

**„Ziolołek”**

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

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28w2

Poznań, dnia 02.06.2021 r.

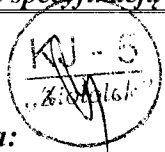
**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 909/2021**

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: 010621	Termin ważności: 062022
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	0,65	≤ 3/
Liczba jodowa	191,87	≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00118	≤ 0,002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 6/21



Wykonujący badania:

wz Kierownika Laboratorium KJ

  
 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:

 02.06.2021 r.  
 OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
  
 Magdalena Kwaśniewska  
 Osoba Wykwalifikowana