

**„Ziolołek”**

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

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28w2

Poznań, dnia 04.10.2021 r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1518/2021

### 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, 70 g		
Nr serii: 021021	Termin ważności: 102022		
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	0,71	/≤ 3/
Liczba jodowa	179,74	/≥ 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: 10/21

Wykonujący badania:

Orzeczenie KJ: **ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01**

Kierownik Laboratorium KJ

mgr inż. Aneta Maczyska

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:

08.10.2021 r.  
OSOBA WYKWALIFIKOWANA

Osoba Wykwalifikowana