



„Ziolołek”

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

F8-2-28

Poznań, dnia 19.03.2018 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 409/2018 Certyfikat serii

Nazwa produktu: **Linomag[®], płyn na skórę**
Pozwolenie Nr: **R/2094**
Opakowanie: **Butelka z politereftalanu etylu z zakrętką polietylenową w tekturowym pudełku, 70 g**

Nr serii: **010318** | Termin ważności: **032019**

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	w normie	/klarowny, oleisty płyn/
Barwa	w normie	/słomkowo-żółta/
Zapach	w normie	/oleju lnianego/
Liczba kwasowa	0,46	/≤ 3/
Liczba jodowa	185,23	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00119	/≤ 0,002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG-03/KJ/

Nr analizy: 4/18

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

[Signature]
mgr inż. Zuzanna Kleczyńska

Orzeczenie KJ: **ODPOWIEDA NORMIE ZN-2001/01**

Kierownik Laboratorium KJ

Produkt leczniczy został wyprodukowany zgodnie z wymaganiami GMP według Instrukcji Technologicznej, został zapakowany zgodnie z Instrukcją Pakowania i odpowiada wymogom Normy Zakładowej. Wszystkie czynności i procesy odbyły się zgodnie z obowiązującymi procedurami i instrukcjami. Seria produktu leczniczego została wyprodukowana i oznakowana zgodnie z dokumentacją zatwierdzoną w procesie uzyskania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu.

Zwalniam serię do obrotu:

30.03.2018r.

OSOBA WYKWALIFIKOWANA

[Signature]

Osoba Wykwalifikowana