

**„Ziolołek”**

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

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28w2

Poznań, dnia 05.10.2023 r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1153/2023

### 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: 021023                                     | Termin ważności: 102024  |  |  |
| Podmiot odpowiedzialny:                              | Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o.<br>ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań |  |  |
| Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii: | Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o.<br>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                                     | 0,84      | /≤ 3/                   |
| Liczba jodowa                                      | 192,57    | /≥ 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: 966/23

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

mgr inż. Aneta Kleczyńska

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:

06.10.2023 r.

OSQBA WYKWAŁIFIKOWANA

mgr farm. Małgorzata Kwiatkowska

Osoba Wykwalifikowana