



Główny Inspektor Farmaceutyczny

IWP.N.405.2.2020.DC.1

WTC/0108_02_01/137

CERTYFIKAT GMP

Część 1

Wydany na podstawie inspekcji przeprowadzonej zgodnie z Art. 111(5) Dyrektywy 2001/83/EC z późn. zm.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

/Organ Kompetentny/

potwierdza co następuje:

wytwórca i importer

AFLOFARM FARMACJA POLSKA Sp. z o.o.

ul. Partyzancka 133/151, 95-200 Pabianice, POLSKA

miejsce prowadzenia działalności

AFLOFARM FARMACJA POLSKA Sp. z o.o.

ul. Szkolna 31, 95-054 Ksawerów, POLSKA

był poddany inspekcji zgodnie z ogólnokrajowym programem inspekcji w związku z zezwoleniem na wytwarzanie lub import nr **051/0108/15** i zgodnie z Art. 40 Dyrektywy 2001/83/EC implementowanej do ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 944).

Na podstawie inspekcji przeprowadzonej w dniach **07-11/09/2020** stwierdzono, że wytwórca i importer spełnia wymagania Dobrej Praktyki Wytwarzania zawarte w Dyrektywie 2003/94/EC.

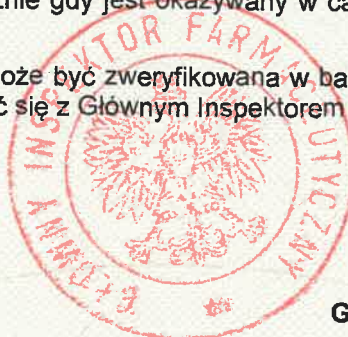
Certyfikat ten jest potwierdzeniem zgodności warunków wytwarzania i importu z wymaganiami Dobrej Praktyki Wytwarzania, stwierdzonej w czasie trwania wyżej wymienionej inspekcji. Certyfikat nie może być wykorzystywany do potwierdzania statusu GMP po upływie 3 lat od daty ostatniego dnia inspekcji. Jednakże okres ważności może być skrócony jeżeli tak wynika z zarządzania analizą ryzyka, poprzez zamieszczenie stosownych uwag w polu zalecenia lub uwagi wyjaśniające.


Certyfikat jest ważny wyłącznie gdy jest okazywany w całości, na którą składają się część 1 i 2 wraz ze wszystkimi stronami.

Autentyczność certyfikatu może być zweryfikowana w bazie EudraGMP. Jeżeli certyfikat nie jest w niej dostępny należy skontaktować się z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym.

data: **2020 -12- 0 4**

Główny Inspektorat Farmaceutyczny
ul. Senatorska 12, 00-082 Warszawa, Polska
Tel. +48 22 635 99 51, fax. +48 22 635 99 57




Paweł Piotrowski
Główny Inspektor Farmaceutyczny

Część 2

Produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi

1 OPERACJE WYTWÓRCZE

1.2 Produkty niesterylne

1.2.1 Produkty niesterylne

- 1.2.1.1 Kapsułki, twarda powłoka
- 1.2.1.8 Inne postaci stałe: proszki
- 1.2.1.12 Czopki
- 1.2.1.13 Tabletki

1.2.1.17 Inne niesterylne produkty: surowce farmaceutyczne przeznaczone do sporządzania leków recepturowych i aptecznych

1.2.2. Certyfikacja serii

1.4 Inne produkty lub operacje wytwórcze

1.4.1 Wytwarzanie

- 1.4.1.1 Produkty lecznicze roślinne

1.5 Pakowanie

1.5.1 Pakowanie w opakowania bezpośrednie

- 1.5.1.1 Kapsułki, twarda powłoka
- 1.5.1.8 Inne postaci stałe: proszki
- 1.5.1.11 Postaci półstałe
- 1.5.1.12 Czopki
- 1.5.1.13 Tabletki

1.5.1.17 Inne niesterylne produkty: surowce farmaceutyczne przeznaczone do sporządzania leków recepturowych i aptecznych

1.5.2 Pakowanie w opakowania zewnętrzne

1.6 Badania w kontroli jakości

1.6.2 Badania mikrobiologiczne: produkty niesterylne

1.6.3 Badania fizykochemiczne

data: 2020 -12- 04

Główny Inspektorat Farmaceutyczny
ul. Senatorska 12, 00-082 Warszawa, Polska
Tel. +48 22 635 99 51, fax. +48 22 635 99 57



Paweł Piotrowski
Paweł Piotrowski
Główny Inspektor Farmaceutyczny

2 IMPORT PRODUKTÓW LECZNICZYCH	
2.1	Badania w kontroli jakości importowanych produktów leczniczych
	2.1.2 Badania mikrobiologiczne: produkty niesterylne 2.1.3 Badania fizykochemiczne
2.2	Certyfikacja serii importowanych produktów leczniczych
	2.2.2 Produkty niesterylne
2.3	Inna działalność importowa
	2.3.1 Fizyczne miejsce importu 2.3.2 Import produktów pośrednich poddawanych dalszym operacjom wytwórczym: tabletki luzem

Zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające dotyczące zakresu certyfikatu:

Punkty 1.2.1.1, 1.2.1.8, 1.2.1.12, 1.2.1.13, 1.5.1.1, 1.5.1.8, 1.5.1.11, 1.5.1.12, 1.5.1.13 obejmują również produkty zawierające substancje silnie działające.

Punkty 1.2.1.1, 1.2.1.13, 1.5.1.1, 1.5.1.13 obejmują również produkty zawierające substancje powodujące alergie lub reakcje nietolerancji.

Certyfikat został wydany na podstawie inspekcji zdalnej.

data: 2020 -12- 04