



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

Part 1

Emès com a conseqüència d'una
inspecció duta a terme d'acord amb
l'article 111(5) de la Directiva 2001/83/EC.

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

L'empresa, en la planta que s'indica a
continuació:

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

Parte 1

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

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

La empresa, en la planta que se indica a
continuación:

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

Part 1

Issued following an inspection in
accordance with Article 111(5) of
Directive 2001/83/EC.

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

The manufacturer, in its site address
indicated below:

DUKE CHEM SAU

Avda. Mare de Déu de Montserrat, 93-99. Pol. Ind. Sant Pere Molanta
08799 OLÈRDOLA (BARCELONA)

Es un fabricant de principis actius
farmacèutics que ha estat inspeccionat
d'acord amb l'article 111(1) de la
Directiva 2001/83/EC, incorporada a la
legislació nacional següent: articles 64 i
108 del Reial decret legislatiu 1/2015 i
Reial decret 824/2010.

A partir de la informació obtinguda en les
visites d'inspecció a aquesta empresa, la
última de les quals es va realitzar a:

**gener (29, 30, 31) i febrer (1)
de 2018**

Es considera que compleix els requisits
establerts a les Normes de Correcta
Fabricació (NCF) per a principis actius
farmacèutics a les quals es fa referència a
l'article 47 de la Directiva 2001/83/CE.

Aquest certificat reflexa la situació de la
planta de fabricació en la data en què es
va fer la inspecció citada abans, i no pot
considerar-se que acrediti el compliment
si han transcorregut més de 3 anys des
de la data de dita inspecció. Passat
aquest temps, ha de consultar-se la
validesa del certificat amb l'autoritat
emissora.

Aquest certificat és vàlid solament si es
presenta amb totes les pàgines i les dues
parts, la 1 i la 2.

Es un fabricante de sustancias activas
inspeccionado de acuerdo con el Art.
111(1) de la Directiva 2001/83/CE,
incorporada en la siguiente legislación
nacional: artículos 64 y 108 del Real
decreto legislativo 1/2015 y Real decreto
824/2010.

En base a la información obtenida en las
visitas de inspección a esta empresa, la
última de ellas realizada en:

**enero (29, 30, 31) y febrero (1)
de 2018**

Se considera que cumple con los
requisitos establecidos en las Normas de
Correcta Fabricación para sustancias
activas a las que se hace referencia en el
artículo 47 de la Directiva 2001/83/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
3 años desde la fecha de dicha
inspección. Pasado ese periodo, deberá
consultarse con la autoridad emisora
sobre la validez del certificado.

Este certificado es válido solo si se
presenta con todas las páginas y las dos
partes, la 1 y la 2.

Is an active substance manufacturer that
has been inspected in accordance with
article. 111(1) of Directive 2001/83/EC,
transposed in the following national
legislation: articles 64 and 108 of Royal
legislative decree 1/2015 and Royal
decree 824/2010.

From the knowledge gained during
inspection of this manufacturer, the latest
of which was conducted on:

**January (29, 30, 31) and
February (1) 2018**

it is considered that it complies with the
Good Manufacturing Practice
requirements for active substances laid
down in Directive 2001/83/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 3 years have elapsed
since the date of that inspection, after
which time the issuing authority should
be consulted.

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

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

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

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

Neus Rams Pla
Directora general d'Ordenació Professional i Regulació Sanitària

Barcelona, 12/03/2018

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

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



L'autenticitat d'aquest certificat pot ser verificada a EudraGMDP. Si no hi apareix, contacteu amb l'autoritat emissora.

La autenticidad de este certificado puede ser verificada en EudraGMD. Si no aparece, contacte con la autoridad emisora.

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

Part 2 Operacions de fabricació de principis actius	Parte 2 Operaciones de fabricación de principios activos	Part 2 Manufacturing operation of active substances
Acetamida quiral	Acetamida quiral	Chiral Acetamide
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesi química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Cristallització, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Cristalización, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Crystallisation, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
Azitromicina	Azitromicina	Azithromycin
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesi química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Dispersió, precipitació, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Dispersión, precipitación, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Dispersion, precipitation, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).
Brinzolamida	Brinzolamida	Brinzolamide
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesi química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Cristallització, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Cristalización, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Crystallization, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat, micronització	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado, micronización	3.5.1. Physical processing steps: drying, micronisation
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).

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
Cataluña - 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
Professional i Regulació Sanitària**

Neus Rams Pla
Directora general d'Ordenació Professional i Regulació Sanitària

Barcelona, 12/03/2018

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

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



Diacereïna	Diacereina	Diacerein
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: precipitació, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: precipitación, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: precipitation, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).

Dorzolamida clorhidrat	Dorzolamida clorhidrato	Dorzolamide hydrochloride
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Formació del clorhidrat, precipitació, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Formación del clorhidrato, precipitación, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Hydrochloride formation, precipitation, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).

Etofenamat	Etofenamato	Etofenamate
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Destil·lació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Destilación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Distillation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).

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



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

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

Neus Rams Pla
Directora general d'Ordenació Professional i Regulació Sanitària

Barcelona, 12/03/2018

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

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



Febuxostat	Febuxostat	Febuxostat
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Cristal·lització	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Cristalización	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Crystallization
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).
Nimodipina	Nimodipina	Nimodipine
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Cristal·lització, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Cristalización, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Crystallization, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).
Nitazoxanida	Nitazoxanida	Nitazoxanide
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Precipitació, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Precipitación, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: Precipitation, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: Assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: Secado	3.5.1. Physical processing steps: Drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).

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



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

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

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

Barcelona, 12/03/2018

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



Pirisudanol maleat	Pirisudanol maleato	Pirisudanol maleate
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: Formació de dimaleat, precipitació, centrifugació	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: Formación del dimaleato, precipitación, centrifugación	3.1.3. Salt formation / Purification steps: dimaleate formation, precipitation, centrifugation
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).
Triflusal	Triflusal	Triflusal
3.1. Fabricació del principi actiu mitjançant síntesis química.	3.1. Fabricación del principio activo mediante síntesis química.	3.1. Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis.
3.1.2. Fabricació del principi actiu en cru.	3.1.2. Fabricación del principio activo en crudo.	3.1.2. Manufacture of crude active substance.
3.1.3. Formació de sals - etapes de purificació: precipitació, cristallització i rentat	3.1.3. Formación de sales - etapas de purificación: precipitación, cristalización y lavado	3.1.3. Salt formation / Purification steps: precipitation, crystallization and washing
3.5. Etapes finals generals	3.5. Etapas finales generales.	3.5. General finishing steps
3.5.1. Etapes de procés físiques: assecat	3.5.1. Etapas de proceso físicas: secado	3.5.1. Physical processing steps: drying
3.5.2. Condicionament primari.	3.5.2. Acondicionamiento primario.	3.5.2. Primary packaging.
3.5.3. Condicionament secundari.	3.5.3. Acondicionamiento secundario.	3.5.3. Secondary packaging.
3.6. Control de qualitat.	3.6. Control de calidad.	3.6. Quality Control Testing.
3.6.1. Anàlisi fisicoquímica.	3.6.1. Análisis fisicoquímica.	3.6.1. Physical / Chemical testing.
3.6.2. Anàlisi microbiològic (excloent test d'esterilitat).	3.6.2. Análisis microbiológica (excluyendo test de esterilidad).	3.6.2. Microbiological (excluding sterility test).
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 .
No	No	None

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
Professional i Regulació Sanitària**

Neus Rams Pla
Directora general d'Ordenació Professional i Regulació Sanitària

Barcelona, 12/03/2018

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

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

.