



„Ziolołek”

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

F8-2-28

Poznań, dnia 24.04.2017 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 511/2017 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: *050417*

Termin ważności: *042018*

Podmiot odpowiedzialny:

*Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o.
ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań*

Miejsce wytworzenia, 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	0,52	/< 3/
Liczba jodowa	182,78	/≥ 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: *4/17*

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

Osoba Wykwalifikowana