



IWSF.405.72.2021.IP.3  
WTC/0108\_03\_02/196

**CERTYFIKAT GDP DYSTRYBUTORA SUBSTANCJI CZYNNYCH  
WYKORZYSTYWANYCH JAKO MATERIAŁY WYJŚCIOWE  
PRZEZNACZONE DO WYTWARZANIA PRODUKTÓW LECZNICZYCH**

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:

importer substancji czynnej

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

był poddany inspekcji zgodnie z Art. 111(1) Dyrektywy 2001/83/EC implementowanej do ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) w związku numerem wpisu do rejestru **84/WTC0108/API/15**.

Na podstawie inspekcji przeprowadzonej w dniach **18–21/05/2021** stwierdzono, że importer substancji czynnej spełnia wymagania Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej zawarte w artykule 47 Dyrektywy 2001/83/EC.

Certyfikat ten jest potwierdzeniem zgodności warunków importu z wymaganiami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej, stwierdzonej w czasie trwania wyżej wymienionej inspekcji. Certyfikat nie może być wykorzystywany do potwierdzania statusu GDP po upływie pięciu 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.

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

Zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające dotyczące zakresu certyfikatu:

**Certyfikat został wydany na podstawie inspekcji zdalnej.**



Główny Inspektor Farmaceutyczny

*Ewa Krajewska*  
**Ewa Krajewska**