



„Ziolołek”

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 04.04.2022 r.

**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 434/2023**  
**Certyfikat serii**

<b>Nazwa produktu:</b>	<b>Linomag<sup>®</sup>, płyn na skórę</b>		
<b>Pozwolenie Nr:</b>	<b>R/2094</b>		
<b>Opakowanie:</b>	<b>Butelka z politereftalanu etylu z zakrętką polietylenową w tekturowym pudełku, 90 g</b>		
<b>Nr serii: 020423</b>	<b>Termin ważności: 042024</b>		
<b>Podmiot odpowiedzialny:</b>	<b>Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Starołęcka 189, 61-341 Poznań</b>		
<b>Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:</b>	<b>Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „Ziolołek” Sp. z o.o. ul. Fabryczna 31, 61-512 Poznań</b>		

**Wyniki analiz:**

<b>Oznaczenia</b>	<b>wyniki</b>	<b>wg ZN</b>
<b>Wygląd</b>	w normie	/klarowny oleisty płyn/
<b>Barwa</b>	w normie	/słomkowo-żółta/
<b>Zapach</b>	w normie	/oleju lnianego/
<b>Liczba kwasowa</b>	0,55	/≤ 3/
<b>Liczba jodowa</b>	186,80	/≥ 175/
<b>Zawartość magnezu, %</b>	0,00118	/≤ 0.002/
<b>Próba na tożsamość kwasu linolowego i linolenowego</b>	dodatnia	/dodatnia/
<b>Opakowanie zgodne ze specyfikacją</b>	odpowiada	/Nr SWG -03/KJ/

Nr analizy: 357/23

Wykonujący badania:



Kierownik Laboratorium KJ

mgr inż. Aneta Kleczyńska

Orzeczenie 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:

06.04.2023 r.

OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA

*M. Kwiatkowska*

..mgr inż. Małgorzata Kwiatkowska..

Osoba Wykwalifikowana