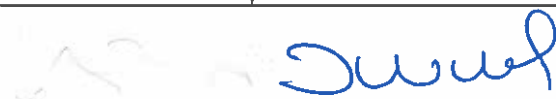


**CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BPM/GMP DE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS**

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER**

**Parte 1 / Part 1**

<p>La autoridad competente de Chile, Departamento Agencia Nacional de Medicamentos, del Instituto de Salud Pública de Chile, certifica lo siguiente:</p> <p>El laboratorio farmacéutico <b>Synthon Chile Ltda.</b> en su planta ubicada en El castaño Nº 145, Lampa, Santiago, Chile, ha sido inspeccionado, dentro del programa nacional de inspecciones y cuenta con autorización de laboratorio farmacéutico cuyo funcionamiento fue autorizado por el Departamento Agencia Nacional de Medicamentos del Instituto de Salud Pública de Chile, mediante Resolución Nº 4525 del 22 de Noviembre de 2016, de acuerdo a lo establecido en el D.S. Nº 3/2010, del Ministerio de Salud y Guía de Inspecciones de Buenas Prácticas de Manufactura (GMP) para la Industria de Productos Farmacéuticos.</p> <p>En base a la información obtenida en las visitas inspectivas a este laboratorio, se considera que el mismo cumple con los principios y directrices de las Buenas Prácticas de Manufactura establecidas en la Norma Técnica Nº 127, aprobada mediante Decreto Exento Nº 159/2013<sup>1</sup> del Ministerio de Salud.</p> <p>Este certificado refleja la situación de la planta de fabricación al momento de la inspección de fecha Agosto de 2016, y no puede considerarse que acredite el cumplimiento si han transcurrido más de tres años desde la fecha de dicha inspección.</p> <p>Sin embargo, el periodo de validez puede ser reducido o extendido, según principios de gestión de análisis de riesgo, lo que si corresponde, queda establecido en el campo de anotaciones de Restricciones y Aclaraciones de este documento.</p> <p>El presente certificado es válido solamente si es presentado con todas sus páginas y con sus Partes 1 y 2.</p> <p>La autenticidad de este certificado puede ser verificada con la autoridad emisora, Departamento Agencia Nacional de Medicamentos, del Instituto de Salud Pública de Chile.</p> <p><sup>1</sup> Estos requisitos están basados en los Informes Técnicos del Comité de Expertos de la OMS en Especificaciones para las Preparaciones Farmacéuticas TRS 908, Informe 37 y siguientes en lo que corresponden.</p>	<p>The competent authority of Chile, National Drug Agency Department of the Public Health Institute of Chile, confirms the following:</p> <p>The manufacturer <b>Synthon Chile Ltda.</b> site address El castaño Nº 145, Lampa, Santiago, Chile, has been inspected under the national inspection programme and holds a medicinal product manufacturing authorization, which has been authorized by Resolution Nº 4525 on November 22, 2016 of the National Agency Department for Medicines of the Public Health Institute of Chile in accordance with D.S. No. 3/2010, of the Ministry of Health and the Inspections' Guide to Good Manufacturing Practices (GMP) for Pharmaceutical Industry.</p> <p>From the knowledge gained during inspections of this manufacturer, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practices laid down in the Technical Standards No. 127, approved by Decree No. 159/2013<sup>1</sup> of the Ministry of Health.</p> <p>This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection conducted on August/2016 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.</p> <p>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.</p> <p>This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.</p> <p>The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority, the National Drug Agency Department, of the Public Health Institute of Chile.</p> <p><sup>1</sup> These requirements are based on the Technical Report Series of the WHO Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations TRS 908, 37<sup>th</sup> Report and following in what correspond</p>
--	---



Parte 2 / Part 2

Medicamentos de uso humano **	Human medicinal products
-------------------------------	--------------------------

1.- ACTIVIDADES DE FABRICACIÓN - MEDICAMENTOS / MANUFACTURING OPERATIONS - MEDICINAL PRODUCTS

<b>1.1</b>	<b>Productos estériles / Sterile products</b>	
1.1.1	Preparados asépticamente (operaciones de procesado para las siguientes formas farmacéuticas) / <i>Aseptically prepared (processing operations for the following dosage forms):</i>	
1.1.1.3	Semisólidos	<i>Semi-solids</i>
	Geles asépticos	<i>aseptic gels</i>
1.1.1.4	Líquidos de pequeño volumen	<i>Small volumen liquids</i>
	Soluciones inyectables en jeringas prellenadas	<i>Injectable solutions in prefilled syringes</i>
1.1.3	Certificación de lote / <i>Batch certification</i>	
<b>1.2</b>	<b>Productos no estériles / Non-sterile products</b>	
1.2.1	Productos no estériles (operaciones de procesado para las siguientes formas farmacéuticas) / <i>Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms):</i>	
1.2.1.1	Cápsulas cubierta duras	<i>Capsules, hard shell</i>
1.2.1.5	Líquidos para uso externo	<i>Liquids for external use</i>
	Soluciones para colutorio.	<i>Mouthwash solution.</i>
1.2.1.6	Líquidos para uso interno	<i>Liquids for internal use</i>
	Jarabes, Suspensiones, Soluciones para gotas orales.	<i>Syrups, Oral Suspensions, Solutions for oral drops.</i>
1.2.1.8	Otras formas farmacéuticas sólidas	<i>Other solid dosage forms</i>
	Polvos, Granulados.	<i>Powders, Granules.</i>
1.2.1.11	Semisólidos	<i>Semi-solids</i>
	Cremas, Ungüentos, Pastas, Geles.	<i>Creams, Ointments, Pastes, Gels.</i>
1.2.1.13	Comprimidos (tabletas)	<i>Tablets</i>
	Comprimidos, Comprimidos recubiertos, Grageas.	<i>Tablets, Coated tablets, Sugar coated tablet</i>
1.2.2	Certificación de lote / <i>Batch certification</i>	
<b>1.4</b>	<b>Otros productos o actividades productivas / Other products or manufacturig activity</b>	
1.4.1	Fabricación de: / <i>Manufacture of:</i>	
1.4.1.3	Otros	<i>Other products</i>
	Productos Inmunosupresores.	<i>Immuno-suppresives products.</i>
<b>1.5</b>	<b>Envase-empaque / Packaging</b>	
1.5.1	Envase-empaque primario / <i>Primary packaging</i>	
1.5.1.1	Cápsulas cubierta dura	<i>Capsules, hard Shell</i>
1.5.1.2	Cápsulas cubierta blanda	<i>Capsules, soft Shell</i>
1.5.1.5	Líquidos para uso externo	<i>Liquids for external use</i>
1.5.1.6	Líquidos para uso interno	<i>Liquids for internal use</i>
1.5.1.8	Otras formas farmacéuticas sólidas	<i>Other solid dosage forms</i>
1.5.1.11	Semisólidos	<i>Semi-solids</i>
1.5.1.13	Comprimidos (tabletas)	<i>Tablets</i>
1.5.1.17	Otros productos medicinales (medicamentos) no estériles	<i>Other non-sterile medicinal products</i>
	Productos Inmunosupresores.	<i>Immuno-suppresives products.</i>
1.5.2	Envase - empaque secundario / <i>Secondary packaging</i>	

<b>1.6</b>	<b>Control de calidad / Quality control testing</b>
	1.6.1 Microbiológico: Estéril / <i>Microbiological: Sterility</i>
	1.6.2 Microbiológico: no estéril / <i>Microbiological: non-sterility</i>
	1.6.3 Químico/Físico / <i>Chemical / Physical</i>

**2.- IMPORTACIÓN DE MEDICAMENTOS \* / IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS**

<b>2.1</b>	<b>Control de calidad de medicamentos importados / Quality control testing of imported medicinal products</b>
	2.1.1 Microbiológico: Estéril / <i>Microbiological: Sterility</i>
	2.1.2 Microbiológico: no estéril / <i>Microbiological: non-sterility</i>
	2.1.3 Químico/Físico / <i>Chemical / Physical</i>

<b>2.2</b>	<b>Certificación de lotes de medicamentos importados / Batch certification of imported medicinal products</b>
	2.2.1 Productos estériles / <i>Sterile products</i>
	2.2.1.2 Esterilizados terminalmente (en forma terminal) / <i>Terminally sterilised</i>
	2.2.2 Productos no estériles / <i>Non - sterile products</i>

<b>2.3</b>	<b>Otras actividades de importación / Other importation activities</b>
	2.3.1 Sitio físico de la importación / <i>Site of physical importation</i> El Castaño Nº 145, Valle Grande, Lampa, Santiago
	2.3.2 Importación de productos intermedios que requieren posterior procesado / <i>Importation of intermediate which undergoes further processing</i> Ampollas, Frascos ampolla. <i>Ampoule, Vial bottles.</i>
	2.3.3 Otros / <i>Others</i> Materias primas, Graneles (ej: comprimidos, <i>Starting materials, bulk products (e.g. tablets, capsules),</i> Productos farmacéuticos semi <i>capsules), semi-finished products, finished terminados, Productos farmacéuticos terminados.</i>

\* Anotaciones de restricciones o aclaraciones relativas al alcance de este certificado (\*\*) / *Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:*

No hay / *No restrictions*

Santiago,

14 FEB. 2017



JEFE  
SUBDEPTO. INSPECCIONES  
JEANNETTE WUTH BASCUÑÁN  
JEFE SUBDEPARTAMENTO DE INSPECCIONES  
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS  
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE