



CERTIFICATO DI ISPEZIONE / INSPECTION CERTIFICATE

N. P2852

REVI PHARMA SRL

I – 20122 MILANO (MI) - VIA FILIPPO CORRIDONI 11

UNITA' OPERATIVE/OPERATIVE UNITS

I – 20080 VERNATE (MI) - VIA GIOVANNI FALCONE 35

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 **REVI PHARMA SRL** per ottemperare a quanto richiesto dal "Code Of Federal Regulations, Title 21, Volume 2, part 111, del 01 Marzo 2018 2017" per la:

*With this document we hereby declare that the Inspection has succeeded with reference to the application of the GMP procedures defined by **REVI PHARMA SRL** to satisfy requirements in "Code Of Federal Regulations, Title 21, Volume 2, part 111, 01 March 2018" for the activity of:*

Produzione di integratori alimentari nelle forme: liquidi, polveri, compresse, capsule e bustine.

Manufacturing of dietary supplements in the form of: liquid, powders, tablets, capsules and sachets.

Data di Ispezione / Inspection date: **05/06/2018**

Data di emissione del Certificato di Ispezione / Certificate of Inspection emission date: **21/06/2018**

Data entro cui avverrà la prossima ispezione così come indicato nel contratto tra CERTIQUALITY Srl e **REVI PHARMA SRL** (Nota: un anno dall'ispezione precedente): **05/06/2019**

*As defined in the agreement between CERTIQUALITY and **REVI PHARMA SRL**, next Inspection should be carried out by (Note: one year after previous Inspection): **05/06/2019***


CERTIQUALITY S.r.l. - 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 **REVI PHARMA 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 **P2852/B** del **05/06/2018**.
*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 **REVI PHARMA 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. **P2852/B** of **05/06/2018**.*