

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 16.06.2021 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 973/2021

Nazwa produktu:	<i>Euceryna bezwodna S, surowiec farmaceutyczny</i>	
Pozwolenie Nr:	13538	
Opakowanie:	<i>Pudełko polipropylenowe zamykane nakrętką ze zrywką, 500 g</i>	
Nr serii: 030621	Termin ważności: 062023	
Podmiot odpowiedzialny:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań	
Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Fabryczna 31, 61-512 Poznań	

Wyniki analiz:

Oznaczenia	wyniki	wg ZN
Wygląd	odpowiada	/jednorodna masa o konsystencji półstalej, miękkiej, bez zanieczyszczeń mechanicznych/
Barwa	zgodna	/biała, przeświecająca/
Zapach	zgodny	/dopuszczalny bardzo słaby, swoisty/
Liczba kwasowa	0,179	/≤ 1,0/
pH wyciągu wodnego	7,50	/5,0 ÷ 8,0/
Temperatura kroplenia, °C	49,0	/≤ 55/
Liczba wodna	274,71	/≥ 250/
Test na obecność cholesterolu	dodatni	dodatni
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -14/KJ/

Nr analizy: 13/21

Wykonujący badania:

Kierownik Laboratorium KJ

mgr inż. *Wioletta Krawczyńska*Orzeczenie KJ: **ODPOWIADA SPECYFIKACJI SP-02/2006**.....
Kierownik Laboratorium KJ

Surowiec farmaceutyczny został wyprodukowany zgodnie z wymaganiami GMP według Instrukcji Technologicznej IT-14, 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:

23.06.2021.
OSOBA WYKWALIFIKOWANA

.....
Osoba Wykwalifikowana