



„Ziolołek”

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o.

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28w3

Poznań, dnia 12.12.2024 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1347/2024

Nazwa produktu:	Linomag [®] , płyn na skórę	
Pozwolenie Nr:	R/2094	
Opakowanie:	Butelka z politereftalanu etylu z zakrętką polietylenową w tekturowym pudełku, 90 g	
Nr serii: 011224	Termin ważności: 122025	
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	1,31	≤ 3/
Liczba jodowa	185,61	≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00121	≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 1299/24

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

mjr. Aneta Kleczyńska

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:

09.01.2025r.
.....
Data

OSOBA WYKWALEFIKOWANA
.....
Osoba Wykwalifikowana