

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 06.08.2024 r.

**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 848/2024**  
**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, 90 g
Nr serii: 030824	Termin ważności: 082025
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	1,28	/≤ 3/
Liczba jodowa	185,42	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00126	/≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG-03/KJ/

Nr analizy: 657/24

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

mgr inż. Aneta Kuczyńska

Kierownik Laboratorium KJ

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01

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:

16.08.2024  
OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
mgr inż. Małgorzata Kwiatkowska  
Osoba Wykwalifikowana