



MINISTERIO DE LA GOBERNACION
DIRECCION GENERAL DE SANIDAD
SUBDIRECCION GENERAL DE FARMACIA

31 - CG



Haciendo uso de las atribuciones que me están conferidas y en cumplimiento de lo dispuesto en la Base XVI de la Ley de Sanidad y en el decreto de 10 de agosto de 1963.

AUTORIZO para su preparación y venta la especialidad

CUPRIPEN

a nombre de Laboratorios RUBIO, S.A.

domiciliado en Barcelona

calle Berlinés, nº 39, inscrita

el día 17 de octubre de 1975 con el núm. 53.172

en la forma fca. Cápsulas y en envases

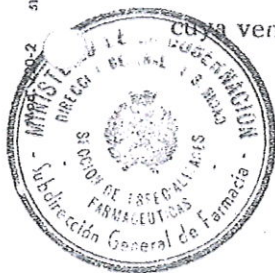
de 24 cápsulas al precio de 700,-- pts.

»		»	
»		»	
»		»	
»		»	
»		»	
»		»	

cuya venta será **«CON RECETA MEDICA»**

Madrid, 17 de octubre de 1975

EL DIRECTOR GENERAL DE SANIDAD,



IMPUESTOS NO
INCLUIDOS



Queda hecha constancia en esta Sección.

El Jefe de la Sección,

V.º B.º

El Subdirector General de Farmacia,



Esta autorización deberá de convalidarse cada cinco años, a p de la fecha de inscripción, sin cuyo requisito quedará anulada automáticamente.

Esta concesión es independiente de la autorización que, derivada de la misma, pueda corresponderle al Ministerio de Industria (art. 17 del Decreto 21-III-70).



Competent Regional Authority. Dirección de Regulación, Planificación y Recursos Sanitarios. Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya

CERTIFICATE NUMBER : *NCF/2102/001/CAT*

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER ^{1, 2}

Part 1

Issued following an inspection in accordance with :
Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended
Art. 15 of Directive 2001/20/EC

The competent authority of Spain confirms the following:

The manufacturer : **LABORATORIOS RUBIÓ, S.A.**

Site address : **Industria, 29 - Pol. Ind. Comte De Sert, Castellbisbal, Barcelona, 08755, Spain**

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. **0402** in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC and Art. 13 of Directive 2001/20/EC .

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **2019-06-13** , it is considered that it complies with :

- The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC ³

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 The certificate referred to in paragraph 111(5) of Directive 2001/83/EC and 80(5) of Directive 2001/82/EC, shall also be required for imports coming from third countries into a Member State.

² Guidance on the interpretation of this template can be found in the Help menu of EudraGMDP database.

³ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.



Part 2

1 MANUFACTURING OPERATIONS	
1.1	Sterile products
	<i>1.1.3 Batch certification</i>
1.2	Non-sterile products
	<i>1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)</i> 1.2.1.1 Capsules, hard shell 1.2.1.8 Other solid dosage forms 1.2.1.13 Tablets
	<i>1.2.2 Batch certification</i>
1.5	Packaging
	<i>1.5.1 Primary Packaging</i> 1.5.1.1 Capsules, hard shell 1.5.1.8 Other solid dosage forms 1.5.1.13 Tablets
	<i>1.5.2 Secondary packaging</i>
1.6	Quality control testing
	<i>1.6.2 Microbiological: non-sterility</i> <i>1.6.3 Chemical/Physical</i>

Clarifying remarks (for public users)

[F/HV]Manufacture and storage of products with narcotics/psicotropics is authorized.; [F/I]Manufacture and storage of products with narcotics/psicotropics is authorized.;



2021-02-10

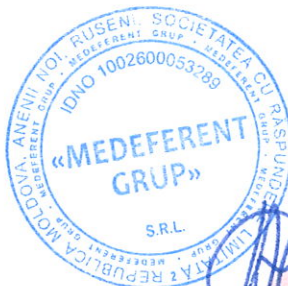
Name and signature of the authorised person of the
Competent Authority of Spain

Confidential

**Competent Regional Authority. Dirección de Regulación,
Planificación y Recursos Sanitarios. Departamento de
Salud. Generalitat de Catalunya**

Tel: Confidential

Fax: Confidential



 Generalitat de Catalunya
Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació
i Regulació Sanitària

Certificat número
Certificado número
Certificate number
NCF/2102/001/CAT

1/2

**Certificat de compliment de les
normes de correcta fabricació
de medicaments (NCF) d'un
fabricant**

Part 1

Emès com a conseqüència d'una inspecció duta a terme d'acord amb l'article 111(5) de la Directiva 2001/83/EC i article 15 de la Directiva 2001/20/CE.

L'autoritat competent de la Generalitat de Catalunya - Espanya certifica que:

El laboratori farmacèutic, en la planta que s'indica a continuació:

**Certificado de cumplimiento
de las normas de correcta
fabricación de medicamentos
(NCF) de un fabricante**

Parte 1

Emitido en virtud de una inspección según el artículo 111(5) de la Directiva 2001/83/CE y artículo 15 de la Directiva 2001/20/CE.

La autoridad competente de la Generalitat de Catalunya - España certifica que:

El laboratorio farmacéutico, en la planta que se indica a continuación:

**Certificate of Good
Manufacturing Practices
(GMP) compliance of a
manufacturer**

Part 1

Issued following an inspection in accordance with article 111(5) of Directive 2001/83/EC and article 15 of Directive 2001/20/CE.

The competent authority of the Government of Catalonia - Spain certifies that:

The manufacturer, in its site address indicated below:

LABORATORIOS RUBIO, SA

C/. Indústria, 29
Pol. Ind. Comte de Sert
08755 CASTELLBISBAL (Barcelona)

Ha estat inspeccionat d'acord amb el programa d'inspecció establert i en relació amb l'autorització de laboratori farmacèutic número **852-E**, emesa d'acord amb l'article emesa d'acord amb l'article 40 de la Directiva 2001/83/EC i l'article 13 de la Directiva 2001/20/EC, incorporades a la legislació nacional següent: articles 63 i 108 del Reial decret legislatiu 1/2015 i Reial decret 824/2010.

A partir de la informació obtinguda en les visites d'inspecció a aquest laboratori, l'última de les quals es va realitzar el **juny de 2019 (13, 14, 17 i 18)**, es considera que compleix els requisits establerts a les Normes de Correcta Fabricació (NCF) ¹ a les quals es fa referència en els principis i directrius de les Normes de Correcta Fabricació establertes en la Directiva 2003/94/CE¹.

¹ Aquests requisits compleixen les NCF de la OMS / Estos requisitos cumplen las NCF de la OMS / These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO

Ha sido inspeccionado dentro del programa de inspecciones establecido y en relación con la autorización de laboratorio farmacéutico número **852-E**, de acuerdo con el artículo 40 de la Directiva 2001/83/EC y el artículo 13 de la Directiva 2001/20/EC, incorporadas en la siguiente legislación nacional: artículos 63 y 108 del Real decreto legislativo 1/2015 y Real decreto 824/2010.

En base a la información obtenida en las visitas de inspección a este laboratorio, la última de ellas realizada en **junio de 2019 (13, 14, 17 y 18)**, se considera que cumple con los requisitos establecidos en las Normas de Correcta Fabricación a las que se hace referencia en los principios y directrices de las Normas de Correcta Fabricación establecidas en la Directiva 2003/94/CE¹.

Has been inspected under the inspection programme established in connection with manufacturing authorisation no. **852-E** in accordance with Article 40 of Directive 2001/83/EC and article 13 of Directive 2001/20/EC, transposed in the following national legislation: articles 63 and 108 of Royal legislative decree 1/2015 and Royal decree 824/2010.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **June 2019 (13, 14, 17 and 18)**, 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 2003/94/CE¹.

Nom i signatura de la persona autoritzada del
Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya
- Espanya

Maria Sardà Reventós

Directora general d'Ordenació i Regulació Sanitària
Barcelona,

Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària
Travessera de les Corts, 131-159 (pavelló Ave Maria)
08028 Barcelona

Nombre y firma de la persona autorizada del
Departamento de Salud de la Generalitat de
Catalunya - España

Name and signature of the authorised person
of the Ministry of Health of Government of
Catalonia - Spain



Tel. 93 556 61 62
Fax. 93 227 29 90





Doc. original signat per:
Maria Sarda Raventos
10/02/2021

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la integritat d'aquest document a l'adreça web csv.gencat.cat

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0A77RUOC9JIUJ2GW4DZBBJWGY7E5GXNV

Data creació còpia:
10/02/2021 21:25:00

Data caducitat còpia:
10/02/2024 00:00:00

Pàgina 1 de 2

Aquest certificat reflexa la situació de la planta de fabricació en la data en què es va fer la inspecció citada abans, i no pot considerar-se que acrediti el compliment si han transcorregut més de tres anys des de la data de dita inspecció. Passat aquest temps, ha de consultar-se la validesa del certificat amb l'autoritat emissora.

Este certificado refleja la situación de la planta de fabricación en la fecha en que se efectúa la inspección antes citada, y no puede considerarse que acredite el cumplimiento si han transcurrido más de tres años desde la fecha de dicha inspección. Pasado ese periodo, deberá consultarse con la autoridad emisora sobre la validez del certificado.

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.

L'autenticitat d'aquest certificat pot ser verificada consultant l'autoritat emissora.

La autenticidad de este certificado puede ser verificada con la autoridad emisora.

The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Part 2	
Medicaments d'ús humà	
Medicamentos de uso humano	
Human Medicinal Products	
Medicamentos de uso humano	
1. Operacions de Fabricació	
1.1	Productes estèrils Certificació de lots
1.2	Productes no estèrils: Càpsules dures Comprimits Altres formes farmacèutiques sòlides
1.2.2	Certificació de lots
1.5	Condicionament
1.5.1	Condicionament primari: Càpsules dures Comprimits Altres formes farmacèutiques sòlides
1.5.2	Condicionament secundari
1.6	Control de qualitat
	físicoquímico microbiològic: no estèril

Restriccions o aclaracions sobre l'àmbit d'aquest certificat
Inclou la fabricació i emmagatzematge de medicaments amb narcòtics / psicòtrops

Parte 2	
Medicamentos de uso humano	
Medicamentos de uso humano	
Human Medicinal Products	
Medicamentos de uso humano	
Operaciones de Fabricación	
	Productos estériles Certificación de lotes
	Productos no estériles: Cápsulas duras Compridos Otras formas farmacéuticas sólidas
	Certificación de lotes
	Acondicionamiento
	Acondicionamiento primario: Cápsulas duras Compridos Otras formas farmacéuticas sólidas
	Acondicionamiento secundario
	Control de calidad
	físicoquímico microbiológico: no estéril

Restricciones o aclaraciones sobre el ámbito de este certificado
Incluye la fabricación y el almacenamiento de medicamentos con narcóticos / psicótrrops

Part 2	
Human Medicinal Products	
Human Medicinal Products	
Human Medicinal Products	
Manufacturing operations	
	Sterile products: Batch certification
	Non-sterile products: Capsules – hard shell Tablets Other solid dosage forms
	Batch certification
	Packaging
	Primary packaging: Capsules – hard shell Tablets Other solid dosage forms
	Secondary packaging
	Quality control testing
	chemical/Physical microbiological: non-sterility

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate
It includes the manufacture and storage of products with narcotics / psychotropics

Nom i signatura de la persona autoritzada del
Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya
– Espanya

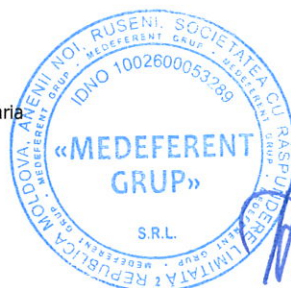
Nombre y firma de la persona autorizada del
Departamento de Salud de la Generalitat de
Catalunya - España

Name and signature of the authorised person
of the Ministry of Health of Government of
Catalonia - Spain

Maria Sardà Reventós

Directora general d'Ordenació i Regulació Sanitària
Barcelona,

Departament de Salut
Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària
Travessera de les Corts, 131-159 (pavelló Ave Maria)
08028 Barcelona



Telf. 93 556 61 62
Fax. 93 227 29 90



Doc. original signat per:
Maria Sarda Raventos
10/02/2021

Document electrònic garantit amb signatura electrònica. Podeu verificar la integritat
d'aquest document a l'adreça web csv.gencat.cat

Original electrònic / Còpia electrònica autèntica

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ



0A77RUOC9JIUJ2GW4DZBBJWGY7E5GXNV

Data creació còpia:
10/02/2021 21:25:00

Data caducitat còpia:
10/02/2024 00:00:00

Pàgina 2 de 2