

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 05.04.2022 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 548/2022
Certyfikat serii

Nazwa produktu:	Linomag[®], płyn na skórę		
Pozwolenie Nr:	R/2094		
Opakowanie:	Butelka z politereftalanu etylu z zakrętką polietylenową w tekturowym pudełku, 90 g		
Nr serii: 020422	Termin ważności: 042023		
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	0,89	/≤ 3/
Liczba jodowa	191,57	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00123	/≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 364/22

Wykonujący badania:  „Ziolołek”

Kierownik Laboratorium KJ


mgr inż. Aneta KleczyńskaOrzeczenie KJ: **ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01**.....
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:

08.04.2022 r.
OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA

mgr inż. Małgorzata Kwiecińska
Osoba Wykwalifikowana



„Ziołolek”

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 05.04.2022 r.

Świadectwo Kontroli Jakości Nr 548/2022
Certyfikat serii

Nazwa produktu:	Linomag [®] , płyn na skórę
Pozwolenie Nr:	R/2094
Opakowanie:	Butelka z politereftalanu etylu z zakrętką polietylenową w tekturowym pudełku, 90 g
Nr serii: 020422	Termin ważności: 042023
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	0,89	/≤ 3/
Liczba jodowa	191,57	/≥ 175/
Zawartość magnezu, %	0,00123	/≤ 0.002/
Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego	dodatnia	/dodatnia/
Opakowanie zgodne ze specyfikacją	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 364/22

Wykonujący badania 

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01

Kierownik Laboratorium KJ


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:

08.04.2022r.
OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA

mgr farm. Małgorzata Kwiecińska
Osoba Wykwalifikowana