

CERTIFICATO DI ISPEZIONE / INSPECTION CERTIFICATE

N. P1472

BIOFARMA SRL

I - 33036 MERETO DI TOMBA (UD) - VIA CASTELLIERE 2

UNITA' OPERATIVE/OPERATIVE UNITS

I – 33036 MERETO DI TOMBA (UD) - VIA CASTELLIERE 2 I – 33036 MERETO DI TOMBA (UD) - VIA DIVISIONE JULIA 23 (sito logistico/logistics site)

Con il presente si attesta che l'Ispezione ha dato esito positivo relativamente all'applicazione delle procedure di Buona Pratica di Fabbricazione (GMP) redatte da **BIOFARMA SRL** per ottemperare a quanto richiesto dal "Code Of Federal Regulations, Title 21, Volume 2, part. 111, del 30 marzo 2018" per la:

With this document we hereby declare that the Inspection has succeeded with reference to the application of the GMP procedures defined by **BIOFARMA SRL** to satisfy requirements in "Code Of Federal Regulations, Title 21, Volume 2, part 111, del 30 March 2018" for the activity of:

Produzione di integratori alimentari in forma solida (capsule, compresse e polveri) ed in forma liquida.

Manufacturing dietary supplements in both solid form (capsules, tablets and powders) and liquid form.

Data di Ispezione / Inspection date: 11-12/10/2023

Data di emissione del Certificato di Ispezione / Certificate of Inspection emission date: 25/10/2023

Data entro cui avverrà la prossima Ispezione così come indicato nel contratto tra CERTIQUALITY Srl e *BIOFARMA SRL* (Nota: un anno dall'Ispezione precedente): **Ottobre 2024**

As defined in the agreement between CERTIQUALITY and BIOFARMA SRL, next Inspection should be carried out by (Note: one year after previous Inspection): October 2024

Cesare Puccioni - Il Presidente/The President

Il presente documento è relativo a quanto verificato nel momento e nel luogo dell'Ispezione e pertanto CERTIQUALITY Srl non è in alcun modo responsabile di quanto possa avvenire in luoghi o momenti successivi e non assolve **BIOFARMA SRL** dai suoi obblighi contrattuali nei confronti dei suoi Clienti e dal rispetto delle norme che regolano la sua attività.

L'elenco delle procedure sottoposte a Ispezione è riportato in allegato al rapporto di Ispezione numero P1472/4/A del 12/10/2023.

This document is limited to date and place of Inspection only and therefore CERTIQUALITY Srl shall not be considered responsible for what could happen in different places or later time. Our Inspection does not absolve BIOFARMA SRL from his contractual obligations towards his Clients and from the respect of laws governing its activity.

List of verified procedures is reported in annex to Inspection report n. P1472/4/A of 12/10/2023.

C GMP-INT ED 08 031220