



**DIPARTIMENTO DI PREVENZIONE
CENTRO VACCINALE COVID-19 AVERSA**

PO Aversa via Gramsci – 81031 Aversa - tel./fax 081 8149730 mail: maria.deluca@aslcaserta.it

AsI CE Prot. n. 1152238/UOPC1835 del 08-07-2021



CERTIFICATO PRATICA DI FABBRICAZIONE

CERTIFICATO DI BUONE PRATICHE DI FABBRICAZIONE

Il presente certificato viene rilasciato a seguito delle ispezioni effettuate presso la ditta Gruppo Farmaimpresa srl, con sede legale in via cipro 1 – 25124 Brescia (BS) Italia, presso lo stabilimento sito in via II dietrocorte zona industriale PIP lotto 15 81030 Teverola (CE) Italia, per la verifica dell'applicazione alle seguenti normative:

- Regolamento CE n. 178/2002 del 28 gennaio 2002 e successivi aggiornamenti
- Regolamento CE n. 852/2004 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 29 aprile 2004 sull'igiene dei prodotti alimentari e successivi aggiornamenti.

L' Autorità Competente conferma che il produttore Gruppo Farmaimpresa srl, con stabilimento di produzione sita in sita in via II dietrocorte zona industriale PIP lotto 15 81030 Teverola (CE), in accordo ai regolamenti sopra citati, opera in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione per le operazioni di seguito autorizzate:

Determinazione Regione Campania n. 249 del 16/07/2020: Autorizzazione alla produzione e al confezionamento di integratori alimentari utilizzati per il consumo umano

CATEGORIA	PRODOTTI
Cat. I - Integratori Alimentari - Stabilimento di Produzione - Codice Sanco PP	integratori alimentari in capsule, compresse e tavolette, fialoidi, polveri, bustine, sciroppi, gel, olii ed emulsioni, forma solida e liquida
Cat. I - Integratori Alimentari - Centro di Confezionamento - Codice Sanco EPC	integratori alimentari in capsule, compresse e tavolette, fialoidi, polveri, bustine, sciroppi, gel, olii ed emulsioni, forma solida e liquida

Lo stabilimento riconosciuto e iscritto nel Sistema Integrato per gli Scambi, per le Importazioni e le Strutture (S.INTE.S.I.S.) del Ministero della Salute, per lo svolgimento delle sottostanti attività ricadenti nel campo di applicazione del D. Lg.vo 111/1992, con il seguente numero di riconoscimento:

CE IT AIP150 64

La presente attestazione è valida salvo revoca da parte dell' Autorità Competente che l'ha sottoscritta e non oltre 24 mesi dall'ultima ispezione, effettuata in data 07/07/2021



**REGIONE CAMPANIA ASL CE
DIPARTIMENTO DI PREVENZIONE**
La Responsabile U.O.P.C. Ambito I DS 17-18
Dr.ssa Maria De Luca



**DIPARTIMENTO DI PREVENZIONE
CENTRO VACCINALE COVID-19 AVERSA**

PO Aversa via Gramsci – 81031 Aversa - tel./ fax 081 8149730 mail: maria.deluca@aslcaserta.it

Asl CE Prot. n. 1152238/UOPC1835 del 08-07-2021



CERTIFICATO PRATICA DI FABBRICAZIONE

CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICE

This certificate is issued following inspections carried out at the company Gruppo Farmaimpresa srl, with registered office in via cipro 1 - 25124 Brescia (BS) Italy, at the manufacturing plant located in via II dietrocorte zona industriale PIP lotto 15 81030 Teverola (CE) Italy, to certify the application of the following regulations:

- EC European Commission Regulation No 178/2002 of 28 January 2002 and subsequent updates
- European Regulation (EC) No 852/2004 of the European Parliament and of the Council of 29 April 2004 on the hygiene of foodstuffs and subsequent updates.

The Competent Authority confirms that the manufacturer Gruppo Farmaimpresa srl, with manufacturing plant located in via II dietrocorte zona industriale PIP lotto 15 81030 Teverola (CE), in accordance with the above mentioned regulations, works in compliance with the Good Manufacturing Practices for the operations authorised below:

Determination Regione Campania n. 249 of 16/07/2020: Authorisation to the manufacturing and to the packaging of food supplements used for human consumption

CATEGORY	PRODUCTS
Cat. I - Food supplements - Production site - Sanco PP Code	food supplements in capsules, tablets, ampoules, powders, sachets, syrups, gels, oils and emulsions, solid and liquid form
Cat. I - Food supplements - Packaging Centre - Sanco Code EPC	food supplements in capsules, tablets, ampoules, powders, sachets, syrups, gels, oils and emulsions, solid and liquid form

The approved manufacturing plant is registered in the Integrated System for Exchanges, Imports and Facilities (S.INTE.S.I.S.) of the Ministry of Health, for the performance of the underlying activities falling within the scope of Legislative Decree 111/1992, with the following recognition number:

CE EN AIP150 64

This certificate is valid unless revoked by the Competent Authority which signed it and not later than 24 months from the last inspection, carried out on 07/07/2021.



**REGIONE CAMPANIA ASL CE
DIPARTIMENTO DI PREVENZIONE**
La Responsabile U.O.P.C. Ambito 1 DS 17-18
D^{ssa} Maria De Luca



INSPECTION STATEMENT

We certify that the Company

GRUPPO FARMAIMPRESA SRL

Head Office: Via Cipro, 1 – 25124 Brescia (BS) - ITALY

Operative Site: Via Il Dietro Corte, snc Il Traversa - 81030 Teverola (CE) - ITALIA

has been submitted to an inspection according to the requirements of

LINEA GUIDA DEL MINISTERO DELLA SALUTE ITALIANO SULLE GMP
Food Supplements - Good Manufacturing Practice (GMP)

for the following processes

Production and packaging of food supplements in the form of powders and liquids

This attestation refers to the date and place where the inspection has been performed. It does not exempt the verified company from compliance with applicable law and regulation and from the fulfillment of contractual obligations with its clients.

The result of the inspection is detailed in the Inspection Report of the 01/04/2022, which this attestation refers to.

Certificate n. **IT304612**

Emissione date: **20 Aprile 2022**

GIORGIO LANZAFAME – Local Technical Manager

Certification body address: Viale Monza, 347 – 20126 Milano (MI)

Further clarifications regarding the scope of this certificate may be obtained by consulting the organization.
To check this certificate validity please refer to the website www.bureauveritas.it