



„Ziolołek”

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

F8-2-28

Poznań, dnia 25.04.2017 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 517/2017 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: **060417**

Termin ważności: **042018**

Podmiot odpowiedzialny:

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

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

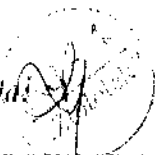
Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 31, 61-512 Poznań

Wyniki analiz:

Oznaczenia	wyniki	wg ZN
Wygląd	w normie	/klarowny oleisty płyn/
Barwa	w normie	/słomkowo-żółta/
Zapach	w normie	/oleju lnianego/
Liczba kwasowa	0,53	/≤ 3/
Liczba jodowa	182,49	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00120	/≤ 0,002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	Dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG-03/KJ/

Nr analizy: 5/17

Wykonujący badania:



[Signature]

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:

28 04 2017 r.
OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA
[Signature]
mgr inż. ul. Algoryzta Kwiatkowska
Osoba Wykwalifikowana