

**„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 1150/2023

### 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: 011023	Termin ważności: 102024		
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	0,83	/≤ 3/
Liczba jodowa	192,42	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00120	/≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	Dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 963/23

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01

mgr inż. Aneta Kleczyńska  
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:

24.10.2023r.  
OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
mgr inż. Małgorzata Kwiatkowska  
Osoba Wykwalifikowana