

WYTWÓRNIA EUCERYNY LABORATORIUM FARMACEUTYCZNE „COEL” S.J. E.Z.M. KONSTANTY ul. Wł. Żeleńskiego 45, 31-353 Kraków tel. 12 633 56 58/ biuro@coel.krakow.pl	<b><u>CERTYFIKAT ANALITYCZNY</u></b>		Numer: CA-KJ-32-2022
			Data sporządzenia: 14.02.2022
Nazwa/Nazwa powszechnie stosowana/ postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej (jeśli dotyczy): <p style="text-align: center;"><b>TALK</b> <b>Talcum depuratum</b></p>			
Nr serii: <b>20220207</b>	Data produkcji: 07.02.2022	Data ważności: <b>Luty 2025</b>	Data pobrania próbki: 07.02.2022
Numer specyfikacji jakościowej/wydanie: SJ-KJ-09-2017/wyd.5. z dnia 02.10.2017			Data analizy: 07.02.2022
<i>Formularz stanowi załącznik 7.1 do SPO/DZI/025 – Zwalnianie serii produktu do obrotu.</i>			

Lp.	PARAMETR/JEDNOSTKA	WYMAGANIA	STWIERDZONO
1.	Właściwości: -wygląd  -rozpuszczalność	-lekki, jednorodny, biały lub prawie biały proszek, tłustawy w dotyku (nie ścierający). -substancja praktycznie nierozpuszczalna w wodzie, w etanolu (96%) i w rozcieńczonych roztworach kwasów i wodorotlenków litowców.	Zgodny  Zgodna
2.	Tożsamość A. Absorpcyjna spektrofotometria w podczerwieni B. Reakcja C. Reakcja na krzemiany	A. Wg farmakopealnego opisu  B. Wg farmakopealnego opisu C. Wg farmakopealnego opisu	Zgodna  Zgodna Zgodna
3.	Badania: a) azbest b) kwasowość lub zasadowość c) Substancje rozpuszczalne w wodzie [%] d) Glin [%] e) Wapń [%] f) Żelazo [%] g) Ołów [µg/g] h) Magnez [%] i) Strata masy po prażeniu [%] j) Zanieczyszczenia mikrobiologiczne	a) substancja wolna od azbestu b) wg farmakopealnego opisu c) nie więcej niż 0,2  d) nie więcej niż 2,0 e) nie więcej niż 0,9 f) nie więcej niż 0,25 g) nie więcej niż 10 h) 17,0-19,5 i) nie więcej niż 7,0 j) Przy stosowaniu na skórę: TAMC (CFU/g): nie więcej niż 10 <sup>2</sup> TYMC (CFU/g): nie więcej niż 10 Przy stosowaniu doustnym: TAMC (CFU/g): nie więcej niż 10 <sup>3</sup> TYMC (CFU/g): nie więcej niż 10 <sup>2</sup>	Zgodne Zgodne 0,12  <1,0 <0,4 <0,15 <10 18,5 0,41  <10 <10 <10 <10

Analizę wykonał:

**LABORATORIUM  
KONTROLI JAKOŚCI**

mgr inż. Sylwia Iwaniec

ORZECZENIE: Badana seria surowca farmaceutycznego spełnia wymagania w/w specyfikacji jakościowej.

Certyfikat analityczny jest zgodny z wzorem formularza

Data: 14.02.2022

Podpis: AG

mgr inż. Anna Gazda