



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA SANITÀ ANIMALE E DEI FARMACI VETERINARI
UFFICIO 5

Certificato/Certificate N.: **NBF/48/2020/V**

**CERTIFICATO DI CONFORMITA' ALLE NBF
DI UN PRODUTTORE**

Parte 1

Emesso, in seguito ad un'ispezione, ai sensi dell' Art. 80, paragrafo 5 della Direttiva 2001/82/CE e successive modifiche

L'autorità competente dell'Italia dichiara che:
Il produttore **LAB-ANALYSIS S.R.L.**
Indirizzo del sito **Via Europa, 5 - 27041 CASANOVA LONATI (PV)**

E' stato ispezionato secondo il programma nazionale delle ispezioni in relazione all'autorizzazione alla produzione n.15/2011/V ai sensi dell' Art. 44 della Direttiva 2001/82/CE recepito dalla seguente legislazione nazionale Art. 46 del decreto legislativo 193/2006 del 4 aprile 2006 e successive modifiche.

Dalle risultanze emerse durante la più recente ispezione effettuata dal 15/11/2019 al 17/11/2019, si considera che il produttore operi in conformità ai requisiti delle Norme di Buona Fabbricazione¹ riferiti ai principi e linee guida delle Norme di Buona Fabbricazione definiti nella Direttiva 91/412/CEE.

Questo certificato riflette lo stato del sito di produzione al momento dell'ispezione sopra citata e non vi si deve fare affidamento al fine di definire lo stato di conformità alle Norme di Buona Fabbricazione qualora siano trascorsi più di tre anni dalla data dell'ispezione.

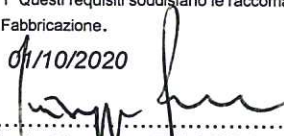
Tuttavia, tale validità può essere ridotta o estesa dall'Autorità Regolatoria sulla base di una valutazione del rischio inserendo una nota nel campo Restrizioni e Chiarimenti .

Questo certificato è valido solo se presenti tutte le pagine ed entrambi le Parti 1 e 2.

L'autenticità di questo certificato può essere verificata su EudraGMDP. Se il certificato non è presente, si prega di contattare l'Autorità competente responsabile del rilascio.

¹ Questi requisiti soddisfano le raccomandazioni dell' OMS in materia di Norme di Buona Fabbricazione.

01/10/2020


Dott. Giuseppe RUOCCO
Segretario Generale – Chief Medical Officer
Ministero della salute – Italia / Ministry of Health - Italy
Viale G. Ribotta, 5 – ROMA
Tel. +39 06 59946945
Numero telefax/Telefax number: +390659946217

Mod. SI-06.4 rev. 8

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE
OF A MANUFACTURER**

Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art.80(5) of Directive 2001/82/EC as amended

The competent authority of Italy confirms the following:
The manufacturer **LAB-ANALYSIS S.R.L.**
Site address **Via Europa, 5 - 27041 CASANOVA LONATI (PV)**

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. 15/2011/V in accordance with Art. 44 of Directive 2001/82/EC transposed in the following national legislation: Art. 46 of legal decree 193/2006 as amended

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted from 15/11/2019 to 17/11/2019 it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements¹ referred to in the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 91/412/EEC.

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.

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.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

¹ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO





Ministero della Salute

Parte 2

Part 2

Medicinali ad uso veterinario		Veterinary Medicinal Products
Parte 1 - ATTIVITA' DI PRODUZIONE		Parte 1 - MANUFACTURING OPERATIONS
1.6	Test per il controllo di qualita'	Quality control testing
	1.6.1 Microbiologici: sterilita'	1.6.1 Microbiological: sterility
	1.6.2 Microbiologici: diversi dalla sterilita'	1.6.2 Microbiological: non-sterility
	1.6.3 Chimico/Fisici	1.6.3 Chemical/Physical
	1.6.4 Biologici	1.6.4 Biological

Qualunque restrizione o commento di chiarificazione relativi allo scopo di questo certificato:

L'ispezione, cui si fa riferimento nel presente certificato, è stata condotta dall'Ufficio competente per i medicinali ad uso umano (AIFA).

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

The inspection mentioned above is referred to inspection carried out by office in charge of human medicinal products (AIFA).

01/10/2020



.....
 Dott. Giuseppe RUOCCO
 Segretario Generale – Chief Medical Officer
 Ministero della salute – Italia / Ministry of Health - Italy
 Viale G. Ribotta, 5 – ROMA
 Tel. +39 06 59946945
 Numero telefax/Telefax number: +390659946217