



„Ziololek”

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziololek” Sp. z o.o.

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28

Poznań, dnia 20.02.2018r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 265/2018 Certyfikat serii

Nazwa produktu:	Euceryna bezwodna, surowiec farmaceutyczny	
Pozwolenie Nr:	13539	
Opakowanie:	Pudełko polipropylenowe zamykane nakrętką ze zrywką, 1000 g	
Nr serii: 030218	Termin ważności: 022021	
Podmiot odpowiedzialny:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziololek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań	
Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziololek” Sp. z o.o. ul. Fabryczna 31, 61-512 Poznań	

### Wyniki analiz:

Oznaczenia	wyniki	wg ZN
Wygląd	odpowiada	/jednorodna masa o konsystencji półstałej, miękkiej, bez zanieczyszczeń mechanicznych/
Barwa	zgodna	/biała, przeświecająca/
Zapach	zgodny	/dopuszczalny bardzo słaby, swoisty/
Liczba kwasowa	0,067	/≤ 1,0/
pH wyciągu wodnego	7,34	/5,0 ÷ 8,0/
Temperatura kroplenia, °C	48	/≤ 55/
Liczba wodna	276,14	/≥ 250/
Test na obecność cholesterolu	dodatni	dodatni
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -13/KJ/

Nr analizy: 4/18



Wykonujący badania:

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA SPECYFIKACJI SP-01/2006

wz Kierownika Laboratorium KJ

*[Signature]*  
mgr. Jarosław Urbaniak  
Kierownik Laboratorium KJ

Surowiec farmaceutyczny został wyprodukowany zgodnie z wymaganiami GMP według Instrukcji Technologicznej IT-13, został zapakowany zgodnie z Instrukcją Pakowania IP-13 i odpowiada wymogom Specyfikacji. Wszystkie czynności i procesy odbyły się zgodnie z obowiązującymi procedurami i instrukcjami. Seria surowca farmaceutycznego została wyprodukowana i oznakowana zgodnie z dokumentacją zatwierdzoną w procesie uzyskania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu.

Zwalniam serię do obrotu:

23.02.2018r.  
OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
*[Signature]*  
mgr. farm. Małgorzata Kwiatkowska  
Osoba Wykwalifikowana