

Certificat de compliment de les normes de correcta fabricació de medicaments (NCF) d'un fabricant

Part 1

Emès com a conseqüència d'una inspecció duta a terme d'acord amb l'article 111(5) de la Directiva 2001/83/CE, l'article 94(1) del Reglament (UE) 2019/6 i l'article 63 del Reglament (UE) 536/2014.

L'autoritat competent de la Generalitat de Catalunya - España certifica que:

El laboratori farmacèutic, en la planta que s'indica a continuació:

Certificado de cumplimiento de las normas de correcta fabricación de medicamentos (NCF) de un fabricante

Parte 1

Emitido en virtud de una inspección según el artículo 111(5) de la Directiva 2001/83/CE, el artículo 94(1) del Reglamento (UE) 2019/6 y el artículo 63 del Reglamento (UE) 536/2014.

La autoridad competente de la Generalitat de Catalunya - España certifica que:

El laboratorio farmacéutico, en la planta que se indica a continuación:

Certificate of Good Manufacturing Practices (GMP) compliance of a manufacturer

Part 1

Issued following an inspection in accordance article 111(5) of Directive 2001/83/EC, article 94(1) of Regulation (EU) 2019/6 and article 63 of Regulation (EU) 536/2014.

The competent authority of the Government of Catalonia – Spain certifies that:

The manufacturer, in its site address indicated below:

EUROFINS BIOPHARMA PRODUCT TESTING SPAIN SLU

Josep Argemí, 13-15

08950 ESPLUGUES DE LLOBREGAT (Barcelona)

Ha estat inspeccionat dins el programa nacional d'inspeccions i en relació amb l'autorització de laboratori farmacèutic número **3230-E**, emesa d'acord amb l'article 40 de la Directiva 2001/83/CE, article 88 del Reglament (UE) 2019/6 i/o article 61 del Reglament (UE) 536/2014, incorporada a la legislació nacional següent: article 63 del text refós de la Llei de garanties i ús racional de medicaments i productes sanitaris aprovat pel Reial Decret Legislatiu 1/2015, del 24 de juliol, i Reial decret 824/2010, del 25 de juny.

Ha sido inspeccionado dentro del programa de inspecciones y en relación con la autorización de laboratorio farmacéutico número **3230-E**, de acuerdo con el artículo 40 de la Directiva 2001/83/CE, artículo 88 del Reglamento (UE) 2019/6 y/o, artículo 61 del Reglamento (UE) 536/2014, incorporada en la siguiente legislación nacional: artículo 63 del texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de medicamentos y productos sanitarios aprobado por el Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, y Real decreto 824/2010, de 25 de junio.

Has been inspected under the inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. **3230-E** in accordance with Article 40 of Directive 2001/83/EC, Article 88 of Regulation (EU) 2019/6 and/or article 61 of Regulation (EU) 536/2014, transposed in the following national legislation: article 63 of the consolidated text of the Law of guarantees and rational use of medicines and medical devices approved by the Royal Legislative Decree 1/2015, of July 24, and Royal Decree 824/2010 of 25 June.

En base a la informació obtinguda en les visites d'inspecció a aquest laboratori, l'última de les quals es va realitzar **l'abril de 2025 (22, 23, 24 i 25)**, es considera que compleix amb els principis i directrius de les Normes de Correcta

En base a la información obtenida en las visitas de inspección a este laboratorio, la última de ellas realizada **en abril de 2025 (22, 23, 24 y 25)**, se considera que cumple con los principios y directrices de las Normas

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **April 2025 (22, 23, 24 and 25)**, it is considered that it complies with the principles and

Nom i signatura de la persona autoritzada del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya – España
La persona titular de la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària

Nombre y firma de la persona autorizada del Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya – España
La persona titular de la Dirección General de Ordenación y Regulación Sanitaria

Name and signature of the authorised person of the Ministry of Health of Government of Catalonia – Spain
The person in charge of the Directorate-General for Planning and Healthcare Regulation

Fabricació (NCF) estableties a la Directiva (UE) 2017/1572¹, el Reglament delegat (UE) 2017/1569¹ i/o la Directiva 91/412/CE¹.

de Correcta Fabricación (NCF) establecidas en la Directiva (EU) 2017/1572¹, el Reglamento delegado (EU) 2017/1569¹ y/o la Directiva 91/412/CE¹.

guidelines of Good Manufacturing Practice (GMP) laid down in Commission Directive 2017/1572/EC¹, Commission Delegated Regulation (EU) 2017/1569¹ and/or Directive 91/412/CEE¹.

Aquest certificat reflexa la situació de la planta de fabricació en la data en què es va fer la inspecció citada abans, i no pot considerar-se que acrediti el compliment si han transcorregut més de **tres anys** des de la data de dita inspecció. No obstant això, aquest període de validesa es pot veure reduït o ampliat mitjançant l'ús de l'eina d'anàlisi de riscos, i s'ha d'incloure al camp corresponent de Restriccions o Aclariments corresponents.

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 la fecha de dicha 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 o Aclaraciones

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.

Aquest certificat és vàlid només quan es presenta amb totes les pàgines i les parts 1 i 2.

Este certificado es válido sólo cuando se presente con todas las páginas y las partes 1 y 2.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

L'autenticitat d'aquest certificat es pot verificar a EudraGMDP i al Registre de laboratoris farmacèutics de l'AEMPS. Si no aparegués, si us plau, contacteu amb l'autoritat emissora.

La autenticidad de este certificado puede ser verificada en EudraGMDP y en el Registro de laboratorios farmacéuticos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Si no apareciera, por favor, contacte con la autoridad emisora.

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

Part 2	
Medicaments d'ús humà Medicaments d'ús veterinari Medicaments en investigació clínica d'ús humà	
1.	Operacions de Fabricació
1.6.	Control de qualitat: físicoquímico microbiológico: estéril microbiológico: no estéril biológico
Medicamentos de uso humano Medicamentos de uso veterinario Medicamentos en investigación clínica de uso humano	
Operaciones de Fabricación	
Control de calidad: físicoquímico microbiológico: estéril microbiológico: no estéril biológico	
Human Medicinal Products Veterinary Medicinal Products Human Investigational Medicinal Products	
Manufacturing operations	
Quality control testing: chemical/physical microbiological: sterility microbiological: non sterility biological	

¹ Aquests requisits compleixen les NCF de la OMS / Estos requisitos cumplen las NCF de la OMS / These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO

Nom i signatura de la persona autoritzada del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya – Espanya
La persona titular de la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària

Nombre y firma de la persona autorizada del Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya – España
La persona titular de la Dirección General de Ordenación y Regulación Sanitaria

Name and signature of the authorised person of the Ministry of Health of Government of Catalonia – Spain
The person in charge of the Directorate-General for Planning and Healthcare Regulation

2.	Operacions d'importació	Operaciones de importación	Importation operations
2.1	Control de qualitat: fisicoquímic microbiològic: estèril microbiològic: no estèril biològic	Control de calidad: fisicoquímico microbiológico: estéril microbiológico: no estéril biológico	Quality control testing: chemical/physical microbiological: sterility microbiological: non sterility biological
	Resticcions o aclariments sobre l'àmbit d'aquest certificat	Restricciones o aclaraciones sobre el ámbito de este certificado	Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate
	Aquest certificat és vàlid fins al 22/04/2028.	Este certificado es válido hasta el 22/04/2028.	This certificate is valid until 22/04/2028.

Nom i signatura de la persona autoritzada del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya – Espanya
 La persona titular de la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària

Nombre y firma de la persona autorizada del Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya – España
 La persona titular de la Dirección General de Ordenación y Regulación Sanitaria

Name and signature of the authorised person of the Ministry of Health of Government of Catalonia – Spain
 The person in charge of the Directorate-General for Planning and Healthcare Regulation

Clara Pareja Rossell
 Barcelona
 Departament de Salut
 Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària
 Travessera de les Corts, 131-159 (pavelló Ave Maria)
 08028 Barcelona

Telf. 93 556 61 62
 Fax. 93 227 29 90