



**Certificat de compliment de les
normes de correcta fabricació de
medicaments (NCF) d'un fabricant**

**Certificado de cumplimiento de
las normas de correcta
fabricación de medicamentos
(NCF) de un fabricante**

**Certificate of Good
Manufacturing Practices (GMP)
compliance of a manufacturer**

Part 1

Parte 1

Part 1

Emès com a conseqüència d'una inspecció duta a terme d'acord amb l'article 111(5) de la Directiva 2001/83/CE, l'article 80(5) de la Directiva 2001/82/CE o l'article 15 de la Directiva 2001/20/EC.

Emitido en virtud de una inspección según el artículo 111(5) de la Directiva 2001/83/CE el artículo 80 (5) de la Directiva 2001/82/CE o el artículo. 15 de la Directiva 2001/20/CE.

Issued following an inspection in accordance with Article 111(5) of Directive 2001/83/EC, Article 80 (5) of Directive 2001/82/EC or Article 15 of Directive 2001/20/EC.

L'autoritat competent de la Generalitat de Catalunya - Espanya certifica que:

La autoridad competente de la Generalitat de Catalunya - España certifica que:

The competent authority of the Ministry of Catalonia - Spain certifies that:

El laboratori farmacèutic, en la planta que s'indica a continuació:

El laboratorio farmacéutico, en la planta que se indica a continuación:

The manufacturer, in its site address indicated below:

J. URIACH y COMPAÑIA, SA

Avinguda Camí Reial, 51-57
08184 PALAU-SOLITÀ I PLEGAMANS (Barcelona)

Ha estat inspeccionat d'acord amb el programa d'inspecció establert i en relació amb l'autorització de laboratori farmacèutic número **800-E**, emesa d'acord amb l'article 40 de la Directiva 2001/83/CE, l'article 44 de la Directiva 2001/82/CE i l'article 13 de la Directiva 2001/20/EC, incorporada a la legislació nacional següent: articles 63 i 108 del Reial decret legislatiu 1/2015 i Reial decret 824/2010.

Ha sido inspeccionado dentro del programa de inspecciones establecido y en relación con la autorización de laboratorio farmacéutico número **800-E**, emitida de acuerdo con el artículo 40 de la Directiva 2001/83/CE, el artículo 44 de la Directiva 2001/82/CE y el artículo 13 de la Directiva 2001/20/EC, incorporada en la siguiente legislación nacional: artículos 63 y 108 del Real decreto legislativo 1/2015 y Real decreto 824/2010.

Has been inspected under the inspection programme established in connection with manufacturing authorisation no. **800-E**, issued in accordance with Article 40 of Directive 2001/83/EC, Article 44 of Directive 2001/82/EC and Article 13 of Directive 2001/20/EC, transposed in the following national legislation: articles 63 and 108 of Royal legislative decree 1/2015 and Royal decree 824/2010.

A partir de la informació obtinguda en les visites d'inspecció a aquest laboratori, l'última de les quals es va realitzar al **gener de 2017 (16, 17, 18 i 19)**, es considera que compleix els requisits establerts a les Normes de Correcta Fabricació (NCF)¹ a les quals

En base a la informació obtenida en las visitas de inspección a este laboratorio, la última de ellas realizada en **enero de 2017 (16, 17, 18 y 19)**, se considera que cumple con los requisitos establecidos en las Normas de Correcta Fabricación a las que se

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **January (16, 17, 18 and 19), 2017**, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice

¹ Aquests requisits compleixen les NCF de la OMS / Estos requisitos cumplen las NCF de la OMS / These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO

Nom i signatura de la persona autoritzada del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya - Espanya

Nombre y firma de la persona autorizada del Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya - España

Name and signature of the authorised person of the Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain

Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
**Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària**

Maria Sardà Raventós
Directora General d'Ordenació i Regulació Sanitària

Barcelona, 28 de gener de 2020

28 de gener de 2020

January 28th, 2020

Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària
Travessera de les Corts, 131-159 (pavelló Ave Maria)
08028 Barcelona

Telf. 93 556 61 62
Fax. 93 227 29 90



es fa referència en els principis i directrius de les Normes de Correcta Fabricació establertes en la Directiva 2003/94/CE¹

Aquest certificat reflexa la situació de la planta de fabricació en la data en què es va fer la inspecció citada abans. Tot i que han passat més de tres anys des de la data de dita inspecció, tenint en compte els antecedents de què es disposa d'aquest laboratori, es pot considerar que segueix complint els requisits establerts a les Normes de Correcta Fabricació (NCF). No obstant això, està programada una nova visita d'inspecció d'aquest laboratori per al mes de febrer de 2020.

Per tot això, el present certificat és vàlid només fins el 30 de juny de 2020.

L'autenticitat d'aquest certificat pot ser verificada consultant l'autoritat emissora.

hace referencia en los principios y directrices de las Normas de Correcta Fabricación establecidas en la Directiva 2003/94/CE¹.

Este certificado refleja la situación de la planta de fabricación en la fecha en que se efectúa la inspección antes citada. Aunque han pasado más de tres años des de la fecha de dicha inspección, teniendo en cuenta los antecedentes de que se dispone de este laboratorio, se puede considerar que sigue cumpliendo los requisitos establecidos en las Normas de Correcta Fabricación. No obstante, está programada una nueva visita de inspección de este laboratorio para el mes de febrero de 2020.

Por todo ello, el presente certificado es válido solo hasta el 30 de junio de 2020.

La autenticidad de este certificado puede ser verificada con la autoridad emisora.

requirements¹ referred to in the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC¹.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above. Even though the last inspection took place more than three years ago, taking into account the historical information we have about this laboratory, it is considered that it still complies with the Good Manufacturing Practice requirements. Nevertheless, a new inspection of this laboratory is planned to be done in February 2020.

Due to that, the present certificate is only valid until June 30th, 2020.

The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Part 2	
Medicaments d'ús humà	
1.	Operacions de Fabricació
1.1	Productes estèrils
1.1.3	Certificació de lots
1.2.	Productes no estèrils: càpsules dures comprimits altres formes farmacèutiques sòlides líquids d'ús extern semi-sòlids
1.2.2	Certificació de lots
1.5.	Condicionament
1.5.1	Condicionament primari: càpsules dures comprimits altres formes farmacèutiques sòlides líquids d'ús extern semi-sòlids
1.5.2	Condicionament secundari

Parte 2	
Medicamentos de uso humano	
Operaciones de Fabricación	
Productos estériles	
Certificación de lotes	
Productos no estériles:	
cápsulas duras	
comprimidos	
otras formas farmacéuticas	
líquidos de uso externo	
semi-sólidos	
Certificación de lotes	
Acondicionamiento	
Acondicionamiento primario:	
cápsulas duras	
comprimidos	
otras formas farmacéuticas	
líquidos de uso externo	
semi-sólidos	
Acondicionamiento secundario	

Part 2	
Human Medicinal Products	
Manufacturing operations	
Sterile Products	
Batch certification	
Non-sterile products:	
capsules (hard shell)	
tablets	
other solid dosage forms	
liquids for external use	
Semi-solids	
Batch certification	
Packaging	
Primary packaging:	
capsules (hard shell)	
tablets	
other solid dosage forms	
liquids for external use	
Semi-solids	
Secondary packaging	

Nom i signatura de la persona autoritzada del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya – Espanya

Nombre y firma de la persona autorizada del Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya - España

Name and signature of the authorised person of the Ministry of Health of Government of Catalonia - Spain

Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
**Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària**

Maria Sardà Raventós
Directora General d'Ordenació i Regulació Sanitària

Barcelona, 28 de gener de 2020

28 de gener de 2020

January 28th, 2020

Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària
Travessera de les Corts, 131-159 (pavelló Ave Maria)
08028 Barcelona

Telf. 93 556 61 62
Fax. 93 227 29 90



1.6.	Control de qualitat físicoquímico microbiològic: no estèril	Control de calidad físicoquímico microbiológico: no estéril	Quality control testing chemical/Physical microbiological: non-sterility
2.	Importació de medicaments	Importación de medicamentos	Importation of medicinal products
2.2.	Certificació dels lots	Certificación de lotes	Batch certification
2.2.2	Productes no estèrils	Productos no estériles	Non-sterile products
Part 2		Parte 2	Part 2
Medicaments en investigació clínica d'ús humà		Medicamentos en investigación de uso humano	Human Investigational Medicinal Products
1.	Operacions de Fabricació	Operaciones de Fabricación	Manufacturing operations
1.2.	Productes no estèrils: càpsules dures comprimits altres formes farmacèutiques sòlides líquids d'ús extern líquids d'ús intern semi-sòlids	Productos no estériles: cápsulas duras comprimidos otras formas farmacéuticas líquidos de uso externo líquidos de uso interno semi-sólidos	Non-sterile products: capsules (hard shell) tablets other solid dosage forms liquids for external use liquids for internal use Semi-solids
1.2.2	Certificació de lots	Certificación de lotes	Batch certification
1.5.	Condicionament	Acondicionamiento	Packaging
1.5.1	Condicionament primari: càpsules dures comprimits altres formes farmacèutiques sòlides líquids d'ús extern líquids d'ús intern semi-sòlids	Acondicionamiento primario: cápsulas duras comprimidos otras formas farmacéuticas líquidos de uso externo líquidos de uso interno semi-sólidos	Primary packaging: capsules (hard shell) tablets other solid dosage forms liquids for external use liquids for internal use Semi-solids
1.5.2	Condicionament secundari	Acondicionamiento secundario	Secondary packaging
1.6.	Control de qualitat físicoquímico microbiològic: no estèril	Control de calidad físicoquímico microbiológico: no estéril	Quality control testing chemical/Physical microbiological: non-sterility
Restriccions o aclaracions sobre l'àmbit d'aquest certificat		Restricciones o aclaraciones sobre el ámbito de este certificado	Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate
Inclou la fabricació i emmagatzematge de medicaments amb estupefaents / psicòtrops		Incluye la fabricación y almacenamiento de medicamentos con estupefacientes y psicótrpos	Include manufacture and storage of products with narcotics / psychotropics

Nom i signatura de la persona autoritzada del
Departament de Salut de la Generalitat de
Catalunya – Espanya

Nombre y firma de la persona autorizada
del Departamento de Salud de la
Generalitat de Catalunya - España

Name and signature of the authorised
person of the Ministry of Health of
Government of Catalonia - Spain


Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària

Maria Sardà Raventós
Directora General d'Ordenació i Regulació Sanitària

Barcelona, 28 de gener de 2020

28 de gener de 2020

January 28th, 2020

Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària
Travessera de les Corts, 131-159 (pavelló Ave Maria)
08028 Barcelona

Telf. 93 556 61 62
Fax. 93 227 29 90