

## CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE

We certify herewith

that the company CARBOGEN AMCIS AG, Hauptstrasse 171, 4416 Bubendorf, Authorisation No. 511731-102628219 with its site CARBOGEN AMCIS AG, Gebäude 145, Hauptstrasse 145, 4416 Bubendorf, Switzerland, Site No. 1102259 has been duly authorised to perform the manufacturing activities according to the table below:

that the company is keeping the required level for Good Manufacturing Practices for Medicinal Products (GMP) according to the Swiss regulations in force. These regulations are in accordance with the requirements for good practices in the manufacture and quality control of the Pharmaceutical Inspection Convention/Co-operation Scheme (PIC/S) as well as with The Good Manufacturing Practice requirements referred to in the Agreement of Mutual Recognition between the European Union/Canada and Switzerland;

that the manufacturing plant of the company is subject to official periodic inspections; the last regular inspection was conducted on **22.10.2019** (dd.mm.yyyy).

No.	Operation
1	MANUFACTURE OF MEDICINAL PRODUCTS (WITHOUT LABILE BLOOD PRODUCTS)
1.6	Quality control testing
1.6.3	Chemical/Physical
3	MANUFACTURE OF ACTIVE SUBSTANCES
3.6	Quality control testing of medicinal products
3.6.1	Physical / Chemical testing

\* Scope of authorisation:

H/V Human and veterinary medicinal products, without investigational products

Veterinary medicinal products only, without investigational products

Human investigational medicinal products

Not specified

Berne, **18.03.2020** (dd.mm.yyyy) **No. GMP-CH-1,000949** 



Swissmedic, Swiss Agency for Therapeutic Products

Dr. Georges Mesegue

Scope\*



### APOSTILLE (Convention de la Haye du 5 octobre 1961)

1. Country: SWISS CONFEDERATION

This public document

2. has been signed by

Georges Meseguer

- 3. acting in the capacity of officer
- 4. bears the seal/stamp of

Swissmedic

Swiss Agency for Therapeutic Products

#### Certified

5. at Berne

6. the

1 5. Juni 2020

7. by Gaëlle Cafaro-Vullierat functionary of the Swiss federal Chancellery

B. No. 010611

9. Seal/stamp:

10. Signature

Swiss federal Chancellery

CILIT



## CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE

We certify herewith

that the company CARBOGEN AMCIS AG, Hauptstrasse 171, 4416 Bubendorf, Authorisation No. 511731-102628219 with its site CARBOGEN AMCIS AG, Gebäude 171, 173 und 177, Hauptstrasse 171, 4416 Bubendorf, Switzerland, Site No. 1102258 has been duly authorised to perform the manufacturing activities according to the table below;

that the company is keeping the required level for Good Manufacturing Practices for Medicinal Products (GMP) according to the Swiss regulations in force. These regulations are in accordance with the requirements for good practices in the manufacture and quality control of the Pharmaceutical Inspection Convention/Co-operation Scheme (PIC/S) as well as with The Good Manufacturing Practice requirements referred to in the Agreement of Mutual Recognition between the European Union/Canada and Switzerland:

that the manufacturing plant of the company is subject to official periodic inspections; the last regular inspection was conducted on **22.10.2019** (dd.mm.yyyy).

No.	Operation	Scope*
1	MANUFACTURE OF MEDICINAL PRODUCTS (WITHOUT LABILE BLOOD PRODUCTS)	
1.6	Quality control testing	and the second
1.6.3	Chemical/Physical	71
3	MANUFACTURE OF ACTIVE SUBSTANCES	
3.1	Manufacture of active substance by chemical synthesis	e sebes f
3.1.1 3.1.2 3.1.3	Manufacture of active substance intermediates Manufacture of crude active substance Salt formation / Purification steps: Cristallisation, precipitation, chromatography, filtration (NF, TFF), extraction, destillation	-
3.2	Extraction of active substance from natural sources	
3.2.1 3.2.5	Extraction of substance from plant source  Modification of extracted substance: Saponification, esterification, deacetylation	a a
3.3	Manufacture of active substance using biological processes	Mark to Principle of the Paris
3.3.4	Modification	-
3.5	General finishing steps	
3.5.1 3.5.2 3.5.3	Physical processing steps: Drying, grinding, sieving Primary packaging Secondary packaging	
3.6	Quality control testing of medicinal products	
3.6.1 3.8	Physical / Chemical testing List of active substances: ADP-Isoin-2 (Pomalidomid), Apraclonidin Hydrochlorid, Azacitidin, Bendamustin*HCL, Brimonidin Tartrat, Brinzolamid, DGJ Hydrochlorid cryst. (Migalastat), Entrectinib, Lodoxamid Tromethamine, Nepafenac, PTK0796 Tosylate	- Protection secure of the second





# APOSTILLE (Convention de la Haye du 5 octobre 1961)

Country: SWISS CONFEDERATION

This public document

2. has been signed by

Georges Meseguer

- 3. acting in the capacity of officer
- 4. bears the seal/stamp of

Swissmedic

Swiss Agency for Therapeutic Products

#### Certified

5. at Berne

6. the '

15. Juni 2020

7. by Gaëlle Cafaro-Vullierat functionary of the Swiss federal Chancellery

9. Seal/stamp:

10. Signature:

Swiss federal Chancellery

CERTIFICADO DE CONFORMIDAD CON LAS GMP DE UN FABRICANTE

Nosotros certificamos por medio de la presente que:

Que Carbogen AMCIS AG, Haupstrasse 171, 4416 Bubendorf, Autorización No. 511731-

102628219 y su sito Carbogen AMCIS AG, Gebaude 145, Haupstrasse 145, 4416 Bubendorf,

Suiza Sitio No. 1102259 ha sido debidamente autorizada para realizar las actividades de

fabricación descritas en la tabla abajo.

Que la compañía mantiene el nivel requerido por las buenas prácticas de manufactura de

productos farmacéuticos (GMP) de acuerdo con la regularización suiza en vigor. Estas

regulaciones están en concordancia con los requerimientos de buenas prácticas de manufactura

y control de calidad de la Convención de Inspección Farmacéutica / Esquema de Cooperación

(PIC/S) así como los requerimientos de buenas Prácticas de Manufactura del acuerdo mutuo de

reconocimiento entre la Unión Europea/Canadá y Suiza;

Que la planta de fabricación de la compañía está sujeta a inspecciones periódicas oficiales; la

última inspección habitual fue llevada a cabo entre el 22 de Octubre de 2019,

1 Manufactura de Productos Medicinales (Sin productos lábiles Sanguíneos)

1.6 Ensayo Control de Calidad

1.6.3 Químico/Físico

3 Manufactura de Principios Activos

3.6 Ensayo Control de Calidad de productos farmacéuticos

3.6.1 Ensayos Físico/Químicos

Berna, 18 de Marzo, 2020

para No. GMP-CH-1000949

Swissmedic, Agencia Suiza

Productos Terapéuticos

Dr. Georges Meseguer.

#### CERTIFICADO DE CONFORMIDAD CON LAS GMP DE UN FABRICANTE

Nosotros certificamos por medio de la presente que:

Que Carbogen AMCIS AG, Haupstrasse 171, 4416 Bubendorf, Autorización No. 511731-102628219 y su sito Carbogen AMCIS AG, Gebaude 145, Haupstrasse 145, 4416 Bubendorf, Suiza Sitio No. 1102259 ha sido debidamente autorizada para realizar las actividades de fabricación descritas en la tabla abajo.

Que la compañía mantiene el nivel requerido por las buenas prácticas de manufactura de productos farmacéuticos (GMP) de acuerdo con la regularización suiza en vigor. Estas regulaciones están en concordancia con los requerimientos de buenas prácticas de manufactura y control de calidad de la Convención de Inspección Farmacéutica / Esquema de Cooperación (PIC/S) así como los requerimientos de buenas Prácticas de Manufactura del acuerdo mutuo de reconocimiento entre la Unión Europea/Canadá y Suiza;

Que la planta de fabricación de la compañía está sujeta a inspecciones periódicas oficiales; la última inspección habitual fue llevada a cabo entre el 22 de Octubre de 2019,

- 1 Manufactura de Productos Medicinales (Sin productos lábiles Sanguíneos)
- 1.6 Ensayo Control de Calidad
- 1.6.3 Químico/Físico
- 3 Manufactura de Principios Activos
- 3.1 Manufactura de Principios Activos por Síntesis Química
- 3.1.1 Manufactura de Intermediarios de Principios Activos
- 3.1.2 Manufactura de Principios Activos Crudos
- 3.1.3 Formación de Sales/ Pasos de purificación: Cristalización, Precipitación, Cromatografía.

Filtración (NF, TFF), Extracción y destilación.

- 3.2 Extracción de Principios Activos por fuentes naturales
- 3.2.1 Extracción de Principios Activos por origen de plantas
- 3.2.5 Modificación de Sustancias extraídas: Saponificación Esterificación, Deacetilación.
- 3.3 Manufactura de Principios Activos usados en procesos Biológicos
- 3.3.4 Modificación
- 3.5 Pasos Generales
- 3.5.1 Pasos de Procesos Físicos: Secado, Molido, Tamizado
- 3.5.2 Empaque Primario
- 3.2.3 Empaque Secundario
- 3.6 Ensayo Control de Calidad de productos farmacéuticos
- 3.6.1 Ensayos Físico/Químicos
- 3.8 Lista de Principios Activos: ADP-Isoin-2, Apraclonidina Hidrocloruro, Azacitidina, Bendamustin HCL, Tartrato de Brimonidina, Brinzolamida, DGJ Cristales Hidrocloruro (Migalastat), Entrectinib, Lodoxamida Trometamina, Nepafenaco, PTK0796 Tosilato.

Berna, 18 de Marzo, 2020 para **No. GMP-CH-1000949**  Swissmedic, Agencia Suiza Productos Terapéuticos

Dr. Georges Meseguer.

Declaro que la traducción es fiel a la original



Bernardita Garin H. Director Técnico Novartis Chile S.A.