



„Ziolołek”

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

F8-2-28

Poznań, dnia 26.06.2017 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 771/2017 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: **060617** Termin ważności: **062018**

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 | 0,30 | /≤ 3/ |
| Liczba jodowa | 187,66 | /≥ 175/ |
| Zawartość magnezu, % | 0,00117 | /≤ 0.002/ |
| Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego | dodatnia | /dodatnia/ |
| Opakowanie zgodne ze specyfikacją | odpowiada | /Nr SWG -03/KJ/ |

Nr analizy: 10/17

Wykonujący badania:



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

.....
[Signature]
.....
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 WYKWAŁIFIKOWANA
.....
[Signature]
.....
Osoba Wykwalifikowana