

WYTWÓRNA 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		<u>CERTYFIKAT ANALITYCZNY</u>		Numer: CA-KJ-188-2022
Nazwa/Nazwa powszechnie stosowana/ postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej (jeśli dotyczy): <p style="text-align: center;">PARAFINA STAŁA (Paraffinum solidum) Granulki</p>				Data sporządzenia: 14.07.2022
Nr serii: 20220711	Data produkcji: 11.07.2022	Data ważności: Luty 2025	Data pobrania próbki: 11.07.2022	
Numer specyfikacji jakościowej/wydanie: SJ-KJ-03-2018 wyd. 6. z dn. 07.05.2018			Data analizy: 11.07.2022	
Formularz stanowi załącznik 7.1 do SPO/DZJ/025 – Zwalnianie serii produktu do obrotu.				

Lp.	PARAMETR/JEDNOSTKA	WYMAGANIA	STWIERDZONO
1.	Właściwości	<i>Wygląd:</i> bezbarwna lub biała lub prawie biała masa; substancja stopiona nie wykazuje fluorescencji w świetle dziennym. <i>Rozpuszczalność:</i> substancja praktycznie nierozpuszczalna w wodzie, łatwo rozpuszczalna w chlorku metylenu, praktycznie nierozpuszczalna w etanolu (96%).	Zgodne
2.	Tożsamość: A. – absorpcyjna spektrofotometria w podczerwieni B. – kwasowość lub zasadowość C. – temperatura topnienia [°C]	A. – wg farmakopealnego opisu B. – wg farmakopealnego opisu C. - 50 - 61	Zgodna Zgodna 55,0 °C
3.	Badania: a) kwasowość lub zasadowość b) policykliczne węglowodory aromatyczne c) siarczany [µg/g]	a) wg farmakopealnego opisu b) Absorbancja odpowiednio przygotowanego roztworu w zakresie od 265 nm do 420 nm nie powinna być większa niż 1/3 absorbancji roztworu porównawczego przy 278 nm c) nie więcej niż 150	Zgodna Zgodne <150 µg/g

Analizę wykonał:
 Kierownik Laboratorium
 Kontroli Jakości

mgr inż. Anna Gazda

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

Kierownik Laboratorium
 Kontroli Jakości

mgr inż. Anna Gazda

Certyfikat analityczny jest zgodny z wzorem formularza

Data: 14.07.2022

Podpis: *AG*