



Certificado Nº / Certificate No: ES/187HVI/15

CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE NCF^{1,2} / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER^{1,2}

Parte 1 / Part 1

Emitido en virtud de una inspección según artículo 111(5) de la Directiva 2001/83/CE, artículo 15 de la Directiva 2001/20/CE. / Issued following an inspection in accordance with article 111(5) of Directive 2001/83/EC, article 15 of Directive 2001/20/EC.

La autoridad competente de España certifica lo siguiente:

The competent authority of Spain confirms the following:

El fabricante FAES FARMA, S.A. en su planta ubicada en C/ Máximo Aguirre, 14, Lejona-Leioa, 48940 Vizcaya España ha sido inspeccionado dentro del programa nacional de inspecciones y en relación con la autorización de laboratorio farmacéutico número 1874E de acuerdo con: artículo 40 de la Directiva 2001/83/CE y artículo 13 de la Directiva 2001/20/EC incorporada en la siguiente legislación nacional: Real Decreto 824/2010, de 25 de junio y artículo 63, Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio.

En base a la información obtenida en las visitas de inspección a este fabricante, la última de ellas realizada el 15/09/2015, se considera que el mismo cumple con los principios y directrices de las Normas de Correcta Fabricación establecidas en Directiva 2003/94/CE.

Este certificado refleja la situación de la planta de fabricación en la fecha en que se efectúa la inspección antes citada, y no puede considerarse que acredite el cumplimiento si han transcurrido más de tres años desde esa fecha de inspección. Sin embargo, este período de validez podrá verse reducido o ampliado mediante el empleo de la herramienta de análisis de riesgos y su inclusión en el correspondiente campo de Restricciones y Aclaraciones.

Este certificado es válido sólo cuando se presente con todas las páginas y las Partes 1 y 2.

The manufacturer FAES FARMA, S.A. site address C/ Máximo Aguirre, 14, Lejona-Leioa, 48940 Vizcaya España has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. 1874E in accordance with: article 40 of Directive 2001/83/EC and article 13 of Directive 2001/20/EC transposed in the following national legislation: Royal Decree 824/2010 of 25 June and article 63, Royal Legislative Decree 1/2015, of 24th of July.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 15/09/2015, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios Fecha de la firma: 23/11/2015 Localizador: DR4272X382

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

El certificado al que se hace referencia en el párrafo 111(5) de la Directiva 2001/83/EC y 80(5) de la Directiva 2001/82/EC, es tambíen aplicable para importadores. / The certificate referred to in paragrahp 111(5) of Directive 2001/83/EC and 80(5) of Directive 2001/82/EC, is also applicable to importers.

La guía para la interpretación de este formulario puede encontrarse en el menú de ayuda de la base de datos EudraGMP. / Guidance on the interpretation of this template can be found in the help menu of EudraGMP database.

Estos requisitos cumplen con las recomendaciones GMP de la OMS. / These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

La autenticidad de este certificado puede ser verificada en EudraGMP. Si no apareciera, por favor contacte con la autoridad emisora.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios Fecha de la firma: 23/11/2015

Localizador: DR4272X382

Parte 2 / Part 2

☑ Medicamentos de Uso Human / Human Medicinal Products
☐ Medicamentos de Uso Veterinario / Veterinary Medicinal Products
☑ Medicamentos en Investigación de Uso Humano / Human Investigational Medicinal Products

1 - C	1 - OPERACIONES DE FABRICACIÓN / 1 - MANUFACTURING OPERATIONS		
1.2	Productos no estériles / Non-sterile products		
	1.2.1 Productos No Estériles (operaciones de procesado de las siguientes formas farmacéuticas) / Non-		
	sterile products (processing operations for the following dosage forms)		
	1.2.1.1 Cápsulas duras / Capsules, hard shell		
	1.2.1.6 Líquidos para uso interno / Liquids for internal use		
	Requisitos Especiales / Special requirements:		
	· Otros / Others		
	1.2.1.8 Otras formas farmacéuticas sólidas / Other solid dosage forms		
	1.2.1.13 Comprimidos / Tablets		
	Requisitos Especiales / Special requirements:		
	· Otros / Others		
	1.2.2 Certificación de lotes / Batch certification		
1.5	Acondicionamiento / Packaging		
	1.5.1 Acondicionamiento primario / Primary Packaging		
	1.5.1.1 Cápsulas duras / Capsules, hard shell		
	1.5.1.2 Cápsulas blandas / Capsules, soft shell		
	1.5.1.6 Líquidos para uso interno / Liquids for internal use		
	1.5.1.8 Otras formas farmacéuticas sólidas / Other solid dosage forms		
	1.5.1.13 Comprimidos / Tablets		
	1.5.2 Acondicionamiento secundario / Secondary Packaging		
1.6	Control de calidad / Quality Control testing		
	1.6.2 Microbiológico: no-esteril / Microbiological: non-sterility		
	1.6.3 Químico/Físico / Chemical/Physical		

Restricciones o aclaraciones relacionadas con el ámbito de estas operaciones de fabricación / Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this manufacturing operations

1.2.1.6, 1.2.1.13: Otros: Hormonas o sustancias con actividad hormonal

1.2.1.6, 1.2.1.13: Others: Hormones or substances with hormonal activity

Nombre y firma de la persona autorizada de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios / Name and signature of the authorised person of the Competent Authority of Spain

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: DR4272X382

Fecha de la firma: 23/11/2015

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CONSULADO GENERAL DE CHILE EN MADRID, ESPANA

El Consul General de Chile que suscribe certifico la autenticidad de la lunia da Don

Madrid, 23 de noviembre de 2015...

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

JEFE DE DEPARTAMENTO DE INSPECCIÓN Y CONTROL DE MEDICAMENTOS



Belén Escribano Romero

DI Esther Rodríguez Machado como Jefa de Servicio de Asuntos Internacionales en Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

CERTIFICA: Que el presente documento público, ha sido firmado por D Exercitano Romero en calidad de Agrest

Madrid, a 2 5 NOV. 2015

SUBDIRECCIÓN GENERAL DE SLACIONAS INTERNACIONALES

Visto Bueno para legalizar la firma que antecede por ser, al del documento ni ulterior dealino que pueda dársele. Madrid,

2 5 NOV 2015

Localizador: DR4272X382

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios Fecha de la firma: 23/11/2015

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CONSULADO GENERAL DE CHILE EN MADRID, ESPAÑA

2015 DRID Cristina Gomez de Ureta Merino
Ministro de Fe Pública

Actuación N.º. 1965 Arancel Art. N.º. 9/10

Derechos, USS: 12 Diferencia 10% 120

Total percibido en USS: 13,20

Pagado en monoda del país: 12 €

