Certificado de un producto farmacéutico Certificate of a pharmaceutical product

Este certificado está de acuerdo con el formato recomendado por la Organización Mundial de la Salud. *This certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization.*

Número de certificado: 2020/00952

Number of certificate: 2020/00952

País exportador (certificador): ESPAÑA

Exporting (certifying country): SPAIN

País importador (solicitante): CHILE

Importing (requesting country): CHILE

1. Nombre y forma farmacéutica del producto: LEVOGASTROL 25 mg COMPRIMIDOS

Name and dosage form of the product:

Nombre del medicamento en el país de destino: (NOMBRE EN CHILE: Levogastrol 25 comprimidos)

Name of medicine in the country of destination:

1.1 Forma Farmaceutica: **COMPRIMIDO**

Dosage form: TABLET

1.2 Principios(s) activos(s): **LEVOSULPIRIDA**

Active ingredient(s): LEVOSULPIRIDE



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 27/04/2020





1.3 ¿Está este producto autorizado para ser puesto en el mercado en el país exportador? SI

Is this product licensed to be placed on the market for use in the exporting country? YES

1.4 ¿Está este producto realmente en el mercado del país exportador? SI

Is this product actually on the market in the exporting country? YES

2.A.1 Número de la autorización del producto: **63715**

Number of product license: 63715

2.A.2 Fecha de la autorización: **07/03/2001**

Date of issue: 03/07/2001

2.A.3 Titular de la autorización del producto (nombre y dirección):

Product licence holder (name and address):

LABORATORIOS SALVAT, S.A. Gall, 30-36 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) España/Spain

2.A.4 Condición del titular de la autorización del producto

Status of product license holder

- a. Fabrica la forma farmacéutica / Manufactures the dosage form (X)
- b. Acondiciona y/o etiqueta una forma farmacéutica fabricada por una compañía independiente / *Packages and/or labels a dosage form manufactured by an independent company* ()



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 27/04/2020





- c. No fabrica la forma farmacéutica ni acondiciona y/o etiqueta una forma farmacéutica fabricada por una compañía independiente / Neither manufactures the dosage form nor packages and/or labels a dosage form manufactured by an independent company ()
- 2.A.4.1 Nombre y dirección del fabricante que produce la forma farmacéutica es:

Name and address of the manufacturer Producing the dosage form:

LABORATORIOS SALVAT, S.A. Gall, 30-36 <u>08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)</u> España/Spain

2.A.5 ¿Se adjunta 'summary basis for approval'? **NO**

is the summary basis for approval appended? NO

2.A.6 Solicitante del certificado, si es diferente del titular de la autorización (nombre y dirección)

Applicant for certificate, if different from the license holder (name and address)

3. La autoridad certificadora, ¿Efectúa inspecciones periódicas de la planta de fabricación que produce la forma farmacéutica? **SI**

Si no procede, continuar con la pregunta 4

Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the manufacturing plant in which the dosage form is produced? YES

If not or not applicable, proceed to question 4



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 27/04/2020





3.1 Periodicidad de las inspecciones rutinarias (años): 3 Años

Periodicity of Routine inspections (years): 3 Years

3.2 ¿Se ha inspecionado la fabricación de este tipo de forma farmacéutica? SI

Has the manufacture of this type of dosage form been inspected? YES

3.3 ¿Las instalaciones y procesos se adecuan a las GMP como recomienda la organización Mundial de la Salud? SI/NO/NO PROCEDE: SI

Do the facilities and operations conform to GMP as recommended by the World Health Organization? YES

4 ¿La información presentada por el solicitante satisface a la Autoridad certificadora en todos los aspectos de la fabricación del producto? **SI**

Does the information submitted by the applicant satisfy the certifying Authority on all aspects of the manufacture of the product? YES

Dirección de la autoridad certificadora:

Address of certifying authority:

AGENCIA ESPAÑOLA DEL MEDICAMENTO Y PRODUCTOS SANITARIOS C/ Campezo nº 1 - edif 8 28022 Madrid España / Spain

Teléfono: 0034 918225073/007

Fax: 0034 918225043



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 27/04/2020





JEFE DE DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO

THE HEAD OF THE DEPARTMENT OF MEDICINES FOR HUMAN USE



Persona autorizada/Authorized person: Cesar Hernández García

CADUCIDAD DEL CERTIFICADO DE UN AÑO/ EXPIRY DATE OF THIS CERTIFICATE 1 YEAR

Pueden consultar la información actualizada de los medicamentos autorizados en España en el catálogo de medicamentos CIMA, publicado en la página web oficial de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios: https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html

You can check the updated information on the medicines authorized in Spain in CIMA, the medicines catalog published on the official website of the Spanish Agency of Medicines and Health Products: https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 27/04/2020

