842606 23113-37238 CHILE



Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele



CERTIFICATO DI PRODOTTO FARMACEUTICO

CERTIFICATE OF MEDICINAL PRODUCT

PAESE DI DESTINAZIONE: CILE

Visti gli atti e quanto risulta dalla Banca Dati del Farmaco di questa Agenzia, SI CERTIFICA che in Italia è attualmente autorizzata l'immissione in commercio e la vendita del prodotto medicinale:

Nome del medicinale:

Data di autorizzazione:

Forma farmaceutica:

Packaging Size:

Pharmaceutical Form: Via Somministrazione:

Route of Administration: Contenitore Primario:

Date of issue (dd/mm/yyyy)

N° CPP/2017/

Having regard to the files of the office and the data contained in the Drug Data Base of the Italian Medicines Agency, IT IS CERTIFIED that this medicinal product is authorized to be marketed and sold in Italy

Trade Name of the Medicinal Product:

MEDROL

Dosaggio, Forma Farmaceutica e Confezione

Dosage Form and Package Size:

"16 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE

15/06/1985 Numero di A.I.C.:

M.A.Number

014159040

COMPRESSA

USO ORALE

BLISTER PVC TRASPARENTE

Durata Prodotto Integro – Shelf Life:

5 ANNI

OFFICINE DI PRODUZIONE PRODOTTO FINITO – FINISHED PRODUCT MANUFACTURER

 PFIZER ITALIA S.R.L. con stabilimento sito in LOCALITA' MARINO DEL TRONTO - 63100 – ASCOLI PICENO (AP)- ITALIA

Numero di autorizzazione -Authorization Number

aM-112/2016

Data Autorizzazione -Authorization Date

14/07/2016

Fase di Produzione -Manufacturing Process: TUTTE LE FASI DI PRODUZIONE



CERTIFICATO DI PRODOTTO FARMACEUTICO

CERTIFICATE OF MEDICINAL PRODUCT

PAESE DI DESTINAZIONE: CILE

Visti gli atti e quanto risulta dalla Banca Dati del Farmaco di questa Agenzia, SI CERTIFICA che in Italia è attualmente autorizzata l'immissione in commercio e la vendita del prodotto medicinale:

Nome del medicinale:

N° CPP/2017/

Having regard to the files of the office and the data contained in the Drug Data Base of the Italian Medicines Agency, IT IS CERTIFIED that this medicinal product is authorized to be marketed and sold in Italy

Trade Name of the Medicinal Product:

MEDROL

Dosaggio, Forma Farmaceutica e Confezione

Dosage Form and Package Size:

"16 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE

Composizione Quali – Quantitativa: (Principio Attivo – Eccipiente)

Name and Amount of Active Ingredient: (Active Substance – – Excipient)

Composizione Riferita a:

Dati della Composizione espressi per:

1 COMPRESSA DIVISIBILE

Ogni compressa contiene:

PRINCIPIO ATTIVO:	METILPREDNISOLONE
ECCIPIENTI:	Lattosio monoidrato Amido di mais Saccarosio Calcio stearato Paraffina liquida

Titolare A.I.C. PFIZER ITALIA S.R.L.

Indirizzo - Address: VIA ISONZO,71-04100- LATINA- ITALIA

Codice Fiscale (solo società italiane) - Fiscal Code (only Italian Company): 06954380157



CERTIFICATO DI PRODOTTO FARMACEUTICO

PAESE DI DESTINAZIONE: CILE Visti gli atti e quanto risulta dalla Banca Dati del Farmaco di questa Agenzia, SI CERTIFICA che in Italia è attualmente autorizzata l'immissione in commercio e la vendita del prodotto medicinale:

Nome del medicinale:

N° CPP/2017/

Having regard to the files of the office and the data contained in the Drug Data Base of the Italian Medicines Agency, IT IS CERTIFIED that this medicinal product is authorized to be marketed and sold in Italy

Trade Name of the Medicinal Product:

MEDROL

Dosaggio, Forma Farmaceutica e Confezione

Dosage Form and Package Size:

"16 MG COMPRESSE" 20 COMPRESSE

Si Attesta inoltre che, per i prodotti medicinali autorizzati all'immissione del commercio in Italia, le officine nazionali, nelle quali questi vengono fabbricati, sono sottoposte a controlli ispettivi periodici da parte di questa Agenzia, ai sensi delle vigenti normative, al fine di accertare il rispetto delle Norme di Buona Fabbricazione dei medicamenti e di controllo di qualità raccomandate dal Organizzazione Mondiale della Sanità e della Direttiva CE numero 2003/94/CE

Le Aziende Titolari dell'Autorizzazione all'immissione in Commercio e le Officine di produzione sono tenute a rispettare, per i prodotti destinati all'esportazione, le stesse procedure di fabbricazione e di controllo di qualità dei prodotti destinati alla vendita in Italia.

Si rilascia il presente certificato, redatto ai sensi della legge 15 Maggio 1997, n. 127, su richiesta della Società Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio per gli usi consentiti dalla legge. Il prodotto è autorizzato in Italia.

Data del rilascio Release date TO WHOM IT MAY CONCERN

The medicinal products authorized to be marketed in Italy are manufactured in national plants which are inspected periodically by Italian Medicines Agency, following actual laws, in order to verify the compliance with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice and Quality Control recommended by the World Health Organization and Commission Directive N°2003/94/EC

For medicinal products intended for the exportation, the Marketing Authorization Holders and the Manufacturers shall comply with the same manufacturing and quality control practices as for products intended to be sold in Italy.

This certificate is issued according to law 15 May 1997, n. 127, upon request of the aforesaid company for the uses permitted by the law.

The product is authorized in Italy.

3 | MAG. 2017)

IL DIRIGENTE
THE DIRECTOR
(Dott. Antonio GALLUCCIO)

Pagina

3

Pratica Nº AIN/2017/655

Apostille

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Stato: Italia

Il presente atto pubblico

2 è stato firmato da:

GALLUCCIO ANTONIO

3. operante in qualità di:

FUNZIONARIO

4. è munito del sigillo/bollo di :

AIFA

Attestato

5 in : Roma

6: 23 GIUGNO 2017

7. da: Prefettura di Roma – Ufficio Territoriale del Governo di Roma

⁸ col numero :

3920

9. Sigillo/bollo:

Prefettura di Roma – Ufficio Territoriale del Governo di Roma



10. Firma
Funzionario Delegato

Giuseppe Patanè

Questa Apostille certifica solo la qualità del firmatario e il sigillo/timbro che è stato apposto. Non certifica il contenuto del documento per il quale è stata rilasciata.