

**„Ziolołek”**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o.  
Nr zezwolenia: 151/0161/15

5F8-2-28

Poznań, dnia 17.09.2019r.

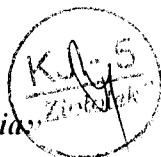
**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1164/2019**  
**Certyfikat serii**

<b>Nazwa produktu:</b>	<i>Euceryna bezwodna, surowiec farmaceutyczny</i>		
<b>Pozwolenie Nr:</b>	<i>13539</i>		
<b>Opakowanie:</b>	<i>Pudełko polipropylenowe zamykane nakrętką ze zrywką, 1000 g</i>		
<b>Nr serii:</b>	<i>020919</i>	<b>Termin ważności:</b>	<i>092022</i>
<b>Podmiot odpowiedzialny:</b>	<i>Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań</i>		
<b>Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:</b>	<i>Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Fabryczna 31, 61-512 Poznań</i>		

**Wyniki analiz:**

Oznaczenia	wyniki	wg ZN
<b>Wygląd</b>	odpowiada	/jednorodna masa o konsystencji półstałej, miękkiej, bez zanieczyszczeń mechanicznych/
<b>Barwa</b>	zgodna	/biała, przeświecająca/
<b>Zapach</b>	zgodny	/dopuszczalny bardzo słaby, swoisty/
<b>Liczba kwasowa</b>	0,078	/≤ 1,0/
<b>pH wyciągu wodnego</b>	7,56	/5,0 ÷ 8,0/
<b>Temperatura kroplenia, °C</b>	47	/≤ 55/
<b>Liczba wodna</b>	272,74	/≥ 250/
<b>Test na obecność cholesterolu</b>	dodatni	dodatni
<b>Opakowanie zgodne ze specyfikacją</b>	odpowiada	/Nr SWG -13/KJ/

Nr analizy: 14/19



Wykonujący badania:

**Orzeczenie KJ: ODPOWIADA SPECYFIKACJI SP-01/2006**.....  
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:

16.09.2019  
OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA  
  
.....  
Osoba Wykwalifikowana