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
<hr/>			
Sample ID	Result	P-Value	Note
Acide Acetylsalicyl M44084 3P00733-001	PASS	0.475905	A travers sac PE double épaisseur
Acide Acetylsalicyl M44084 3P00733-002	PASS	0.545768	A travers sac PE double épaisseur
Acide Acetylsalicyl M44084 3P00733-003	PASS	0.382475	A travers sac PE double épaisseur

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05, donc la matière ‘acide acétylsalicylique’ est identifiable à travers sac PE double épaisseur.

4.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore

Du 5ème lot, on remplit le 1/3 du vial par l’acide acétylsalicylique. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :



Tableau 17 : Test de robustesse de l'acide acétylsalicylique à travers vial en verre incolore

Batch ID	Acide Acetylsalicyl M44084 152539		
Method	Acide Acetylsalicyl Crist		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Acide Acetylsalicyl M44084 152539-001	PASS	0.660206	A travers vial en verre incolore
Acide Acetylsalicyl M44084 152539-002	PASS	0.691868	A travers vial en verre incolore
Acide Acetylsalicyl M44084 152539-003	PASS	0.620045	A travers vial en verre incolore

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeurs supérieur à 0,05. La matière ‘acide acétylsalicylique’ est identifiable à travers vial en verre incolore.

4.4 Résumé :

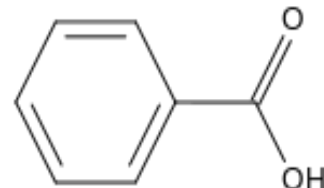
La méthode ‘acide acétylsalicylique’ a été créée et validée dans l’appareil ‘TruScan RM’.

5. L’acide benzoïque :

L’acide benzoïque est un acide organique que l’on trouve naturellement dans certaines plantes. C'est en particulier l'un des principaux constituants du benjoin, une substance résineuse aromatique utilisée en pharmacie. L’acide benzoïque est essentiellement utilisé comme conservateur et comme additif alimentaire, et empêche la croissance de la levure et de certaines bactéries. Il est produit de manière industrielle à partir du toluène.

Tableau 18: Caractéristiques de l’acide benzoïque

Nom UICPA	Acide benzoïque
Formule brute	C ₇ H ₆ O ₂
Masse molaire	122,1213 ± 0,0066 g/mol
T° fusion	122,35 °C



L’acide benzoïque

5.1 Acquisition de la signature :

On prend 5 lots différents, le lot 1 servira pour l'acquisition de la signature. L'acide benzoïque est une poudre, on procède à l'échantillonnage de MP poudre mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

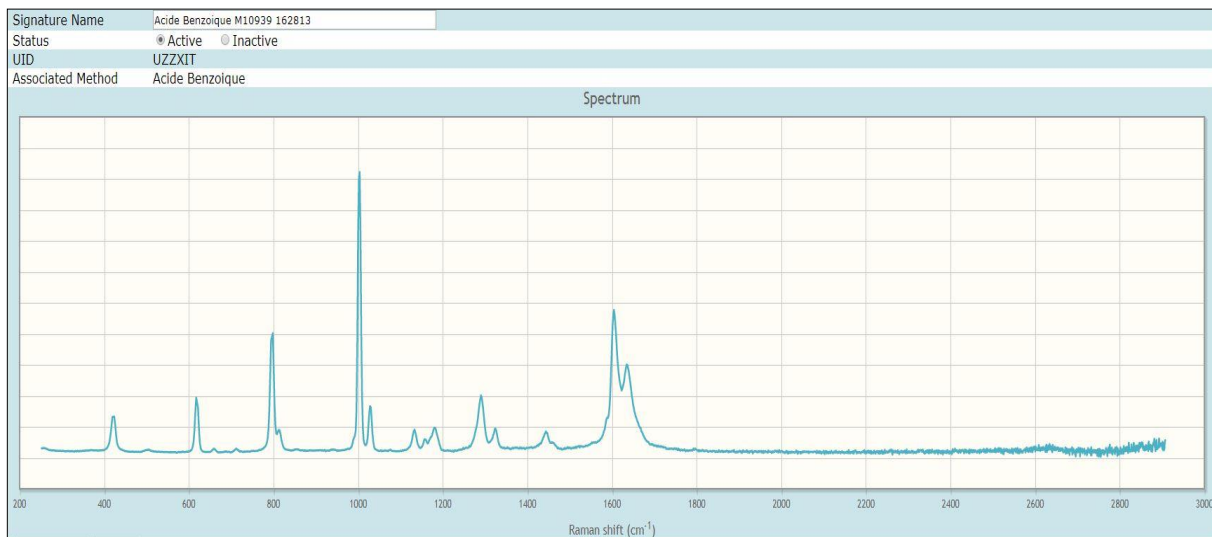


Figure 20 : Spectre Raman de l'acide benzoïque

Interprétation :

Tableau 19 : Principales bandes Raman caractéristiques de l'acide benzoïque

Nom de la bande (cm^{-1})	Liaison et type de vibration
1630	Vibration d'elongation dans le plan de C=O
1600	Vibration d'elongation du quadrant du cycle aromatique
1440	Vibration d'elongation du demi-cercle du cycle aromatique
1290	Vibration d'elongation de C-O
1000	2, 4,6 radial in phase stretch
790	Vibration de déformation hors du plan de C-H aromatique
620	Vibration de déformation dans le plan du cycle aromatique

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

5.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

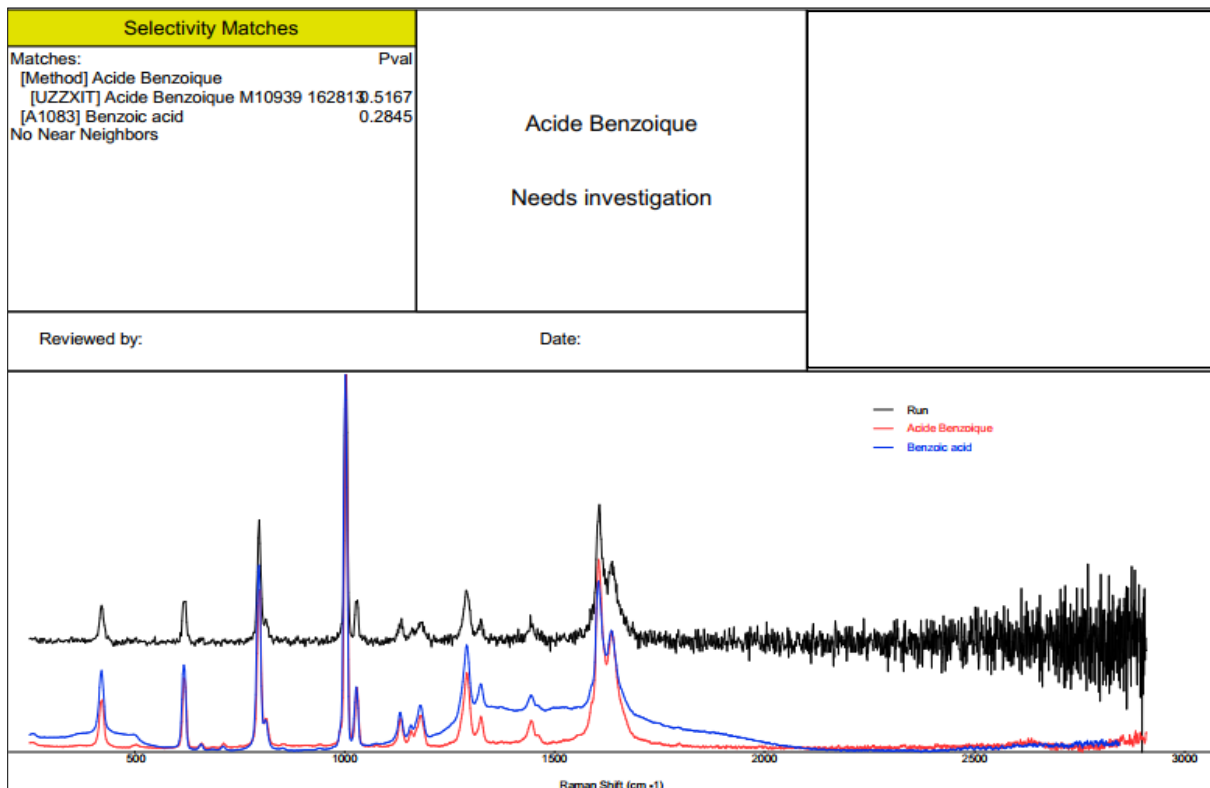


Figure 21 : Rapport du test de sélectivité de l'acide benzoïque

Interprétation des résultats :

La méthode n'est pas sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque, une substance complémentaire a été détectée 'benzoic acid'. Il s'agit du nom anglais de l'acide benzoïque, donc on peut continuer la validation de la méthode.

5.3 Test de robustesse :

5.3.1 Test de robustesse à travers Sac PE simple épaisseur



On met environ 1,5g de MP acide benzoïque du 3ème lot dans un sac PE simple épaisseur. On lance un scan standard ‘Run’ et on le répète trois fois, le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme d’un tableau :

Tableau 20 : Test de robustesse de l’acide benzoïque à travers sac PE simple épaisseur

Batch ID	Acide Benzoïque M10939 OP02628		
Method	Acide Benzoïque		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Acide Benzoïque M10939 OP02628-001	PASS	0.462009	A travers sac PE simple épaisseur
Acide Benzoïque M10939 OP02628-002	PASS	0.487661	A travers sac PE simple épaisseur
Acide Benzoïque M10939 OP02628-003	PASS	0.526387	A travers sac PE simple épaisseur

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘acide benzoïque’ est identifiable à travers un sac PE simple épaisseur.

5.3.2 Test de robustesse à travers Sac PE double épaisseur

Du 4ème lot, on prélève 1,5g de la matière et on la met dans un sac PE double épaisseur. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 21 : Test de robustesse de l’acide benzoïque à travers sac PE double épaisseur

Batch ID	Acide Benzoïque M10939 OP02691		
Method	Acide Benzoïque		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Acide Benzoïque M10939 OP02691-001	PASS	0.593197	A travers sac PE double épaisseur
Acide Benzoïque M10939 OP02691-002	PASS	0.569361	A travers sac PE double épaisseur
Acide Benzoïque M10939 OP02691-003	PASS	0.536803	A travers sac PE double épaisseur

Interprétation des résultats :



Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘acide benzoïque’ est identifiable à travers un sac PE double épaisseur.

5.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre incolore

On place directement assez de MP du 5ème lot dans le vial pour remplir au moins le 1/3 du vial, on le tasse doucement sur une table ou un comptoir pour compresser la MP en poudre. On commence le scan on le répétant trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se résume dans le tableau suivant :

Tableau 22 : Test de robustesse de l’acide benzoïque à travers vial en verre incolore

Batch ID	Acide Benzoïque M10939 150735		
Method	Acide Benzoïque		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Acide Benzoïque M10939 150735-001	PASS	0.537370	A travers vial en verre incolore
Acide Benzoïque M10939 150735-002	PASS	0.596859	A travers vial en verre incolore
Acide Benzoïque M10939 150735-003	PASS	0.593570	A travers vial en verre incolore

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘acide benzoïque’ est identifiable à travers un vial en verre incolore.

5.4 Résumé :

La méthode ‘acide benzoïque’ a été créé et validée dans l’appareil ‘TruScan RM’.

6. Eudragit :

Eudragit est un copolymère cationique à base de méthacrylate de butyle et de méthacrylate de méthyle.

6.1 Acquisition de la signature :

Le premier lot servira pour l’acquisition de la signature. Eudragit est un liquide, on procède à l’échantillonnage de MP liquide mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

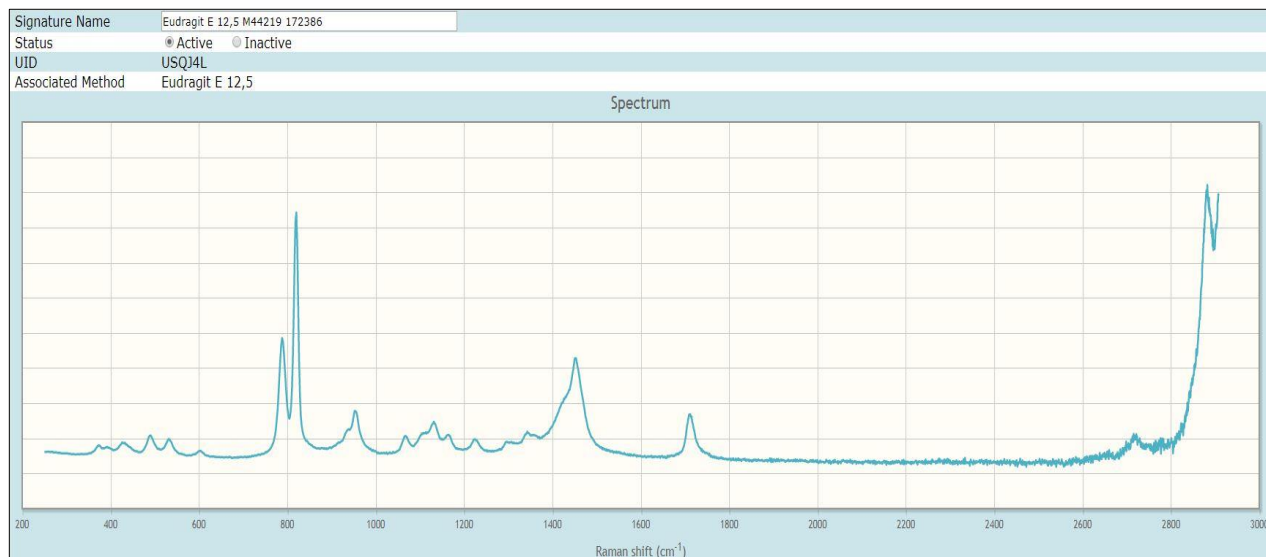


Figure 22 : Spectre Raman d'Eudragit

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

6.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonnera de la même manière et on commencera le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

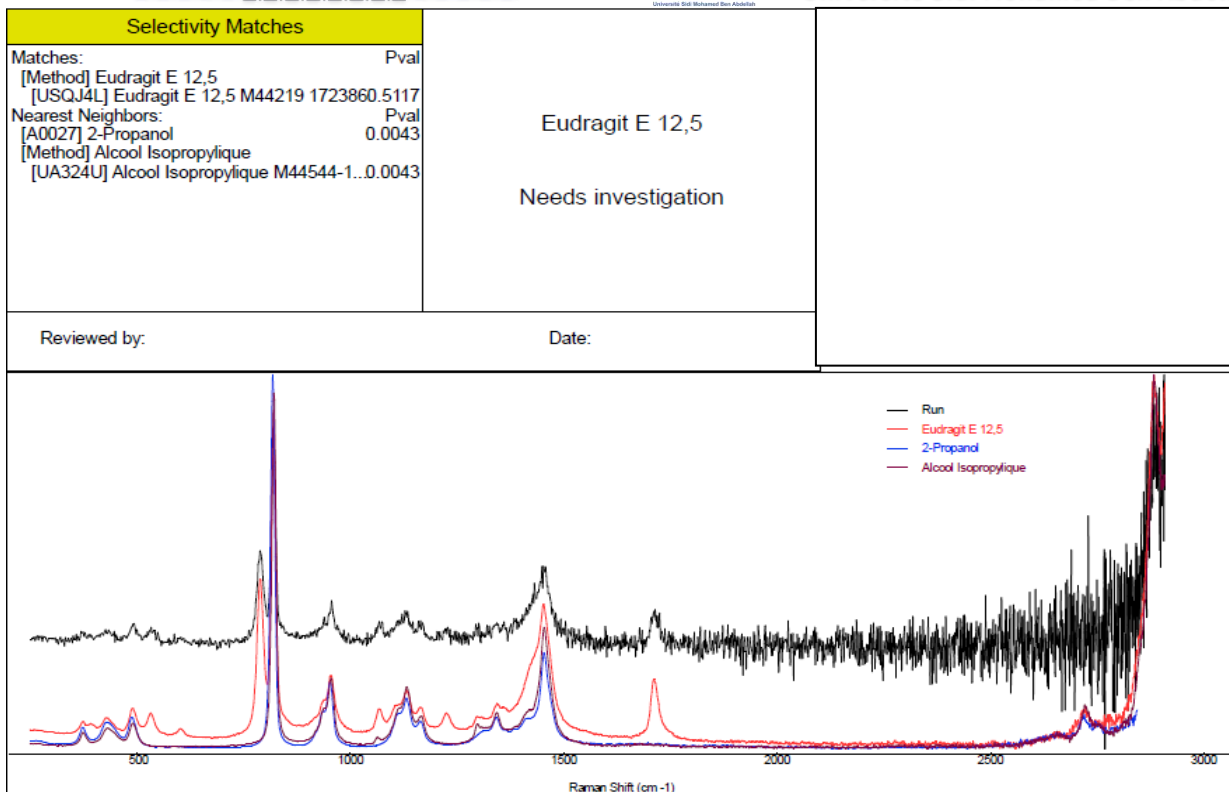


Figure 23 : Rapport du test de sélectivité d'Eudragit

Interprétation des résultats :

La méthode n'est pas sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque, un proche structural a été détecté, le 2-propanol ou l'alcool isopropylique contenue dans la Factory library et dans la bibliothèque Maphar avec une p-valeur de 0,0043. Dans ce cas, on désactive la méthode.

Eudragit a été dilué dans l'acétone et le 2-propanol, pour cela, on trouve le 2-propanol comme proche structural.

Pour éliminer tout risque de faux passage, on désactive la méthode.

7. Essence de géranium :

L'essence de géranium présente un profil biochimique variable selon sa provenance. A l'aide des résultats d'analyse par CPG, on peut dire que notre essence de géranium se compose de :

- Oxyde de rose, bergamyl acétate, isommenthone, linalol, linalyl acétate, citronellol, garaniol, oxyde de phenyl.



7.1 Acquisition de la signature :

L'essence de géranium est un liquide, on procède à l'échantillonnage de MP liquide mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

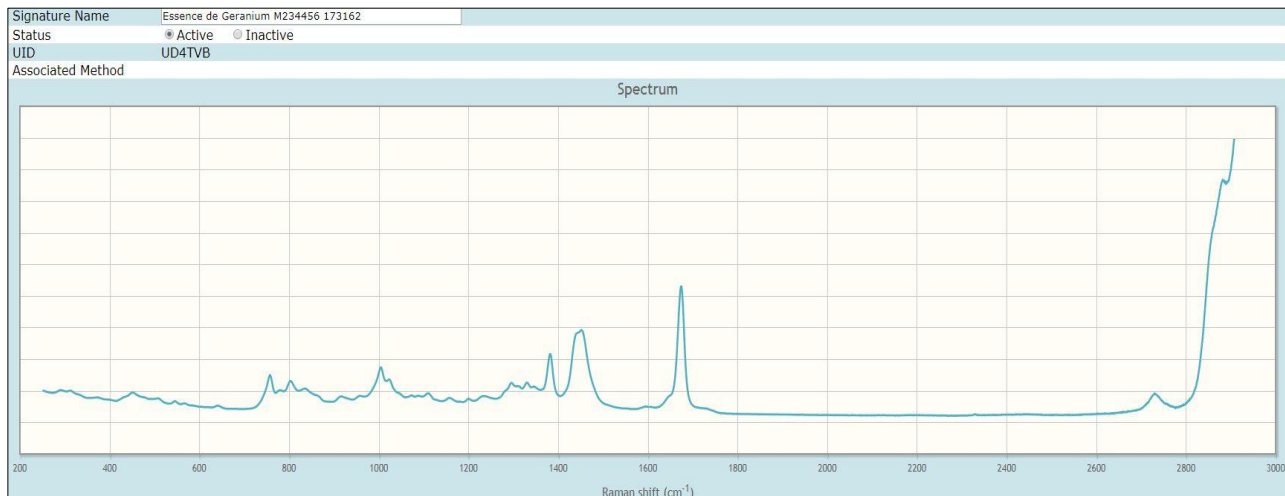


Figure 24 : Spectre Raman de l'essence de géranium

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

7.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonnera de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

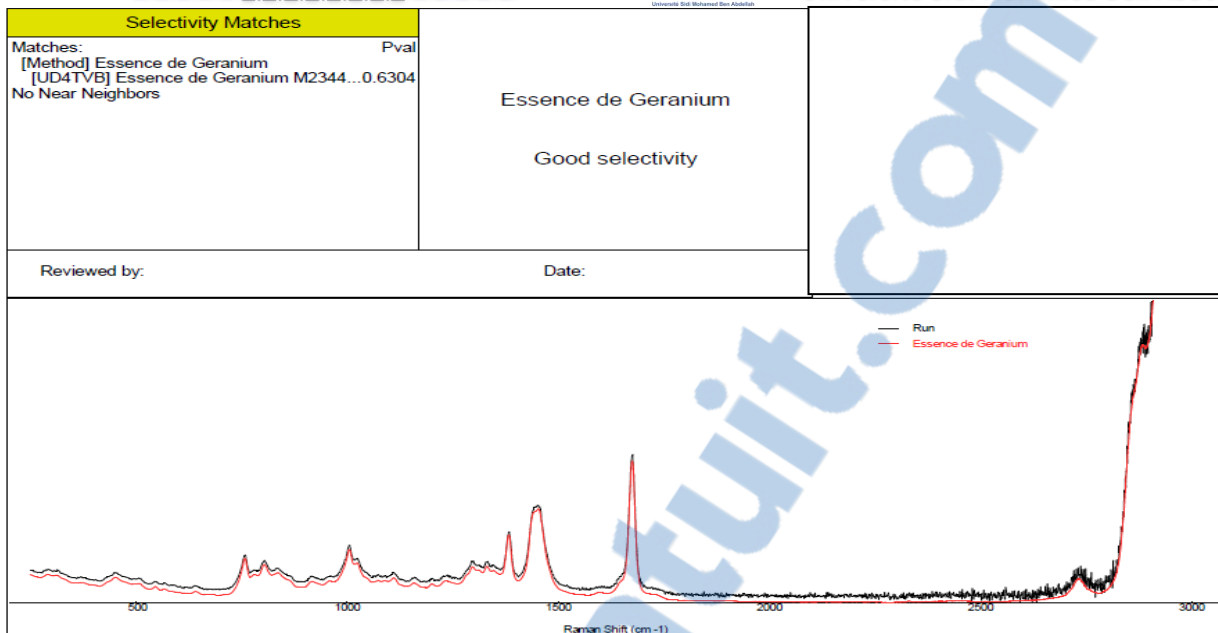


Figure 25 : Rapport du test de sélectivité d'essence de géranium

Interprétation des résultats :

Comme il est indiqué sur le spectre, le test a abouti à une bonne sélectivité, aucun proche structural n'a été détecté. L'appareil compare le spectre obtenu pour l'acquisition de la signature et le spectre obtenu pour le 2ème lot. La p-valeur est égale à 0,6304 et est supérieur à 0,05.

7.3 Test de robustesse :

7.3.1 Test de robustesse à travers une pipette pasteur

On prélève à l'aide de la poire d'une pipette pasteur une quantité d'environ 3 ml d'échantillon MP. On lance un scan standard 'Run' et on le répète trois fois, le test donne un 'Pass' et le résultat se présente sous la forme d'un tableau :

Tableau 23 : Test de robustesse de l'essence de géranium à travers pipette pasteur

Batch ID	Essence de Geranium M234456 171846		
Method	Essence de Geranium		
Device SN	TM2307		
Software Version	2.5.0 (16772)		
Sample ID	Result	P-Value	Note
Essence de Geranium M234456 171846-001	PASS	0.650986	A travers pipette pasteur
Essence de Geranium M234456 171846-002	PASS	0.584973	A travers pipette pasteur
Essence de Geranium M234456 171846-003	PASS	0.606681	A travers pipette pasteur



Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘essence de géranium’ est identifiable à travers une pipette pasteur

7.3.2 Test de robustesse à travers vial en verre incolore

Du 4ème lot, on remplit le 1/3 du vial par l’essence de géranium. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 24 : Test de robustesse de l’essence de géranium à travers vial en verre incolore

Batch ID	Essence de Geranium M234456 162837			
Method	Essence de Geranium			
Device SN	TM2307			
Software Version	2.5.0 (16772)			
Sample ID	Result	P-Value	Note	
Essence de Geranium M234456 162837-001	PASS	0.484147	A travers Vial en verre incolore	
Essence de Geranium M234456 162837-002	PASS	0.468047	A travers Vial en verre incolore	
Essence de Geranium M234456 162837-003	PASS	0.474436	A travers Vial en verre incolore	

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘essence de géranium’ est identifiable à travers un vial en verre incolore.

7.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre HPLC incolore

Du 5ème lot, on remplit le 1/3 du vial par l’essence de géranium. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :



Tableau 25 : Test de robustesse d'essence de géranium à travers vial en verre HPLC incolore

Batch ID	Essence de Geranium M234456 171846					
Method	Essence de Geranium					
Device SN	TM2307					
Software Version	2.5.0 (16772)					
Sample ID		Result	P-Value	Note		
Essence de Geranium M234456 171846	3:51	PASS	0.410182	A travers Vial en verre		3:14
Essence de Geranium M234456 171846	3:52	PASS	0.366448	A travers Vial en verre		3:14
Essence de Geranium M234456 171846	3:52	PASS	0.383203	A travers Vial en verre		3:14

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeurs supérieurs à 0,05. Le résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘essence de géranium’ est identifiable à travers un vial en verre HPLC incolore.

7.4 Résumé :

La méthode ‘essence de géranium’ a été créée et validée dans l’appareil ‘TruScan RM’.

8. Labrafil M 1944 CS :

Il s’agit d’un tensioactif non ionique hydrodispersible pour des formulations à base de lipides. Il s’émulsifie dans des milieux aqueux formant une dispersion grossière, c'est-à-dire une émulsion. Parfois, il agit comme co-émulsifiant dans des formulations topiques pour améliorer la stabilité des émulsions.

Labrafil se compose de :

- Méthyl myristate, méthyl palmitate, méthyl stéarate, méthyl oléate, arachidate de méthyl, méthyl eicosenoate, méthyl linoléate, méthyl linolinate.

8.1 Acquisition de la signature :

On prend 5 lots différents, le lot 1 servira pour l’acquisition de la signature. Labrafil est un solide cireux, on procède à l’échantillonnage de MP solide mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

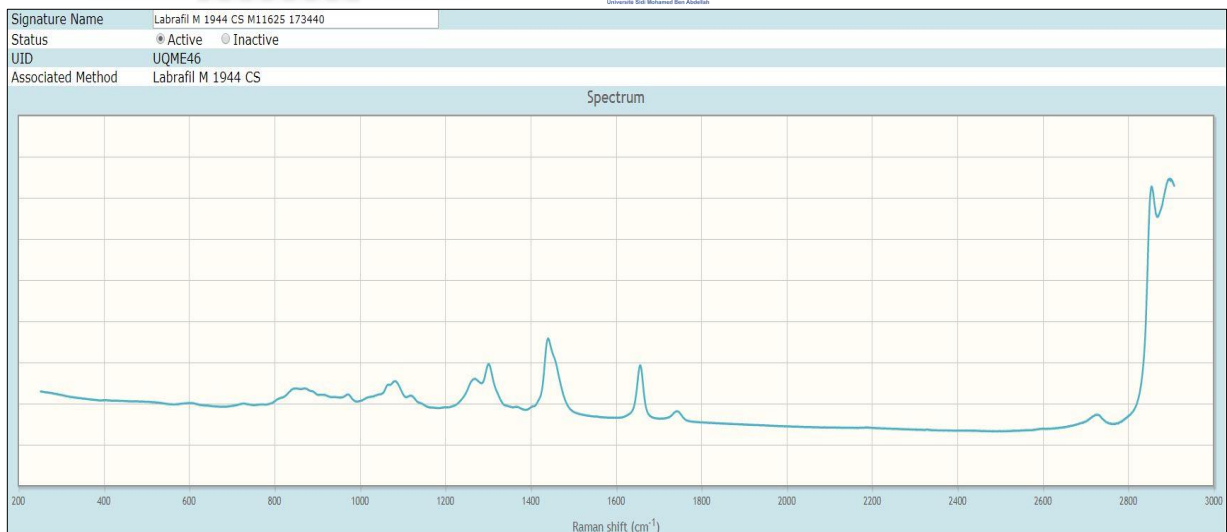


Figure 26 : Spectre Raman de Labrafil

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

8.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

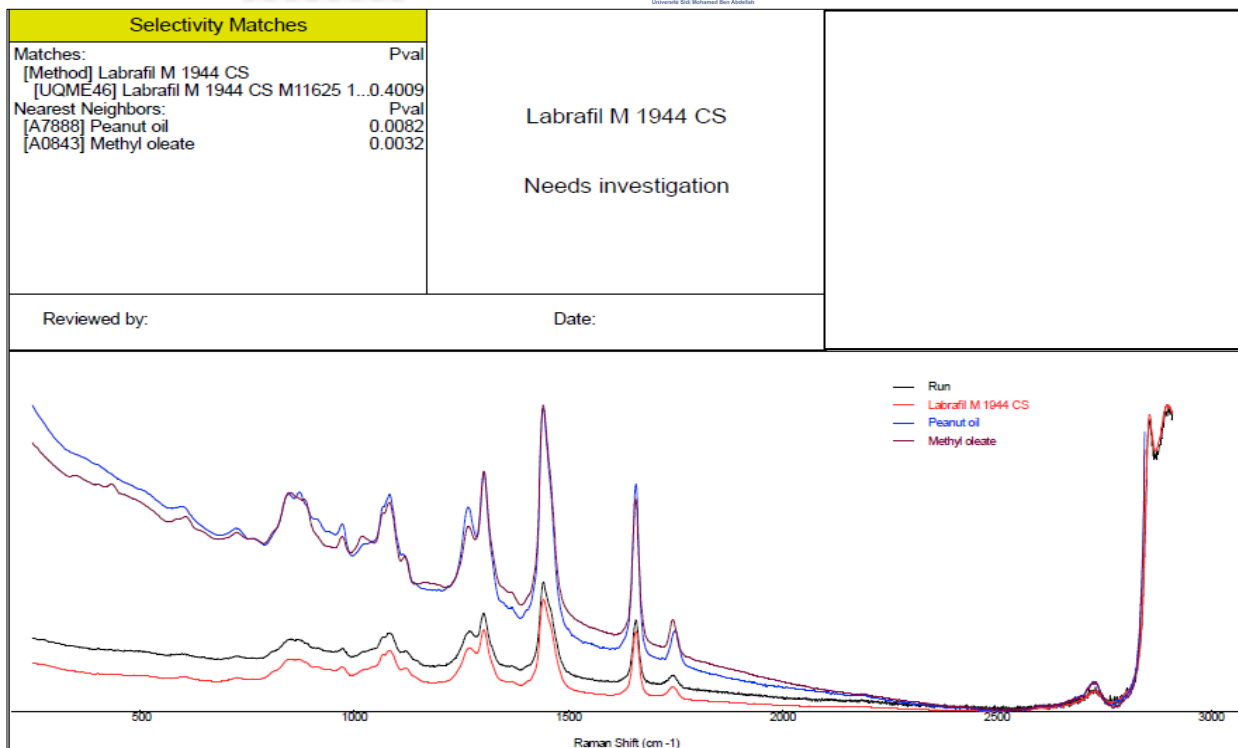


Figure 27 : Rapport du test de sélectivité de Labrafil

Interprétation des résultats :

La méthode n'est pas sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque. Deux proches structuraux ont été détectés : l'oléate de méthyle avec une p-valeur de 0.0032 et l'huile d'arachide (peanut oil) avec une p-valeur de 0,0082 contenues dans la Factory library.

L'oléate de méthyle fait partie des composants de labrafil, et l'arachidate de méthyle est un composant en commun entre labrafil et l'huile d'arachide. Pour cela, la méthode va être désactivée pour éliminer tout risque de faux passage.

9. L'essence de menthe :

L'essence de menthe peut être obtenue par distillation complète des feuilles de menthe. C'est un liquide jaune pâle dont la très forte odeur est due aux menthols (menthe poivrée ou japonaise) ou au linalol (menthe citronnée).

L'analyse par CPG montre que l'essence de menthe se compose de :

- Limonène, cinéole, menthone, menthyl acétate, menthol, éthanol

9.1 Acquisition de la signature :

On prend 5 lots différents, le lot 1 servira pour l'acquisition de la signature. L'essence de menthe est un liquide, on procède à l'échantillonnage de MP liquide mentionné dans la partie pratique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

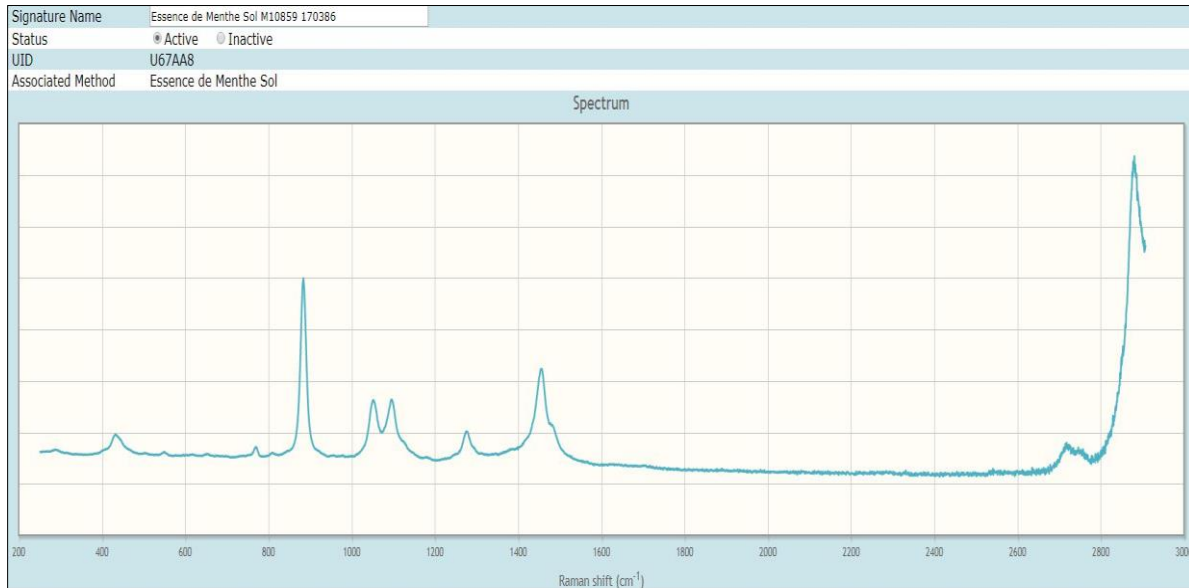


Figure 28 : Spectre Raman d'essence de menthe

9.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

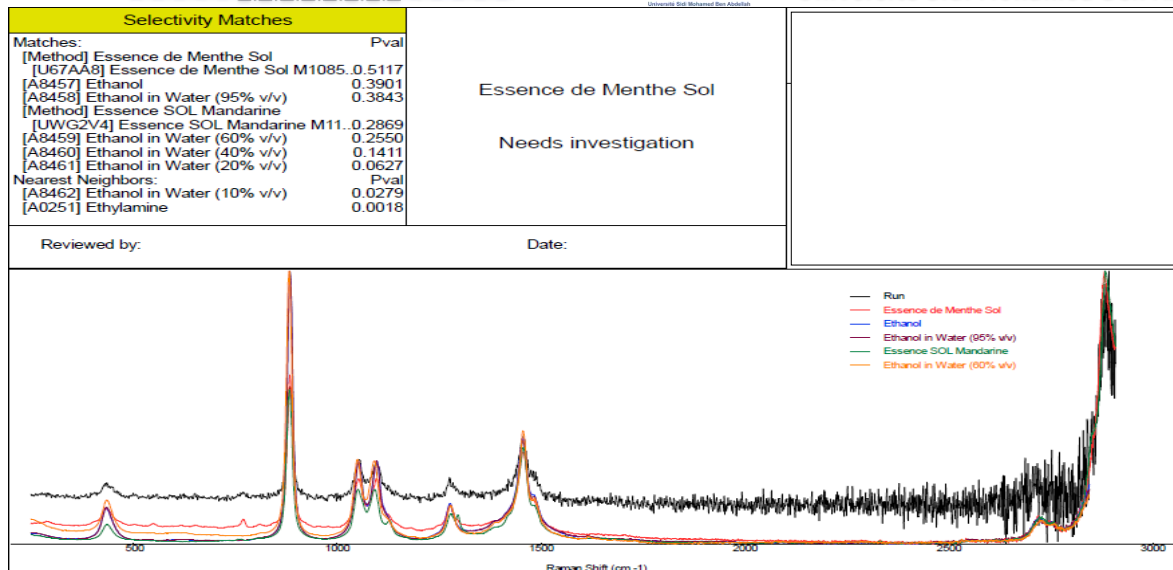


Figure 29 : Rapport du test de sélectivité d'essence de menthe

Interprétation des résultats :

La méthode n'est pas sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque. Deux proches structuraux ont été détectés : l'éthanol (10%) avec une p-valeur de 0.0279 et l'éthylamine avec une p-valeur de 0.0018, les deux sont contenues dans la Factory library. De plus, six substances complémentaires : l'éthanol (p-valeur=0,3901), l'éthanol 95% (p-valeur=0,3842), 60% (0,255), 40% (0,1411), 20% (p-valeur=0,0627) et essence solution de mandarine (p-valeur=0,2869).

L'éthanol entre dans la composition de l'essence de menthe, pour cela, il a été détecté comme substance complémentaire. Pour éliminer tout risque de faux passage, on désactive la méthode.

10. Sepisperse AP 5523 rose :

Sepisperse AP est un agent de coloration liquide pour pelliculages, dispersible en milieu aqueux.

10.1 Acquisition de la signature :

On prend 5 lots différents, le lot 1 servira pour l'acquisition de la signature. Sepisperse AP est un liquide, on procède à l'échantillonnage de MP liquide mentionné dans la partie théorique.

Le spectre Raman obtenu est le suivant :

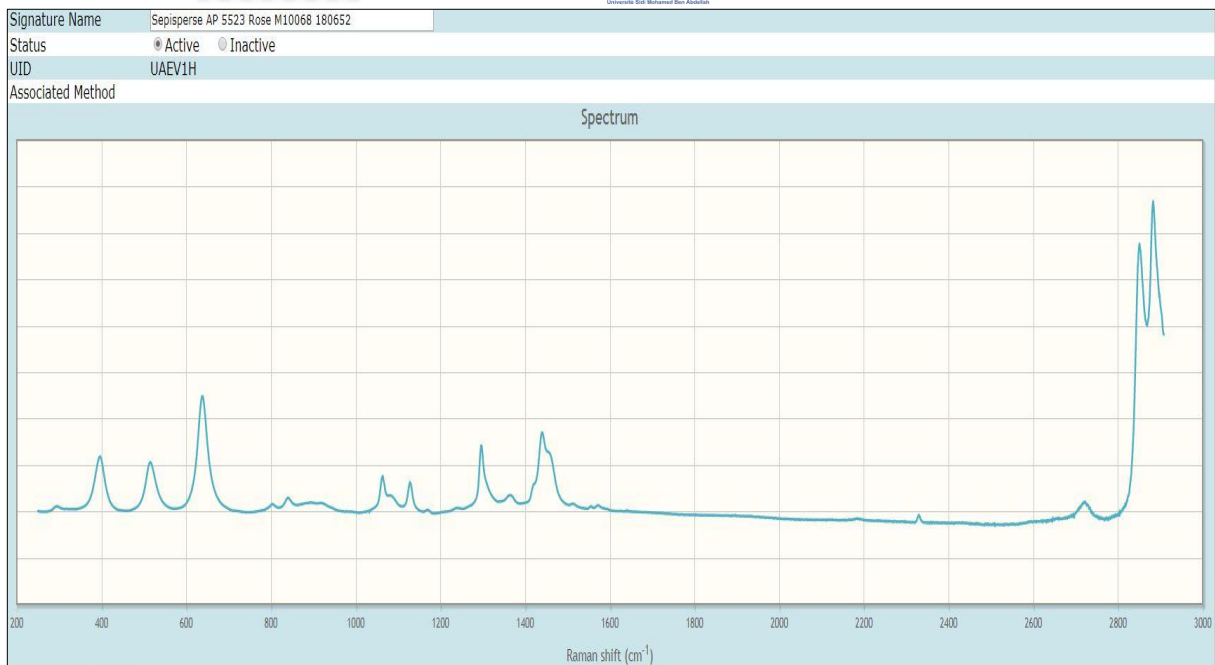


Figure 30 : Spectre Raman de sepisperse AP

Après l'activation de la signature, on passe à la création de la méthode puis au test de sélectivité.

10.2 Test de sélectivité :

Le 2ème lot servira pour effectuer un test de sélectivité. On échantillonne de la même manière et on commence le test.

Le résultat du test de sélectivité est le spectre suivant :

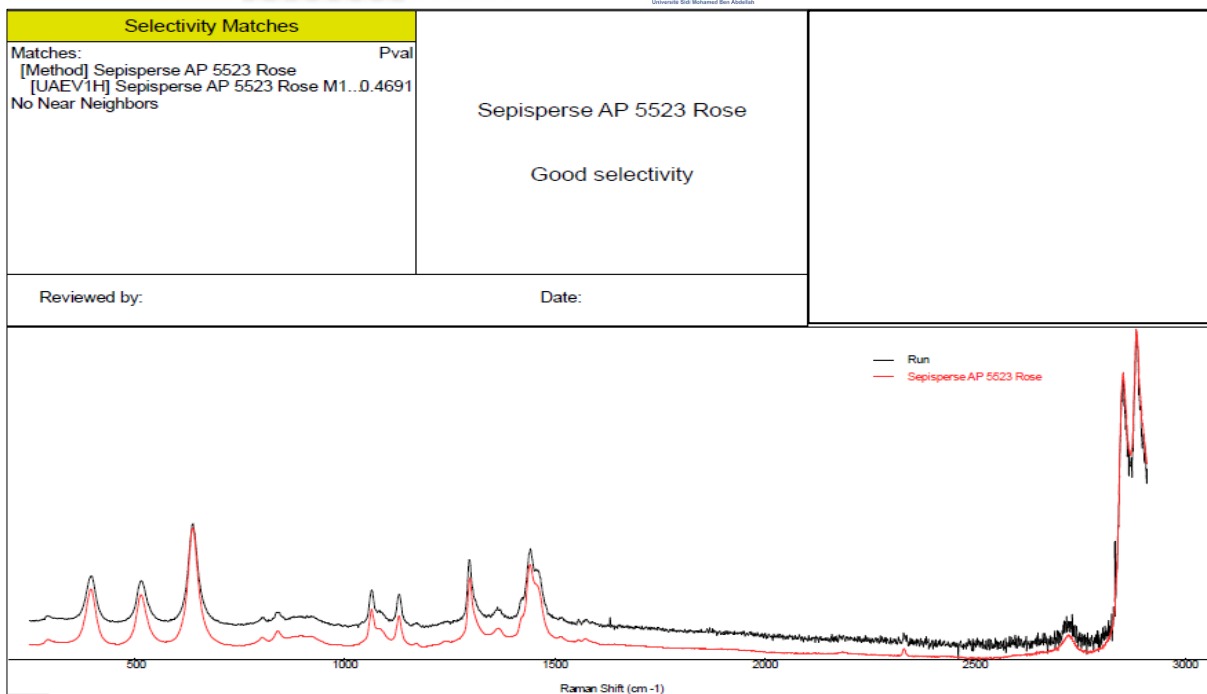


Figure 31 : Rapport du test de sélectivité de sepisperse AP

Interprétation des résultats :

La méthode est sélective contre toutes les substances dans la bibliothèque.

10.3 Test de robustesse :

10.3.1 Test de robustesse à travers une pipette pasteur

On prélève à l'aide de la poire d'une pipette pasteur une quantité d'environ 3 ml d'échantillon MP. On lance un scan standard 'Run' et on le répète trois fois, le test donne un 'Pass' et le résultat se présente sous la forme d'un tableau :

Tableau 26 : Test de robustesse de sepisperse à travers pipette pasteur

Batch ID	Sepisperse AP 5523 M10068 172546			
Method	Sepisperse AP 5523 Rose			
Device SN	TM2307			
Software Version	2.5.0 (16772)			
Sample ID		Result	P-Value	Note
Sepisperse AP 5523 M10068 172546-001		PASS	0.496178	Pipette pasteur grade 3 ml en plastique
Sepisperse AP 5523 M10068 172546-002		PASS	0.498713	Pipette pasteur grade 3 ml en plastique
Sepisperse AP 5523 M10068 172546-003		PASS	0.588666	Pipette pasteur grade 3 ml en plastique

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Pass’ avec des p-valeur supérieur à 0,05. Un résultat ‘Pass’ signifie que la matière ‘sepisperse AP’ est identifiable à travers une pipette pasteur.

10.3.2 Test de robustesse à travers vial en verre incolore

Du 4ème lot, on remplit le 1/3 du vial par sepisperse AP. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Pass’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 27 : Test de robustesse de sepisperse à travers vial en vers incolore

Batch ID	Sepisperse AP 5523 M10068 171445			
Method	Sepisperse AP 5523 Rose			
Device SN	TM2307			
Software Version	2.5.0 (16772)			
Sample ID		Result	P-Value	Note
Sepisperse AP 5523 M10068 171445-001		FAIL	0.000000	A travers Vial en verre incolore
Sepisperse AP 5523 M10068 171445-001		FAIL	0.000000	A travers Vial en verre incolore
Sepisperse AP 5523 M10068 171445-002		FAIL	0.000000	A travers Vial en verre incolore

Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Fail’ avec des p-valeur inférieur à 0,05, donc la matière ‘sepisperse’ est non identifiable à travers vial en verre incolore.

10.3.3 Test de robustesse à travers vial en verre HPLC incolore

Du 5ème lot, on remplit le 1/3 du vial par sepisperse. On commence le scan et on le répète trois fois. Le test donne un ‘Fail’ et le résultat se présente sous la forme du tableau suivant :

Tableau 28 : Test de robustesse de sepisperse à travers vial en verre HPLC

Batch ID	Sepisperse AP 5523 M10068 162788			
Method	Sepisperse AP 5523 Rose			
Device SN	TM2307			
Software Version	2.5.0 (16772)			
Sample ID		Result	P-Value	Note
Sepisperse AP 5523 M10068 162788-001		FAIL	0.000001	Vial HPLC en verre incolore
Sepisperse AP 5523 M10068 162788-002		FAIL	0.000002	Vial HPLC en verre incolore
Sepisperse AP 5523 M10068 162788-003		FAIL	0.000001	Vial HPLC en verre incolore



Interprétation des résultats :

Les trois tests ont abouti à des résultats ‘Fail’ avec des p-valeurs inférieur à 0,05. La matière ‘sepisperse est non identifiable à travers vial HPLC en verre incolore.

10.4 Résumé :

La méthode ‘sepisperse’ a été créée et validée dans l’appareil ‘TruScan RM’.

11. Alpha tocopheryl acétate :

Alpha tocopheryl acétate est un liquide huileux et légèrement visqueux, sa texture ne permet pas de le prélever par une pipette pasteur en plastique donc on ne peut pas le valider dans l’appareil TruScan RM.

12. Gel d’hydroxyde d’aluminium :

Le gel d’hydroxyde d’aluminium est un liquide blanc et visqueux, sa texture ne permet pas de le prélever par une pipette pasteur en plastique donc on ne peut pas le valider dans l’appareil TruScan RM.

Rapport



Conclusion

En somme nous pouvons dire que le stage effectué au sein du laboratoire de contrôle de qualité de MAPHAR, nous a permis d'approcher la nouvelle technologie et d'apprécier son rôle dans le domaine pharmaceutique.

D'après les résultats obtenus, on remarque que les MP qui sont des principes actifs comme le paracétamol, clarithromycine, acide acétylsalicylique... donnent une bonne sélectivité et on peut les valider facilement.

Par contre, l'exemple de Labrafil montre que les matières premières formées d'un mélange de composants (les excipients) posent un problème au niveau du test de sélectivité, leurs spectres interfèrent avec les spectres de leurs composants.

La solution à ce problème consiste à effectuer un test faux positif pour savoir si on aura un faux passage ou non. Par exemple, si on effectue ce test pour Labrafil contre l'oléate de méthyle et le résultat donne un 'Pass', cela veut dire que si on demande Labrafil et le fournisseur nous envoie l'oléate de méthyle, l'appareil donnera un 'Pass' et on aura un problème de faux passage. Dans ce cas il faut désactiver la méthode 'Labrafil', mais si le résultat du test donnera un 'Fail', on peut continuer la validation de la méthode car l'oléate de méthyle ne passera jamais en tant que 'Labrafil'.

Au niveau du LCQ, ce test ne s'effectue pas car dans la plupart des cas, le laboratoire ne dispose pas de ces matières qui interfèrent avec les matières premières à valider.

Pour les essences et les matières mélangées avec des alcools, le même problème se pose, le test de sélectivité détecte ces alcools avec les proches structuraux, ceci présente une limite pour l'identification de quelques matières premières par le TruScan RM.

La texture des matières à valider est un facteur important aussi dans le processus de validation, une matière très visqueuse et difficile à prélever ne peut pas être validée dans l'appareil TruScan RM.

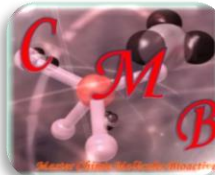


Références bibliographiques

- [1] www.Maphar.ma
- [2] Adolf Smekal, « Zur Quantentheorie der Dispersion », *Naturwissenschaften*, vol. 11, n° 43, 1^{er} octobre 1923, p. 873–875
- [3] Axe " Génie des Procédés", centre SPIN, Ecole des Mines de Saint-Etienne
- [4] Metrohm France –Mathieu JOURDAIN –Complémentarités de la spectroscopie Infrarouge et Raman –Page | 3
- [5] Instruction Zenata : conception utilisation nettoyage et entretien du spectrophotomètre TruScan RAMAN
- [6] www.thermofisher.com



Mémoire de fin d'études pour l'obtention du Diplôme de Master Sciences et Techniques



Nom et prénom: OUSTA Hajar

Année Universitaire : 2017/2018

Titre: Identification de la matière première par la spectroscopie Raman

Résumé

Avec l'augmentation des pressions réglementaires et la tendance à travailler en flux tendu dans les phases de production, il est plus important que jamais pour les sociétés pharmaceutiques de mettre en œuvre des moyens d'identification efficaces des matières premières à réception. La spectroscopie RAMAN présente l'avantage d'être non destructive et permet d'analyser les produits sous différentes formes sans recourir à une étape de préparation d'échantillons pouvant se révéler fastidieuse. L'analyse peut ainsi se faire à travers les emballages en évitant toute contamination ou exposition aux produits toxiques.

Le TruScan RM est un spectromètre Raman portable, léger et spécifique, offrant aux producteurs pharmaceutiques, une identification rapide et fiable des matières premières en quelques secondes seulement. Il permet de diminuer les coûts d'échantillonnage et d'augmenter la rotation des stocks. Conçu pour une utilisation intuitive, sa technologie non destructive facilite la vérification d'un large éventail de composés chimiques, et minimise les risques de contamination puisque l'analyse peut se faire à travers un emballage.

L'utilisation de cet appareil nécessite la création d'une bibliothèque de matières premières avec leurs spectres Raman, cette opération se fait en suivant plusieurs étapes.

Ce travail met en évidence la démarche pour la validation des matières premières dans le TruScan RM et les problèmes rencontrés lors de cette opération.

Mots clés : Spectroscopie Raman, TruScan RM, Matière première.

