



„Ziołolek”

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 06.07.2021 r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1105/2021

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: 030721	Termin ważności: 072022	
Podmiot odpowiedzialny:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziołolek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań	
Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziołolek” 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	0,66	/≤ 3/
Liczba jodowa	192,64	/≥ 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: 8/21

Wykonujący badania:

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01



Kierownik Laboratorium KJ

*[Signature]*  
mgr inż. Aneta Kłoczyska

.....  
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:

08.07.2021r.  
OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
*[Signature]*  
mgr inż. Aneta Kłoczyska  
.....  
Osoba Wykwalifikowana