

 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
**Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària**

Certificat número
Certificado número
Certificate number

NCF/2343/001/CAT

1/3

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

Part 1

Emès com a conseqüència d'una inspecció dada a terme d'acord amb l'article 111(5) de la Directiva 2001/83/EC i 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 - Espanya 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 y 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 - Espanya 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 with article 111(5) of Directive 2001/83/EC and 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:

INSTITUT QUÍMIC DE SARRIÀ CETS FUNDACIÓ PRIVADA

Via Augusta, 390
08017 BARCELONA

Ha estat inspeccionat d'acord amb el programa d'inspecció estableert i en relació amb l'autorització de laboratori farmacèutic número **6677-E**, emesa d'acord amb l'article 40 de la Directiva 2001/83/EC i article 88 del Reglament (UE) 2019/6 i article 61 del Reglament (UE) 536/2014, incorporada a la legislació nacional següent: 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.

En base a la informació obtinguda en les visites d'inspecció a aquest laboratori, l'última de les quals es va realizar el **març de 2023 (13, 15 i 16)**, es considera que compleix amb els principis i directrius de les Normes de Correcta Fabricació (NCF) estableertes a la Directiva

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

Azucena Carranzo Tomás
Barcelona,

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

Ha sido inspeccionado dentro del programa de inspecciones establecido y en relación con la autorización de laboratorio farmacéutico número **6677-E** de acuerdo con el artículo 40 de la Directiva 2001/83/CE y/ártículo 88 del Reglamento (UE) 2019/6 y 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.

En base a la información obtenida en las visitas de inspección a este laboratorio, la última de ellas realizada en **marzo de 2023 (13, 15 y 16)**, se considera que cumple con los principios i directrices establecidas en la Directiva (UE) 2017/1572¹ y el Reglamento

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

Has been inspected under the inspection programme established in connection with manufacturing authorisation no. **6677-E** in accordance with Article 40 of Directive 2001/83/EC and 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.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **March 2023 (13, 15 and 16)** , it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

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

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



Doc.original signat per:
Clara Pareja Rossell
11/07/2023

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 12/07/2026
Original electrònica / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ

0MSUL3TNU7ISZVOU1B8J3JPPI477AKA7

Data creació còpia:
12/07/2023 11:56:47

Pàgina 1 de 3

 Generalitat de Catalunya
 Departament de Salut
**Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària**

Certificat número
*Certificado número
 Certificate number*

NCF/2343/001/CAT

2/3

(UE) 2017/1572¹ i el Reglament delegat (UE) 2017/1569¹ i la Directiva 91/412/CEE¹.

delegado (UE) 2017/1569¹ y la Directiva 91/412/CEE¹.

Commission Directive 2017/1572/EC¹ and Commission Delegated Regulation (UE) 2017/1569¹ and 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 **3 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 **3 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 **3 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 EudraGMPD 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 EudraGMPD 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 EudraGMPD 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	
1.	Operacions de Fabricació
1.6	Control de qualitat fisicoquímic

Parte 2	
Medicamentos de uso humano Medicamentos de uso veterinario	
1.	Operaciones de Fabricación
1.6	Control de calidad fisicoquímico

Part 2	
Human Medicinal Products Veterinary Medicinal Products	
Manufacturing operations	
Quality control	chemical/physical

Part 2	
Medicaments en investigació clínica d'ús humà	
2.	Importació de medicaments
2.1	Control de qualitat fisicoquímico

Parte 2	
Medicamentos de investigación clínica de uso humano	
Importación de medicamentos	
Control de calidad	fisicoquímico

Part 2	
Human Investigational Medicinal Products	
Importation of medicinal products	
Quality control	chemical/physical

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

Azucena Carranzo Tomás
 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

Doc.original signat per:
 Clara Pareja Rossell
 11/07/2023

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al web csv.gencat.cat fins al 12/07/2026

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MSUL3TNU7ISZVOU1B8J3JPPI477AKA7

Data creació còpia:
 12/07/2023 11:56:47

Pàgina 2 de 3

Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
**Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària**

Certificat número
*Certificado número
Certificate number*

NCF/2343/001/CAT

3/3

Restriccions o aclaracions sobre l'àmbit d'aquest certificat
No

Restricciones o aclaraciones sobre el ámbito de este certificado
No

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate
No

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

Azucena Carranzo Tomás
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

Doc.original signat per:
Clara Pareja Rossell
11/07/2023

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la seva integritat al
web csv.gencat.cat fins al 12/07/2026

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0MSUL3TNU7ISZVOU1B8J3JPPI477AKA7

Data creació còpia:
12/07/2023 11:56:47

Pàgina 3 de 3