

Ref: 197/23
WGM/PPA/gla

**CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE
BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA/LABORATORIO
DE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS
CERTIFICATE OF COMPLIANCE WITH
GOOD MANUFACTURING/LABORATORY PRACTICES
OF PHARMACEUTICAL LABORATORIES**

Nº0002/23

Santiago, 18 de enero de 2023

Parte 1 / Part 1

La autoridad competente de Chile, Instituto de Salud Pública de Chile, a través del Departamento Agencia Nacional de Medicamentos, certifica lo siguiente:

El laboratorio farmacéutico **MINTLAB Co. S.A.**, en su planta ubicada en **Nueva Andrés Bello N° 1940, comuna de Independencia, ciudad de Santiago**, cuenta con autorización de laboratorio farmacéutico de producción, cuya autorización de funcionamiento fue emitida por el Departamento Agencia Nacional de Medicamentos del Instituto de Salud Pública de Chile, mediante **Resolución N° 1592 de 11/04/2022**, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 3/2010, del Ministerio de Salud.

En base a la información obtenida en las visitas inspectivas a este laboratorio, se considera que el mismo cumple con los principios y directrices de las Buenas Prácticas de Manufactura establecidas en la Norma Técnica N° 127, aprobada mediante Decreto Exento N° 159/2013¹ del Ministerio de Salud, de las Buenas Prácticas de Laboratorio establecidas en la Norma Técnica N° 139, aprobada mediante Decreto Exento N° 543/2012² del Ministerio de Salud, y de la Norma Técnica N° 180 de Buenas Prácticas de Laboratorio para laboratorios de microbiología farmacéutica, aprobada por Decreto Exento N° 919 de 2015³.

Este laboratorio ha sido inspeccionado dentro del programa nacional de inspecciones, siendo la última inspección en fecha **marzo 2021**.

Este certificado no puede considerarse que acredite el cumplimiento de BPM y BPL si han transcurrido más de tres años desde la fecha de la última inspección.

Sin embargo, el periodo de validez puede ser reducido o extendido, según principios de gestión de análisis de riesgo, lo que si corresponde, queda establecido en el campo de anotaciones de Restricciones y Aclaraciones de este documento.

El presente certificado es válido solamente si es presentado con todas sus páginas y con sus Partes 1 y 2.

La autenticidad de este certificado puede ser verificada con la autoridad emisora, Instituto de Salud Pública de Chile, departamento Agencia Nacional de Medicamentos.

¹ Estos requisitos corresponden al Informe Técnico del Comité de Expertos de la OMS en Especificaciones para las Preparaciones Farmacéuticas TRS 908, Informe 37 y siguientes en lo que corresponda, ² y al Informe Técnico del Comité de Expertos de la OMS en Especificaciones para las Preparaciones Farmacéuticas TRS 957, Informe 44. ³ Informe 45 OMS (TRS 961).

The competent authority of Chile, Public Health Institute of Chile, through National Drug Agency, confirms the following:

The manufacturer **MINTLAB Co. S.A.**, site address **Nueva Andrés Bello N° 1940, comuna de Independencia, ciudad de Santiago**, holds a medicinal product manufacturing authorization, which has been renovated by **Resolution N° 1592 of 11/04/2022** of the National Agency for Medicines of the Public Health Institute of Chile in accordance with Decree Supreme No. 3/2010, of the Ministry of Health.

From the knowledge gained during inspections of this manufacturer, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practices laid down in the Technical Standards No. 127, approved by Decree No. 159/2013¹ of the Ministry of Health, Good Laboratory Practices laid down in the Technical Standards No. 139, approved by Decree No. 543/2012² of the Ministry of Health and Technical Standard N° 180 of Good Laboratory Practices for pharmaceutical microbiology laboratories, approved by Exempt Decree N° 919 of 2015³ of the Ministry of Health.

This manufacturing site has been inspected under the national inspection programme being the last inspection carried out on date **March 2021**.

This certificate cannot be considered to certify compliance with GMP and GLP if more than three years have elapsed since the date of the last 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 with the issuing authority, Public Health Institute of Chile, Department National Drug Agency.

¹ These requirements fulfil the Technical Report Series 908, 37th Report, of the Committee of Experts Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations, and following in what correspond, ² and Technical Report Series 957, 44th Report, of the Committee of Experts Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations, ³ WHO Report 45 (TRS 961).

Parte 2 / Part 2

- ☒ **Producto Farmaceutico de uso humano / Human Medicinal Products**
☐ **Producto Farmaceutico de uso humano para investigación / Human Investigational Medicinal Products**

1 OPERACIONES DE FABRICACIÓN DE MEDICAMENTOS / MANUFACTURING OPERATIONS – MEDICINAL PRODUCTS	
1.1	Productos estériles/Sterile products <div style="margin-top: 10px;"> 1.1.1 Preparados asépticamente (operaciones de procesamiento para las siguientes formas farmacéuticas) /aseptically prepared (processing operations for the following dosage forms): <div style="margin-left: 20px;"> 1.1.1.1 <input type="checkbox"/> Líquidos de gran volumen/Large volumen liquids 1.1.1.2 <input type="checkbox"/> Liofilizados/Lyophilisates 1.1.1.3 <input type="checkbox"/> Semisólidos/Semi-solids 1.1.1.4 <input type="checkbox"/> Líquidos de pequeño volumen /Small volumen liquids 1.1.1.5 <input type="checkbox"/> Sólidos e implantes/Solid and implants 1.1.1.6 <input type="checkbox"/> Otros preparados asépticos/ Others aseptically prepared products : (texto libre/free text) _____ </div> </div> <div style="margin-top: 10px;"> 1.1.2 Esterilización terminal (operaciones de procesamiento para las siguientes formas farmacéuticas)/ Terminally sterilised (processing operations for the following dosage forms): <div style="margin-left: 20px;"> 1.1.2.1 <input type="checkbox"/> Líquidos de gran volumen /Large volumen liquids 1.1.2.2 <input type="checkbox"/> Semisólidos/ Semi-solids 1.1.2.3 <input type="checkbox"/> Líquidos de pequeño volumen/Small volumen liquids 1.1.2.4 <input type="checkbox"/> Sólidos e implantes/Solid and implants 1.1.2.5 <input type="checkbox"/> Otros productos esterilizados terminalmente / Others terminally sterilized prepared products <texto libre /free text > _____ </div> </div>
1.2	Productos no estériles/ Non-sterile products <div style="margin-top: 10px;"> 1.2.1 Productos no estériles (operaciones de fabricación de las siguientes formas farmacéuticas) / Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms): <div style="margin-left: 20px;"> 1.2.1.1 <input checked="" type="checkbox"/> Cápsulas de cubierta dura/Capsules, hard shell 1.2.1.2 <input type="checkbox"/> Cápsulas de cubierta blanda/ Capsules, soft shell 1.2.1.3 <input type="checkbox"/> Gomas de mascar/ Chewing gums 1.2.1.4 <input type="checkbox"/> Matrices impregnadas/ Impregnated matrices 1.2.1.5 <input checked="" type="checkbox"/> Líquidos para uso externo/ Liquids for external use 1.2.1.6 <input checked="" type="checkbox"/> Líquidos para uso interno /Liquids for internal use 1.2.1.7 <input type="checkbox"/> Gases medicinales / Medicinal gases 1.2.1.8 <input checked="" type="checkbox"/> Otras formas farmacéuticas sólidas / Other solid dosage forms 1.2.1.9 <input type="checkbox"/> Preparaciones presurizadas/ Pressurised preparations 1.2.1.10 <input type="checkbox"/> Productos o formulaciones marcadas con radionúcleidos o radioisótopos / Products or formulations marked with radionuclides or radioisotopes 1.2.1.11 <input checked="" type="checkbox"/> Semisólidos /Semi-solid 1.2.1.12 <input type="checkbox"/> Supositorios - Ovulos /Suppositories - ovules 1.2.1.13 <input checked="" type="checkbox"/> Comprimidos / Tablets 1.2.1.14 <input type="checkbox"/> Parches transdérmicos/ Transdermal patches 1.2.1.15 <input type="checkbox"/> Dispositivos intradérmicos /Intraruminal devices 1.2.1.16 <input type="checkbox"/> Otros productos no esteriles/Other non-sterile medicinal products (texto libre/free text) _____ </div> </div>
1.3	Medicamentos Biológicos /Biological medicinal product <div style="margin-top: 10px;"> 1.3.1 Medicamentos biológicos/Biological medicinal products: <div style="margin-left: 20px;"> 1.3.1.1 <input type="checkbox"/> Vacunas/Vaccines 1.3.1.2 <input type="checkbox"/> Sueros /Serums 1.3.1.3 <input type="checkbox"/> Hemoderivados /Blood products 1.3.1.4 <input type="checkbox"/> Hormonas /Hormones 1.3.1.5 <input type="checkbox"/> Biotecnológicos o Fármacos recombinantes /Biotechnology products 1.3.1.6 <input checked="" type="checkbox"/> Antibióticos /Antibiotics 1.3.1.7 <input type="checkbox"/> Alérgenos/ Allergens 1.3.1.8 <input type="checkbox"/> Terapia génica /Gene therapy products 1.3.1.9 <input type="checkbox"/> Otros productos biológicos/ Other biological medicinal products (texto libre/free text): _____ </div> </div>

	<p>1.4.1.1 <input type="checkbox"/> Fitofarmacos / <i>Herbal products</i></p> <p>1.4.1.2 <input type="checkbox"/> Productos homeopáticos/ <i>Homeopathic products</i></p> <p>1.4.1.3 <input type="checkbox"/> Otros/ <i>Others</i> (texto libre/ <i>free text</i>): _____</p> <p>1.4.2 Otras / <i>Others</i> (texto libre/ <i>free text</i>): _____</p>
1.5	Productos Segregados/ <i>Segregated products</i>
	<p>1.5.1 Fabricación de/ <i>Manufacture of</i>:</p> <p>1.5.1.1 <input type="checkbox"/> Radiofarmacos / <i>Radiopharmaceuticals</i></p> <p>1.5.1.2 <input checked="" type="checkbox"/> Betalactámicos / <i>Beta-lactamics</i></p> <p>1.5.1.3 <input type="checkbox"/> Citostáticos / <i>Cytostatics</i></p> <p>1.5.1.4 <input type="checkbox"/> Hormonas sexuales/ <i>Sexual hormones</i></p> <p>1.5.1.5 <input type="checkbox"/> Inmunosupresores / <i>Immunosuppressors</i></p> <p>1.5.1.6 <input type="checkbox"/> Parasiticidas/ <i>Parasiticides</i></p>
1.6	Envasado / <i>Packaging</i>
	<p>1.6.1 Envasado primario productos no estériles / <i>Primary packing of non-sterile products</i></p> <p>1.6.1.1 <input checked="" type="checkbox"/> Cápsulas de cubierta dura / <i>Capsules, hard shell</i></p> <p>1.6.1.2 <input type="checkbox"/> Cápsulas de cubierta blanda/ <i>Capsules, soft shell</i></p> <p>1.6.1.3 <input type="checkbox"/> Gomas de mascar / <i>Chewing gums</i></p> <p>1.6.1.4 <input type="checkbox"/> Matrices impregnadas / <i>Impregnated matrices</i></p> <p>1.6.1.5 <input checked="" type="checkbox"/> Líquidos para uso externo/ <i>Liquids for external use</i></p> <p>1.6.1.6 <input checked="" type="checkbox"/> Líquidos para uso interno / <i>Liquids for internal use</i></p> <p>1.6.1.7 <input type="checkbox"/> Gases medicinales/ <i>Medicinal gases</i></p> <p>1.6.1.8 <input checked="" type="checkbox"/> Otras formas farmacéuticas sólidas/ <i>Other solid dosage forms</i></p> <p>1.6.1.9 <input type="checkbox"/> Preparaciones presurizadas / <i>Pressurised preparations</i></p> <p>1.6.1.10 <input type="checkbox"/> Productos o formulaciones marcadas con radionúcleidos o radioisótopos / <i>Products or formulations marked with radionuclides or radioisotopes</i></p> <p>1.6.1.11 <input checked="" type="checkbox"/> Semisólidos/ <i>Semi-solid</i></p> <p>1.6.1.12 <input type="checkbox"/> Supositorios - Ovulos / <i>Suppositories -- ovules</i></p> <p>1.6.1.13 <input checked="" type="checkbox"/> Comprimidos / <i>Tablets</i></p> <p>1.6.1.14 <input type="checkbox"/> Parches transdérmicos/ <i>Transdermal patches</i></p> <p>1.6.1.15 <input type="checkbox"/> Dispositivos intradérmicos / <i>Intraruminal devices</i></p> <p>1.6.1.16 <input type="checkbox"/> Otros productos no estériles/ <i>Other non-sterile medicinal products</i> (texto libre/ <i>free text</i>) _____</p> <p>1.6.2. Envasado primario de productos estériles / <i>Primary packaging of sterile products</i></p> <p>1.6.2.1 <input type="checkbox"/> Líquidos de gran volumen / <i>Large volumen liquids</i></p> <p>1.6.2.2 <input type="checkbox"/> Liofilizados / <i>Lyophilisates</i></p> <p>1.6.2.3 <input type="checkbox"/> Semisólidos / <i>Semi-solid</i></p> <p>1.6.2.4 <input type="checkbox"/> Líquidos de pequeño volumen/ <i>Small volumen liquids</i></p> <p>1.6.2.5 <input type="checkbox"/> Sólidos e implantes / <i>Solid and implants</i></p> <p>1.6.2.6 <input type="checkbox"/> Otros preparados asépticos / <i>Others aseptically prepared products</i> : (texto libre/ <i>free text</i>) _____</p> <p>1.6.3 Envasado primario de productos segregados/ <i>Primary packaging of segregated products</i></p> <p>Texto libre indicando la forma farmacéutica a envasar/ <i>Free text indicating the dosage form to be packaged</i>: <u>envasado de formas farmacéuticas sólidas de productos betalactámicos /</u> <i>_ packaging of solid dosage forms of beta-lactam products .</i></p>
	<p>1.6.4 Acondicionamiento/ <i>Conditioning</i></p> <p>1.6.3.1 <input checked="" type="checkbox"/> Manipulación de envase secundario para cumplimiento de la rotulación autorizada / <i>Handling of secondary packaging for compliance with authorized labeling</i></p> <p>1.6.3.2 <input checked="" type="checkbox"/> Cambio o inclusión de folletos autorizados / <i>Change or inclusion of authorized brochures</i></p> <p>1.6.3.3 <input checked="" type="checkbox"/> Inclusión de accesorios autorizados / <i>Inclusion of authorized accessories</i></p> <p>1.6.3.4 <input checked="" type="checkbox"/> Re-estuchado con o sin cambio de presentación, sin alterar el envase primario definitivo/ <i>Re-cartoning with or without change of presentation, without altering the definitive primary package</i></p> <p>1.6.3.5 <input checked="" type="checkbox"/> Rotulación de envase primario sin alteración de su integridad / <i>Primary container labeling without altering its integrity.</i></p>

1.7	Control de calidad / Quality control testing
1.7.1	<input type="checkbox"/> Microbiológico: esterilidad / Microbiological: sterility
1.7.2	<input checked="" type="checkbox"/> Microbiológico: no esterilidad / Microbiological: non-sterility
1.7.3	<input checked="" type="checkbox"/> Químico/físico / Chemical /Physical
1.7.4	<input type="checkbox"/> Biológico/ Biological

Cualquier restricción o aclaración relacionada con el alcance de las pruebas realizadas/Any restriction or clarification related to the scope of the tests performed: _____

2 IMPORTACIÓN DE MEDICAMENTOS / IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS	
2.1	Control de calidad de los medicamentos importados /Quality control testing of imported medicinal products
2.1.1	<input type="checkbox"/> Microbiológico: esterilidad / Microbiological: sterility
2.1.2	<input checked="" type="checkbox"/> Microbiológico: no esterilidad / Microbiological: non-sterility
2.1.3	<input checked="" type="checkbox"/> Químico/físico / Chemical /Physical
2.1.4	<input type="checkbox"/> Biológico / Biological
2.2	Otras actividades de importación (cualquier otra actividad de importación relevante que no esté cubierta arriba) / Others importations activities (any other relevant import activity not covered above)
2.2.1	<input checked="" type="checkbox"/> Almacenamiento de productos farmacéuticos importados / Storage of imported pharmaceutical products
2.2.2	<input checked="" type="checkbox"/> Importación de productos intermedios que se someten a una transformación posterior/ Imports of intermediate products that undergo further processing
2.2.3	<input checked="" type="checkbox"/> Otro/ Others (texto libre/free text) <u>Distribución /Distribution</u>

3 OPERACIONES DE FABRICACIÓN - SUSTANCIAS ACTIVAS/ MANUFACTURING OPERATIONS – ACTIVE SUBSTANCES	
3.1	Fabricación de Sustancias Activas por Síntesis Química/ Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis
3.1.1	<input type="checkbox"/> Fabricación de sustancias activas intermedias/ Manufacture of active substance intermediates
3.1.2	<input type="checkbox"/> Fabricación de sustancias activas puras / Manufacture of crude active substance
3.1.3	<input type="checkbox"/> Formación de sales / Pasos de purificación : <texto libre> (por ejemplo, cristalización)/ Salt formation /Purification steps: free text (e.g. crystallization) _____
3.1.4	<input type="checkbox"/> Otros <texto libre> Others (texto libre/free text) _____
3.2	Extracción de Sustancia Activa de Fuentes Naturales/Extraction of Active Substances from Natural Sources
3.2.1	<input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de origen vegetal / Extraction of substance from plant source
3.2.2	<input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de origen animal /Extraction of substance from animal source
3.2.3	<input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de origen humano /Extraction of substance from human source
3.2.4	<input type="checkbox"/> Extracción de una sustancia a partir de una fuente mineral / Extraction of substance from mineral source
3.2.5	<input type="checkbox"/> Modificación de la sustancia extraída <especificar fuente 1,2,3,4> /Modification of extracted substance (specify source 1,2,3,4)
3.2.6	<input type="checkbox"/> Purificación de la sustancia extraída <especificar fuente 1,2,3,4> / Purification of extracted substance (specify source 1,2,3,4)
3.2.7	<input type="checkbox"/> Otros <texto libre> Others (texto libre/free text) _____
3.3	Fabricación de sustancias activas mediante procesos biológicos/Manufacture of Active Substance using Biological Processes
3.3.1	<input type="checkbox"/> Fermentación /Fermentation
3.3.2	<input type="checkbox"/> Cultivo celular <especificar tipo de célula> (por ejemplo, de mamífero / bacteriana)/ Cell Culture < specify cell type> (e.g. mammalian / bacterial)
3.3.3	<input type="checkbox"/> Aislamiento / Purificación / Isolation/ Purification
3.3.4	<input type="checkbox"/> Modificación / Modification
3.3.5	<input type="checkbox"/> Otros <texto libre> Others (texto libre/free text) _____
3.4	Fabricación de la Sustancia Activa Estéril (deben completarse las secciones 3.1, 3.2 y 3.3, según proceda) / Manufacture of Sterile Active Substance (section 3.1, 3.2, 3.3 to be completed as applicable)

	3.4.2 <input type="checkbox"/> Esterilización terminal / <i>Terminally sterilized</i>
3.5	Pasos Generales de Acabado / General Finishing Steps
	3.5.1 <input type="checkbox"/> Fases de procesamiento físico < especificar > (por ejemplo, secado, molienda / micronización, tamizado)/ <i>Physical processing steps (specify) (e.g. drying, milling /micronisation, sieving)</i> 3.5.2 <input type="checkbox"/> Envasado primario (encerrar/sellar la sustancia activa dentro de un material de envasado que está en contacto directo con la sustancia)/ <i>Primary Packaging (enclosing/ sealing the active substance within a packaging material which is in direct contact with the substance)</i> 3.5.3 <input type="checkbox"/> Envasado secundario (colocación del envase primario sellado dentro de un material de envasado o contenedor exterior. Esto incluye también cualquier etiquetado del material que pueda utilizarse para la identificación o trazabilidad (numero de lote) de la sustancia activa) / <i>Secondary Packaging (placing the sealed primary package an outer packaging material or container. This also includes any labelling of the material which could be used for identification or traceability (lot numbering) of the active substance)</i> 3.5.4 <input type="checkbox"/> Otros <texto libre> (para operaciones no descritas anteriormente) / <i>Other <free text> (for operations not described above)</i> _____
3.6	Control de Calidad / Quality Control Testing
	3.6.1 <input type="checkbox"/> Pruebas físicas y químicas / <i>Physical /Chemical testing</i> 3.6.2 <input type="checkbox"/> Pruebas microbiológicas (excluyendo las pruebas de esterilidad)/ <i>Microbiological testing (excluding sterility testing)</i> 3.6.3 <input type="checkbox"/> Pruebas microbiológicas (incluidas las pruebas de esterilidad) / <i>Microbiological testing (including sterility testing)</i> 3.6.4 <input type="checkbox"/> Pruebas biológicas / <i>Biological Testing</i>
4. Otras Actividades - Sustancias Activas / Others Activities – Active Substances (texto libre / free text) _____	

Anotaciones de restricciones o aclaraciones relativas al alcance de este certificado / *Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:* _____

Santiago, 18 de enero de 2023.

DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
Subdepartamento Control y Vigilancia
de Medicamentos y Cosméticos
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE


Q.F. CARLOS BRAVO GOLDSMITH
JEFE SUBDEPARTAMENTO

CONTROL Y VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y COSMÉTICOS
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

El presente documento tiene una vigencia de 2 años a partir de su fecha de emisión.