

**„Ziololek”**

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

Nr zezwolenia: 151/0161/15

F8-2-28w2

Poznań, dnia 26.08.2022 r.

## Świadectwo Kontroli Jakości Nr 1132/2022

### 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: 070822                                     | Termin ważności: 082023  |  |
| Podmiot odpowiedzialny:                              | Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziololek” Sp. z o.o.<br>ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań |  |
| Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii: | Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziololek” Sp. z o.o.<br>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                                     | 0,94      | ≤ 3/                    |
| Liczba jodowa                                      | 181,29    | ≥ 175/                  |
| Zawartość magnezu, %                               | 0,00119   | ≤ 0.002/                |
| Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego | dodatnia  | /dodatnia/              |
| Opakowanie zgodne ze specyfikacją                  | odpowiada | /Nr SWG -03/KJ/         |

Nr analizy: 935/22

Wykonujący badania: 

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01

Z-ca Kierownika Laboratorium KJ  
  
 mgr Małgorzata Rajchert  
 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:

28.08.2022r.  
 OSOBA WYKWALIFIKOWANA  
  
 mgr farm. Małgorzata Kwiatkowska  
 Osoba Wykwalifikowana