



„Ziolołek”

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

FS-2-28

Poznań, dnia 02.02.2018 r.


## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 169/2018 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:	160118
Termin ważności:	012019
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

### Wzrostki analizy:

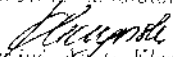
Oznaczenia	Wyniki	wg ZN
Wygląd	w normie	/klarowny oleisty płyn/
Barwa	w normie	/słomkowo-żółta/
Zapach	w normie	/oleju lnianego/
Liczba kwasowa	0,38	/< 3/
Liczba jodowa	190,38	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00120	/≤ 0,002/
Proba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG-03/KJ/

Nr analizy: 1/18

Wykonujący badania: 

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01

Kierownik Laboratorium KJ

  
mgr farm. Małgorzata Kwiatkowska

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

mgr farm. Małgorzata Kwiatkowska

Osoba Wykwalifikowana