



Certificat Nr./Certificate No: 005/2020/RO

CERTIFICAT PRIVIND CONFORMITATEA CU BUNA PRACTICĂ DE FABRICAȚIE
CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Partea 1/Part 1

Emis în urma unei inspecții în acord cu art. 111(5) al Directivei 2001/83/EC/Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC.

Autoritatea competentă AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE din ROMÂNIA confirmă următoarele/ The competent authority NATIONAL AGENCY FOR MEDICINES AND MEDICAL DEVICES of ROMANIA confirms the following:

Fabricantul/The manufacturer : **BIOFARM S.A.**

Adresa locului de fabricație/Site address Str. Logofătul Tăutu nr.99, sector 3, cod 031212, București, România

A fost inspectat în cadrul programului național de inspecție referitor la autorizația de fabricație nr. 9F în acord cu art. 40 al Directivei 2001/83/CE consolidată transpusă în legislația națională prin art. 755 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, Titlul XVIII, Medicamentul/ Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. 9F in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: art. 755 from Law no. 95/2006 regarding the reform in the field of health, republished, Title XVIII, Medicinal product

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest fabricant, ultima fiind efectuată în 2020/02/28 se apreciază că acesta respectă cerințele de Bună Practică de Fabricație la care se face referire în Principiile și ghidurile pentru Buna Practică de Fabricație stabilite în Directiva 2003/94/CE¹/ From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 2020/02/28, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC¹

Acest certificat reflectă statutul locului de fabricație la data inspecției menționată mai sus și nu mai poate fi luat în considerație dacă de la data acestei inspecții au trecut mai mult de trei ani. Această perioadă de valabilitate poate fi redusă folosind principii de management al riscului în activitatea de reglementare, printr-o remarcă menționată la rubrica „Restricții sau observații care să clarifice”. Acest certificat este valid numai dacă are toate paginile incluse precum și ambele Părți (1 și 2). Autenticitatea acestui certificat poate fi verificată în baza de date EudraGMP. Dacă nu este inclus în această bază de date, vă rugăm să contactați autoritatea emitentă./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 EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

29/04/2020

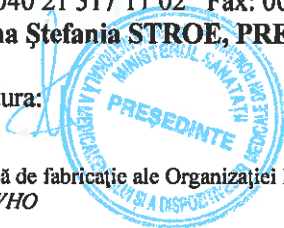
Numele, titlul și semnătura persoanei autorizate din
Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din
România

Name and signature of the authorised person of the National Agency for
Medicines and Medical Devices of Romania

Tel.: 0040 21 317 11 02 Fax: 0040 21 316 34 97

Roxana Ștefania STROE, PREȘEDINTE

Semnătura:



¹ Aceste cerințe îndeplinesc recomandările de bună practică de fabricație ale Organizației Mondiale a Sănătății
These requirements fulfill the GMP recommendations of WHO



Certificat Nr./Certificate No: 005/2020/RO

Partea a 2-a/Part 2

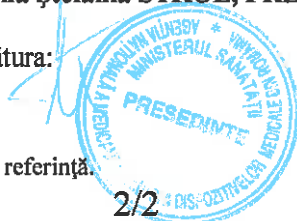
<input checked="" type="checkbox"/> Medicamente de uz uman/ <i>Human Medicinal Products</i>	
1. OPERAȚII DE FABRICAȚIE / MANUFACTURING OPERATIONS	
1.2	Produse nesterile/ <i>Non-sterile products</i>
	1.2.1. <i>Produse nesterile (operații de procesare pentru următoarele forme dozate) / Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)</i>
	1.2.1.2. Capsule moi/Capsules, soft shell
	1.2.1.5. Lichide pentru uz extern /Liquids for external use
	1.2.1.6. Lichide pentru uz intern /Liquids for internal use
	1.2.1.8. Alte forme solide dozate/Other solid dosage forms: comprimate filmate, drajeuri/film-coated tablets, coated tablets
	1.2.1.13. Comprimate/Tablets
	1.2.2. <i>Certificarea seriei/ Batch certification</i>
1.4	Alte produse sau activități de procesare/Other products or processing activity
	1.4.1. <i>Fabricație de:/Manufacture of:</i>
	1.4.1.1. Produse din plante/Herbal products
1.5	Ambalare /Packaging
	1.5.1. <i>Ambalare primară/Primary packing</i>
	1.5.1.2. Capsule moi/Capsules, soft shell
	1.5.1.5. Lichide pentru uz extern /Liquids for external use
	1.5.1.6. Lichide pentru uz intern /Liquids for internal use
	1.5.1.8. Alte forme solide dozate/Other solid dosage forms: comprimate filmate, drajeuri/film-coated tablets, coated tablets
	1.2.1.13. Comprimate/Tablets
	1.5.2. <i>Ambalare secundară / Secondary packing</i>
1.6	Teste pentru controlul calității / Quality control testing
	1.6.2. Microbiologice: fără testul de sterilitate/Microbiological: non-sterility
	1.6.3. Fizico-chimice / Chemical/Physical

Orice restricții sau observații care să clarifice domeniul acestui certificat /Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate: depozitarea materiilor prime, materialelor de ambalare și a produselor finite se face în spațiul din Drumul Gura Bădicului nr. 202-232, sector 3, București. Acest certificat este valabil până în Februarie 2023/storage of raw materials, packaging materials and finished products at the address Drumul Gura Bădicului nr. 202-232, sector 3, București. This GMP certificate is valid up to February 2023.

29/04/2020

Numele, titlul și semnătura persoanei autorizate din
Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din
România
Name and signature of the authorised person of the National Agency for
Medicines and Medical Devices of Romania
Tel.: 0040 21 317 11 02 Fax: 0040 21 316 34 97
Roxana Ștefania STROE, PREȘEDINTE

Semnătura:



Notă: versiunea în limba engleză este versiunea de referință.