



„Ziołolek”

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

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28w2

Poznań, dnia 15.06.2021 r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 966/2021

Nazwa produktu:	Euceryna bezwodna S, surowiec farmaceutyczny		
Pozwolenie Nr:	13538		
Opakowanie:	Pudełko polipropylenowe zamykane nakrętką ze zrywką, 1000 g		
Nr serii: 020621	Termin ważności: 062023		
Podmiot odpowiedzialny:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziołolek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań		
Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziołolek” 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	0,168	/≤ 1,0/
pH wyciągu wodnego	7,48	/5,0 ÷ 8,0/
Temperatura kroplenia, °C	48	/≤ 55/
Liczba wodna	265,27	/≥ 250/
Test na obecność cholesterolu	dodatni	dodatni
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -14/KJ/

Nr analizy: 12/21

Wykonujący badania:

.....  
Kierownik Laboratorium KJ

.....  
mgr farm. Małgorzata Kwiatkowska

Orzeczenie KJ: **ODPOWIADA SPECYFIKACJI SP-02/2006**

.....  
Kierownik Laboratorium KJ

Surowiec farmaceutyczny został wyprodukowany zgodnie z wymaganiami GMP według Instrukcji Technologicznej IT-14/A, został zapakowany zgodnie z Instrukcją Pakowania IP-14 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:

13.06.2021 r.

OSOBA WYKWALIFIKOWANA

.....  
mgr farm. Małgorzata Kwiatkowska

Osoba Wykwalifikowana