

Ref: 7673/20  
WGM/EAN

# CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA DE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS

## CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

N°0089/20

Santiago, 27 de agosto de 2020

### Parte 1/Part 1

<p>La autoridad competente de Chile, Instituto de Salud Pública de Chile, a través del Departamento Agencia Nacional de Medicamentos, certifica lo siguiente:</p> <p>El laboratorio farmacéutico <b>LABORATORIOS RECALCINE S.A.</b>, en su planta ubicada en Av. Carrascal N° 5670, Quinta Normal, Santiago, cuenta con autorización de laboratorio farmacéutico de producción, cuya autorización de funcionamiento fue renovada a contar de Octubre 2019 por el Departamento Agencia Nacional de Medicamentos del Instituto de Salud Pública de Chile, mediante Resolución N° 4080 de 23/10/2019, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 3/2010, del Ministerio de Salud.</p> <p>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° 159/2013<sup>1</sup> del Ministerio de Salud, y de las Buenas Prácticas de Laboratorio establecidas en la Norma Técnica N° 139, aprobada mediante Decreto Exento N° 543/2012<sup>2</sup> del Ministerio de Salud.</p> <p>Este laboratorio ha sido inspeccionado dentro del programa nacional de inspecciones, siendo la última inspección en fecha Abril de 2019.</p> <p>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 renovación de autorización funcionamiento.</p> <p>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.</p> <p>El presente certificado es válido solamente si es presentado con todas sus páginas y con sus Partes 1 y 2.</p> <p>La autenticidad de este certificado puede ser verificada con la autoridad emisora, Instituto de Salud Pública de Chile, departamento Agencia Nacional de Medicamentos.</p> <p>-----</p> <p><sup>1</sup> 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, <sup>2</sup> y al Informe Técnico del Comité de Expertos de la OMS en Especificaciones para las Preparaciones Farmacéuticas TRS 957, Informe 44.</p>	<p>The competent authority of Chile, Public Health Institute of Chile, through National Agency for Medicines Department, confirms the following:</p> <p>The manufacturer <b>LABORATORIOS RECALCINE S.A.</b>, site address Av. Carrascal N° 5670, Quinta Normal, Santiago, holds a medicinal product manufacturing authorization, which has been renovated since October 2019 by Resolution N° 4080 of 23/10/2019 of the National Agency for Medicines Department of the Public Health Institute of Chile in accordance with Decree Supreme No. 3/2010, of the Ministry of Health.</p> <p>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. 159/2013<sup>1</sup> of the Ministry of Health, and Good Laboratory Practices laid down in the Technical Standards No. 139, approved by Decree No. 543/2012<sup>2</sup> of the Ministry of Health.</p> <p>This manufacturing site has been inspected under the national inspection programme, being the last inspection carried out on date April of 2019.</p> <p>This certificate should not be relied upon to reflect the GMP/GLP compliance status if more than three years have elapsed since the date of renewal of authorization.</p> <p>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.</p> <p>This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.</p> <p>The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority, Public Health Institute of Chile, Department National Drug Agency.</p> <p>-----</p> <p><sup>1</sup> 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, <sup>2</sup> and Technical Report Series 957, 44th Report, of the Committee of Experts Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations.</p>
--	--





Parte 2/Part 2

(Sólidos, cremas, geles y óvulos hormonales )/ ( Solids, creams, gels and Hormonal ovules)	
5.5	<input checked="" type="checkbox"/> Fabricación y envasado inmunosupresores / <i>Manufacture and packaging of immunosuppressants</i> (Sólidos, cremas y geles inmunosupresores) / (Solids, Creams and <i>immunosuppressant Gels</i> )

6. <input checked="" type="checkbox"/> Otras actividades / <i>Other activities</i>	
6.1	<input checked="" type="checkbox"/> Importación / <i>Import activities</i>
6.2	<input checked="" type="checkbox"/> Exportación / <i>Export activities</i>
6.3	<input checked="" type="checkbox"/> Distribución / <i>Distribution activities</i>
6.4	<input checked="" type="checkbox"/> Empacado - acondicionado / <i>Secondary packaging activities</i>

7. <input checked="" type="checkbox"/> Laboratorio de análisis / <i>Analysis laboratory</i>	
7.1	<input checked="" type="checkbox"/> Análisis físicoquímicos
7.2	<input checked="" type="checkbox"/> Análisis microbiológicos <div><input checked="" type="checkbox"/> Recuento microbiano / <i>Total count of microorganism</i> <input type="checkbox"/> Ensayo de esterilidad / <i>Sterility test</i></div>
7.3	<input type="checkbox"/> Análisis biológicos
7.4	<input checked="" type="checkbox"/> Análisis biofarmacéuticos
7.5	<input type="checkbox"/> Otros / <i>Others.</i>

8. <input type="checkbox"/> Fabricación de ingrediente farmacéutico activo / <i>Manufacture of active pharmaceutical ingredient</i>	
8.1	<div><input type="checkbox"/> Por síntesis química / <i>By chemical synthesis:</i> <div><input type="checkbox"/> Fabricación de sustancias activas intermedias / <i>Manufacture of active substance intermediates</i> <input type="checkbox"/> Fabricación de sustancia activa en crudo / <i>Manufacture of crude active substance</i> <input type="checkbox"/> Formación de sal / Etapas de purificación: (ej. cristalización) / <i>Salt formation / Purification steps: (e.g. crystallisation)</i> <input type="checkbox"/> Otros / <i>others:</i></div></div> <div><input type="checkbox"/> Extracción de sustancia activa desde recursos naturales / <i>Extraction of active substance from natural sources:</i> <div><input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de fuentes de plantas (vegetales) / <i>Extraction of substance from plant source</i> <input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de fuentes de animales / <i>Extraction of substance from animal source</i> <input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de fuentes humanas / <i>Extraction of substance from human source</i> <input type="checkbox"/> Extracción de sustancias de fuentes minerales / <i>Extraction of substance from mineral source</i> <input type="checkbox"/> Modificación de sustancias extraídas &lt;especificar la fuente / <i>Modification of extracted substance &lt;specify source</i> <input type="checkbox"/> Purificación de sustancias extraídas &lt;especificar la fuente / <i>Purification of extracted substance &lt;specify source</i> <input type="checkbox"/> Otros / <i>others.</i></div></div>
8.3	<div><input type="checkbox"/> Fabricación de sustancia activa empleando procesos biológicos / <i>Manufacture of active substance using biological processes</i> <div><input type="checkbox"/> Fermentación / <i>Fermentation</i> <input type="checkbox"/> Cultivo celular &lt;especificar tipo de célula&gt; (ej. mamífero / bacteriana) / <i>Cell culture &amp;ltspecify cell type&gt; (e.g. mammalian / bacterial)</i> <input type="checkbox"/> Aislación / Purificación / <i>Isolation / Purification</i> <input type="checkbox"/> Modificación / <i>Modification</i> <input type="checkbox"/> Otras &amp;lttexto libre&gt; / <i>Others &amp;ltfree text&gt;</i></div></div>
8.4	<div><input type="checkbox"/> Fabricación de sustancias activas estériles (completar secciones 1.1 y 1.2 según corresponda) / <i>Manufacture of sterile active substance (sections 1.1 y 1.2 to be completed as applicable)</i> <div><input type="checkbox"/> Preparados asépticamente / <i>Aseptically prepared</i> <input type="checkbox"/> Esterilizados terminalmente (en forma terminal) / <i>Terminally sterilised</i></div></div>



8.5 <input type="checkbox"/> Etapas generales de acabado / General finishing steps	<div><input type="checkbox"/> Etapas de procesado físico &lt;especificar&gt; /ej. secado, molienda / micronización, tamizado) / Physical processing steps &lt;specify&gt; (e.g. drying, milling / micronisation, sieving)</div> <div><input type="checkbox"/> Envase empaque primario (cierre / sellado de la sustancia activa dentro de material de empaque que está en contacto directo con la sustancia) / Primary packaging (enclosing / sealing the active substance within a packaging material which is in direct contact with the substance)</div> <div><input type="checkbox"/> Envase empaque secundario (poner el empaque primario sellado dentro de un material de empackado externo o contenedor. Esto incluye cualquier etiquetado/rotulado del material el cual debe ser usado para identificar o trazar (numeración de lote) la sustancia activa) / Secondary packaging (placing the sealed primary package within 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)</div> <div><input type="checkbox"/> Otras &lt;texto libre&gt; (para operaciones no descritas arriba) / Others &lt;free text&gt; (for operations not described above)</div>
--	--

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

No hay / No restrictions

Santiago, 27 de agosto de 2020



AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
Subdepartamento Control de Comercio Exterior,  
Estupefacentes y Psicotrópicos  
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Q.F. CARLOS BRAVO GOLDSMITH  
SUBDEPARTAMENTO CONTROL COMERCIO EXTERIOR,  
ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS  
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.

2

LEGALIZADO EN EL MINISTERIO DE RELACIONES EXTERIORES DE CHILE

FIRMA DEL Sr. (a) 

- 9 SEP 2020

Armando PARRA CASTILLO  
Oficial de Legalizaciones