

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 27.06.2024 r.

**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 739/2024**  
**Certyfikat serii**

<b>Nazwa produktu:</b>	<b>Linomag<sup>®</sup>, płyn na skórę</b>
<b>Pozwolenie Nr:</b>	<b>R/2094</b>
<b>Opakowanie:</b>	<b>Butelka z politereftalanu etylu z zakrętką polietylenową w tekturowym pudełku, 90 g</b>
<b>Nr serii: 110624</b>	<b>Termin ważności: 062025</b>
<b>Podmiot odpowiedzialny:</b>	<b>Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań</b>
<b>Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:</b>	<b>Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Fabryczna 31, 61-512 Poznań</b>

**Wyniki analiz:**

Oznaczenia	wyniki	wg ZN
Wygląd	w normie	/klarowny oleisty płyn/
Barwa	w normie	/słomkowo-żółta/
Zapach	w normie	/oleju lnianego/
Liczba kwasowa	1,23	≤ 3/
Liczba jodowa	187,40	≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00125	≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 546/24

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

mgr inż. 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:

27.06.2024 r.  
OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA  
mgr inż. Małgorzata Kosiakowska  
Osoba Wykwalifikowana