

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 13.11.2023 r.

**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1247/2023**  
**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: 041123</b>	<b>Termin ważności: 112024</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:**

<b>Oznaczenia</b>	<b>wyniki</b>	<b>wg ZN</b>
Wygląd	w normie	/klarowny oleisty płyn/
Barwa	w normie	/słomkowo-żółta/
Zapach	w normie	/oleju lnianego/
Liczba kwasowa	0,66	/≤ 3/
Liczba jodowa	193,03	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00119	/≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 1056/23

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium:

mgr inż. Aneta Kleemann

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:

04.12.2023r.  
OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
mgr inż. Waldorżała Kizalkowska  
Osoba Wykwalifikowana