



Zāļu valsts aģentūra
State Agency of Medicines of the Republic of Latvia

Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, Latvia, phone +371 67078424, fax +371 67078428, e-mail info@zva.gov.lv, www.zva.gov.lv

ZĀĻU RAŽOTĀJA LABAS RAŽOŠANAS PRAKSES
ATBILSTĪBAS SERTIFIKĀTS
CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE MANUFACTURER
Rīgā / Riga

Sertifikāts Nr. ZVA/LV/2023/009H
Certificate No

1.daļa

Part 1

Izdots pēc oficiālas pārbaudes (inspekcijas) saskaņā ar Direktīvas **2001/83/EK** 111.panta 5.punktu

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC

Latvijas kompetentā iestāde – Zāļu valsts aģentūra apliecina:

Competent authority of Latvia – State Agency of Medicines confirms the following:

Zāļu ražotājs / *The manufacturer* **SIA “Unifarma”/ LLC “Unifarma”**

Ražošanas vietas adrese / *Site address* **“Mākonīši”, Iecava, Bauskas novads, LV-3913, Latvija/ “Makonisi”, Iecava, Bauska District, LV-3913, Latvia**

OMS Identifiers: **ORG-100003700 / LOC-100066187**

Ir oficiāli pārbaudīts nacionālās uzraudzības un kontroles programmas ietvaros attiecībā uz atbilstību speciālajai atļaujai (licencei) zāļu ražošanai Nr. **R00032** saskaņā ar Direktīvas **2001/83/EK** 40.pantu, kas pārņemts šādos Latvijas Republikas tiesību aktos: Ministru kabineta **2006.gada 18.aprīļa noteikumi Nr.304** „Noteikumi par zāļu ražošanas un kontroles kārtību, par zāļu ražošanu atbildīgās amatpersonas kvalifikācijas prasībām un profesionālo pieredzi un kārtību, kādā zāļu ražošanas uzņēmumam izsniedz labas ražošanas prakses sertifikātu”

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation No. R00032 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Regulation of the Cabinet of Ministers of 18 April 2006 No 304 "Regulation on manufacture and control of medicinal products, requirements for qualified person for manufacture of medicinal products and procedure for granting of certificate of GMP compliance", requirements for qualified person for manufacture of medicinal products and procedure for granting of certificate of GMP compliance"

Dokumenta datums ir tā
elektroniskās parakstīšanas
datums (laika zīmogs)
The document date is the date of
electronic sign (time stamp)

Zāļu valsts aģentūras pilnvarotās amatpersonas vārds, uzvārds un paraksts
Name, surname and signature of the authorized person of the Competent Authority of Latvia
Sergejs Akuličs, Zāļu valsts aģentūras direktora vietnieks / *Deputy director, State Agency of Medicines*
tālr./phone +371 67078424, fakss/fax +371 67078428, info@zva.gov.lv