



F8-2-28

Poznań, dnia 14.11.2017 r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1311/2017 Certyfikat serii

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

**Nr serii:** 021117 **Termin ważności:** 112018

**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

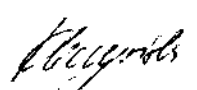
### Wyniki analiz:

Oznaczenia	wyniki	wg ZN
Wygląd	w normie	/klarowny oleisty płyn/
Barwa	w normie	/słomkowo-żółta/
Zapach	w normie	/oleju lnianego/
Liczba kwasowa	0,64	/≤ 3/
Liczba jodowa	185,76	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00118	/≤ 0,002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 12/17

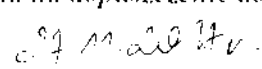
Wykonujący badania:

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA 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:





Osoba Wykwalifikowana