



AUTHORISED COPY -
Danish Medicines Agency
Axel Heides Gade 1
2300 København S

Dorte Heideberg
Danish Medicines Agency

CERTIFICATE NUMBER: **DK H 1000542**

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER^{1,2}

Part 1

Issued following an inspection in accordance with :
Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended

The competent authority of Denmark confirms the following:

The manufacturer: ***Novo Nordisk A/S***

Site address: ***Novo Nordisk Park 1, Måløv, 2760, GPS: 55.754954, 12.300106***

OMS Organisation Id. / OMS Location Id.: ***ORG-100001351 / LOC-100000862***

Has been inspected under the national inspection programme in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **2022-06-16**, it is considered that it complies with:

- The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572 and Commission Delegated Regulation (EU) 2017/1569³

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

¹ The certificate referred to in paragraph Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC, shall also be required for imports coming from third countries into a Member State.

² Guidance on the interpretation of this template can be found in the Help menu of EudraGMDP database.

³ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.2	Non-sterile products
	1.2.1 <i>Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)</i> 1.2.1.13 Tablets
	1.2.2 <i>Batch certification</i>
1.3	Biological medicinal products (list of product types)
	1.3.1 <i>Biological medicinal products (list of product types)</i> 1.3.1.5 Biotechnology products
	1.3.2 <i>Batch Certification (list of product types)</i> 1.3.2.5 Biotechnology products

Any restrictions related to the scope of this certificate:

Building	Room	Line/equipment	QC testing	Products
<i>F1</i>				

Clarifying remarks (for public users)

Production of Rybelsus tablets.

2022-12-15

Name and signature of the authorised person of the
Competent Authority of

Kristine Frederiksen

Tel: +45 77557724

Fax:

Danish Medicines Agency

Certificado N°: **DK H 10000542**

CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE NCF DE UN FABRICANTE^{1, 2}

Parte 1

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

La autoridad competente de Dinamarca confirma lo siguiente:

El fabricante: **Novo Nordisk A/S**

En su planta ubicada en: **Novo Nordisk Park 1, Måløv, 2760, GPS: 55.754954, 12.300106**

Id. Organización OMS. / Id. Localización OMS: **ORG-100001351 / LOC-100000862**

Ha sido inspeccionado dentro del programa nacional de inspecciones de acuerdo con Art. 40 de la Directiva 2001/83/CE.

En base a la información obtenida en las visitas de inspección a este fabricante, la última de ellas realizada en **2022-06-16**, se considera que el mismo cumple con:

- Los principios y directrices de Buenas Prácticas de Fabricación establecidos en la Directiva (UE) 2017/1572 y Reglamento Delegado (UE) 2017/1569 de la Comisión³

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, debiendo incluirse en el correspondiente campo de Restricciones y Aclaraciones. Las actualizaciones de las restricciones u observaciones aclaratorias pueden identificarse a través del sitio web de EudraGMDP (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>). Este certificado es válido sólo cuando se presente con todas las páginas y las Partes 1 y 2.

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

¹ El certificado a que se refiere el párrafo Art. 111(5) de la Directiva 2001/83/CE también es aplicable a importadores.

² Puede encontrar orientación sobre la interpretación de este modelo en la Interpretación del formato de la Unión para el certificado NCF.

³ Estos requisitos cumplen con las NCF de la OMS

Parte 2

Medicamentos de uso humano	
1 Operaciones de Fabricación	
1.2	Productos no estériles
	1.2.1 <i>Productos no estériles (operaciones de procesamiento de las siguientes formas farmacéuticas)</i> 1.2.1.13 Comprimidos
	1.2.2 <i>Certificación de lotes</i>
1.3	Medicamentos biológicos
	1.3.1 <i>Medicamentos biológicos</i> 1.3.1.5 Productos Biotecnológicos
	1.3.2 <i>Certificación de lotes (lista de tipos de productos)</i> 1.3.2.5 Productos Biotecnológicos

Restricciones o aclaraciones relacionadas con el ámbito de este certificado: certificado:

Edificio	Sala	Línea/Equipo	Pruebas de CC	Productos
<i>F1</i>				

Aclaraciones (para el público general)

Production of Rybelsus tablets.

2022-12-15

Nombre y firma de la persona autorizada de la Autoridad Competente de

Confidencial
Danish Medicines Agency
Tel: **Confidencial**
Fax: **Confidencial**



APOSTILLE (Convention de La Haye du 5 octobre 1961)			
1. Country: Land:		Denmark Danmark	
This public document Dette offentlige dokument			
2. has been signed by er underskrevet af		Dorte Heidelberg Lyndby	
3. acting in the capacity of i egenskab af		Scientific Officer Videnskabelig Funktionær	
4. bears the seal/stamp of er forsynet med segl/stempel af		Danish Medicines Agency Lægemiddelstyrelsen	
Certified Attesteret			
5. at i	Copenhagen København	6. the den	27 Oct 2023 27 okt 2023
7. by af	Ministry of Foreign Affairs of Denmark Udenrigsministeriet		
8. No nr.	AFCA8692		
9. Seal/stamp: Segl/stempel:		10. Signature: Underskrift:	



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

To verify the issuance of this Apostille, scan the QR code or visit the following website:

<https://e-register.um.dk>

