



MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA no exercício de suas atribuições certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

RODOVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, N° 3565, KM 35,6

ITAPEVI São Paulo

BRASIL

Linha(s) de Produção:

- 1) Sólidos não estéreis: Cápsulas; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Granulados; Granulados Efervescentes; Pastilhas; Pós
2) Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles

Válido até: 25/03/2026

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º: 1.100, na data de: 25/03/2024

Solicitado por: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A, CNPJ: 61.190.096/0008-69

Documento emitido eletronicamente às: 14:57:39 do dia 25/03/2024 (Data/Hora de Brasília - DF)

Código de controle do comprovante: VEF0.0T4I.5N6S.3S2H.GQCG.462N.VWR0.K0DP.07SV.LG33

Verifique a autenticidade deste documento no endereço: http://www9.anvisa.gov.br/Peticionamento/validarcertificadoBPF_BPDA/



Ministério da Saúde

Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Petitionamento Eletrônico



Validar Certificado de Boas Práticas

Código de Controle da Certidão

01 Informe o código de controle do comprovante

VEF0.0T4I.5N6S.3S2H.GQCG.462N.WWR0.K0DP.07SV.LG33

Resultado da Validação do Certificado

O número do Certificado (VEF0.0T4I.5N6S.3S2H.GQCG.462N.WWR0.K0DP.07SV.LG33), é um **Válido!**

Nº Transação: 7303632023

Data de Emissão: 25/03/2024 14:57:39

Certificado válido até: 25/03/2026

[Exportar Certificado](#)

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 64

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

Na forma de Lei, certifico que este documento
é o original emitido eletronicamente, podendo ser
confirmado no próprio site ou no órgão emissor
nele indicado. Dou fé e assino.


 Francisca Vanilda Salvador
4º Ofício de Notas do DF
SEI/CNJ - APOSTILLE

**CNJ**CONSELHO
NACIONAL
DE JUSTIÇA**BRASIL****APOSTILLE**

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. País: (Country / Pays):	REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL		
Este documento público (This public document / Le présent acte public)			
2. Foi assinado por: (Has been signed by / A été signé par)	VALIDAÇÃO ELETRÔNICA		
3. Na qualidade de: (Acting in the capacity of / Agissant en qualité de)	CERTIFICADO ELETRÔNICO AUTÊNTICO		
4. Tem o selo / carimbo de: (Bears the seal / stamp of / Est revêtu du sceau / timbre de)	AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA		
Certificado (Certified / Attesté)			
5. Em: (At / À):	BRASÍLIA	6. No dia: (The / Le):	26/03/2024
7. Por: (By / Par):	EDIMAR MENDONÇA DOS SANTOS		
8. Nº: (N° / Sous n°):	0687388-24		
9. Selo / Carimbo: (Seal / Stamp / Sceau / Timbre)	10. Firma: (Signature) Assinatura Eletrônica Electronic Signature Signature Électronique		

Tipo de Documento:
(Type of document / Type d'acte)**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO.**Nome do titular:
(Name of holder of document / Nom du titulaire)**EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A**

Esta Apostila certifica apenas a assinatura, a capacidade do signatário e, quando apropriado, o selo ou carimbo constantes no documento público. Ela não certifica o conteúdo do documento para o qual foi emitida.

This Apostille certifies only the signature, the capacity of the person signing it and where appropriate, the seal or stamp which the public document bears. It does not certify the content of the document for which it was issued.

Cette Apostille ne certifie que la signature, la qualité en laquelle le signataire de l'acte a agi, et, le cas échéant, les sceau ou le timbre dont cet acte public est revêtu. Elle ne certifie pas le contenu de l'acte pour lequel elle a été émise.

A autenticidade desta Apostila e de sua assinatura eletrônica bem como o documento público subjacente, podem ser verificadas em:

The authenticity of this Apostille and its electronic signature, along with the underlying public document, may be verified at:

L'authenticité de cette Apostille, de la signature électronique, ainsi que de l'acte public sous-jacent peut être vérifiée sur:

A presente Apostila foi firmada com assinatura eletrônica, conforme a Lei nº 11.419/2006.

This Apostille was electronically signed in accordance with Law nº 11.419/2006.

Cette Apostille a été signée par une signature électronique, d'après la Loi nº 11.419/2006.

Dúvidas a respeito desta Apostila entrar em contato com a Ouvidoria do CNJ.

Any questions about this Apostille may be directed to the Ombudsman of the CNJ.

Veuillez contacter l'Ombudsman de la CNJ pour toute question relative à cette Apostille.

Por favor, utilize este QR Code para checar a autenticidade desta Apostila e de sua assinatura eletrônica. Uma cópia do documento público subjacente também está disponível na mesma página.

Please use this QR Code to check the authenticity of this Apostille and its electronic signature. A copy of the underlying public document is also accessible from the same page.

Veuillez utiliser ce Code QR pour vérifier l'authenticité de cette Apostille et de sa signature électronique. Une copie de l'acte public sous-jacent est également disponible sur la même page.



Código (Code / Code)

0687388-24

CRC

76C2C07A**Apostil**<https://apostil.org.br>**(61) 3772-7800**servicos@cncbf.org.br**CR 021071-649898**

CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS



MINISTERIO DE SALUD AGENCIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA

La Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria ANVISA en ejercicio de sus atribuciones certifica que la empresa abajo ha sido periódicamente inspeccionada y monitoreada por el Sistema Nacional de Vigilancia Sanitaria y que cumple con las Buenas Prácticas de Fabricación dadas por la legislación brasileña, el cual está en consonancia con la Organización Mundial de la Salud.

EUROFARMA LABORATORIOS S.A.
RODOVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº3565, KM 35,6
ITAPEVI, Sao Paulo
BRASIL

Líneas de producción:

- 1) Sólidos no estériles: cápsulas, comprimidos, comprimidos recubiertos, granulados, granulados efervescentes, pastillas, polvos
- 2) Sólidos no estériles (envasado primario, embalaje secundario): Cápsulas blandas

Válido hasta 25/03/2026

Publicado en Diario Oficial de la Unión por la Resolución – RE nº1100, con fecha 25/03/2024.

Solicitado por EUROFARMA LABORATORIOS S.A., CNPJ: 61.190.096/0008-69

Documento emitido electrónicamente: 14:57:39 del día 25/03/2024 (Día/hora de Brasilia, DF)

Código de Control de comprobante:

VEF0.0T4I.5N6S.3S2H.GQCG.462N.WWR0.K0DP.07SV.LG33

Verifique la autenticidade de este documento em la dirección:

http://www9.anvisa.gob.br/Peticionamento/validarcertificado BPF_BPDA/

Documento traducido fielmente del documento original

Paula Correa Sáez
Director Técnico
Eurofarma Chile