

MINISTRY OF HEALTH
NATIONAL AGENCY FOR MEDICINES
AND MEDICAL DEVICES

48, Av. Sanatescu St., Sector 1,
011478 Bucharest
ROMANIA

Phone: +40-21.317.11.02

Fax: +40-21.316.34.97

Certificat Nr./Certificate No: 026/2012/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 from ROMANIA confirms the following:

Fabricantul/The manufacturer: **Î.C.S. EUROFARMACO S.A.**

Adresa locului de fabricație/Site address: MD 2023, Chișinău, Str. Vadul lui Vodă nr.2, Republica Moldova

A fost inspectat în legătură cu autorizația(iile) de punere pe piață care se referă la fabricanți situați în afara Spațiului Economic European în acord cu art. 111(4) al Directivei 2001/83/CE transpusă în legislația națională prin art. 823 alin. 4 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, Titlul XVII, Medicamentul/ Has been inspected in connection with marketing authorisation(s) listing manufacturers located outside of the European Economic Area in accordance with Art. 111(4) of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: art. 823 (4) from Law no. 95/2006 regarding the reform in the field of health. Title XVII, Medicinal product

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest fabricant, ultima fiind efectuată în 2012/10/31, 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 2012/10/31 it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to in 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 în sus și nu mai poate fi luat în considerație dacă de la data acestei inspecții au trecut mai mult de trei ani; după această perioadă trebuie consultată autoritatea emitentă. Autenticitatea acestui certificat poate fi verificată la 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, after which time the issuing authority should be consulted. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

19/12/2012

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 from
Romania

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

Doct. Marius Savu, Președinte

Semnătura:

Ștampila:



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: 026/2012/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	
- operațiile de fabricație autorizate includ fabricația totală și parțială (inclusiv diferite procese de divizare, ambalare sau prezentare), eliberarea și certificarea seriei, depozitarea și distribuția formelor dozate menționate/ <i>authorised manufacturing operations include total and partial manufacturing (including various processes of dividing up, packaging or presentation), batch release and certification, storage and distribution of specified dosage forms unless informed to the contrary;</i>	
- testele pentru controlul calității și/sau activitățile de eliberare și certificare a seriei, atunci când nu există operații de fabricație, trebuie menționate la articolele respective/ <i>quality control testing and/or release and batch certification activities without manufacturing operations should be specified under the relevant items;</i>	
- în cazul în care compania este implicată în fabricația produselor pentru care există cerințe speciale (de ex. produse radiofarmaceutice sau medicamente conținând peniciline, sulfonamide, citotoxice, cefalosporine, substanțe cu acțiune hormonală sau ingrediente active potențial periculoase), aceasta trebuie menționată la tipul de produs și forma dozată respective/ <i>if the company is engaged in manufacture of products with special requirements (e.g. radiopharmaceuticals or products containing penicillin, sulphonamides, cytotoxics, cephalosporins, substances with hormonal activity or other or potentially hazardous active ingredients) this should be stated under the relevant product type and dosage form.</i>	
1.2	Produse nesterile/Non-sterile products
	<i>1.2.1. Produse nesterile/ Non-sterile products</i>
	<i>1.2.1.6. Lichide pentru uz intern /Liquids for internal use</i>
1.6	Teste pentru controlul calității / Quality control testing
	<i>1.6.3. Fizico-chimice/Chemical/Physical</i>

Orice restricții sau observații care să clarifice domeniul acoperit de acest certificat/*Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate: se efectuează operații de fabricație totală pentru produse nesterile – lichide pentru uz intern – siropuri/total manufacturing operations are carried out for non sterile products - syrups).*

19/12/2012

Numele, titlul și semnătura persoanei autorizate din
Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor
Medicale din România
*Name and signature of the authorized person of the
National Agency for Medicines and Medical Devices from
Romania*

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

