

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

F8-2-28w2

Poznań, dnia 18.07.2023 r.

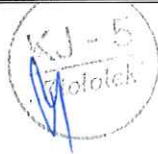
**Świadectwo Kontroli Jakości Nr 865/2023**

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: 130723	Termin ważności: 072024	
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	0,64	≤ 3/
Liczba jodowa	190,33	≥ 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: 765/23



Wykonujący badania:

Kierownik Laboratorium KJ

Orzeczenie KJ: ODPOWIADA NORMIE ZN-2001/01

  
 .....mar inż. Aneta Kleczynska.....  
 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:

 08.08.2023 r.  
 OSOBA WYKWAŁIFIKOWANA  
  
 .....mar inż. Aneta Kleczynska.....  
 Osoba Wykwalifikowana