

National Agency For The Safety Of Medicine And Health Products

NUMERO DE CERTIFICAT: 2023_HPFR_149_P_2026

CERTIFICAT DE CONFORMITE AUX BPF D'UN FABRICANT

Partie 1

Délivré à la suite d'une inspection en application des dispositions de l'Art. 63 of Regulation (EU) 536/2014 modifiée

L'autorité compétente de France confirme les éléments suivants :

Le fabricant: **Laboratoire Icare**

Adresse de l'établissement: **Biopole Clermont Limagne, Rue Emile Duclaux, Saint Beauzire, 63360, France**

Identifiant de l'organisation OMS. / Identifiant d'emplacement OMS.: **ORG-100033884 / LOC-100053417**

a été inspecté dans le cadre du programme national d'inspection au regard de l'autorisation d'ouverture n° **2023_281_1_2** en application des dispositions de l'art. 61 du règlement (UE) n° 536/2014.

Au vu des éléments constatés lors de la dernière inspection de cet établissement, effectuée le **2023-06-23**, il apparaît que le fonctionnement de celui-ci est conforme aux:

- Les principes et lignes directrices des bonnes pratiques de fabrication énoncés dans la directive (UE) 2017/1572. et/ou le règlement délégué (UE) 2017/1569 de la Commission, tel que reflété par les catégories de produits indiquées dans la partie 2.³

Ce certificat reflète l'état de l'établissement de fabrication à la date de l'inspection précitée. Si plus de trois ans se sont écoulés depuis cette date, la conformité de l'établissement ne devrait pas être basée sur ce certificat. Toutefois cette période de validité peut être réduite ou prolongée par l'application des principes réglementaires de gestion du risque et par une mention dans le champ "restrictions ou clarifications". Les mises à jour des restrictions ou remarques explicatives peuvent être identifiées sur le site web d'EudraGMDP (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>). Ce certificat n'est valide que s'il est présenté avec toutes ses pages et les parties 1 et 2.

L'authenticité de ce certificat peut être vérifiée dans EudraGMDP. En cas d'absence contacter l'autorité émettrice.

¹ Le certificat visé au paragraphe Art. 15 de la Directive 2001/20/CEs'applique également aux importateurs.

² Des conseils sur l'interprétation de ce modèle peuvent être trouvés dans l'Interprétation du format de l'Union pour le certificat GMP.

³ Ces exigences répondent aux recommandations de l'OMS.

Partie 2

Médicaments expérimentaux à usage humain
--

1 OPERATIONS DE FABRICATION	
1.6	Contrôle de la qualité
	1.6.1 Tests de stérilité
	1.6.2 Microbiologique hors tests de stérilité
	1.6.4 Biologique

2 IMPORTATION DE MEDICAMENTS	
2.1	Contrôle de la qualité des médicaments importés
	2.1.1 Tests de stérilité
	2.1.2 Microbiologique hors tests de stérilité
	2.1.4 Biologique

Clarifications (grand public)

The validity period of this certificate is extended until June 23rd, 2028. --- 1.6.4 et 2.1.4 : limited to bacterial endotoxins testing --- Signatory: Mrs Solange Solbes, head of the medicines distributors inspection and pharmaceutical evaluation department --- The ANSM does not issue hard copies of good practice certificates.

La période de validité de ce certificat est prolongée jusqu'au 23 juin 2028. --- 1.6.4 et 2.1.4 : limité au test des endotoxines bactériennes. --- Signataire : Mme Solange Solbes, cheffe du pôle inspection des distributeurs de médicaments et évaluation pharmaceutique. --- L'ANSM ne délivre pas de copies papier des certificats de bonnes pratiques.

2026-07-07

Nom et signature de la personne autorisée de l'autorité
compétente de France

Confidentiel
National Agency For The Safety Of Medicine And
Health Products
Tél: **Confidentiel**
Fax: **Confidentiel**