

Certificado de Aprobación

Certificamos que el Sistema de Gestión de :

Grupo FAES FARMA

Máximo Aguirre 14, 48940 Leioa, Bizkaia, España

ha sido aprobado por LRQA de acuerdo con las siguientes normas:

ISO 14001:2015

Números de Aprobación: ISO 14001 – 0036222

Este certificado es válido sólo cuando va acompañado del anexo al certificado con el mismo número, en el que se detallan las delegaciones a las que se aplica esta aprobación.

El alcance de esta aprobación es aplicable a:

Investigación, desarrollo, fabricación y comercialización de medicamentos y materias primas de uso farmacéutico.



Marta Escudero

Regional Director, Europe

Emitido por: LRQA Limited



Anexo al Certificado

Ubicación	Actividades
Máximo Aguirre 14, 48940 Leioa, Bizkaia, España	ISO 14001:2015 Investigación, desarrollo, fabricación y comercialización de medicamentos y materias primas de uso farmacéutico.
Parque Tecnológico Bizkaia, C/ Ibaizábal, Edificio 901, 48160 Derio, Vizcaya, España	ISO 14001:2015 Fabricación y comercialización de medicamentos de uso farmacéutico.



0001

CERTIFICATO N° 787SGA01

CERTIFICATE N° 787SGA01

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione Ambientale

Environmental Management System

messo in atto da
implemented by

SIFI S.p.A.

Via Ercole Patti, 36 – IT 95025 ACI SANT'ANTONIO (CT)

Nelle Sedi Operative di cui in Allegato 1 al presente Certificato e per le attività elencate
Operative Units indicated in Annex 1 for the activities listed

è conforme alla norma
is in compliance with the standard

UNI EN ISO 14001:2015 (ISO 14001:2015)

Sistema di gestione conforme alla Norma ISO 14001:2015 valutato secondo le prescrizioni del documento ACCREDIA RT-09.
Management system conforming to standard ISO 14001:2015 assessed according to the provisions of ACCREDIA document RT-09

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Progettazione, ricerca, sviluppo e produzione
di specialità farmaceutiche attraverso i processi di miscelazione, filtraggio e ripartizione
e di dispositivi medici per il settore oftalmico attraverso le fasi di fresatura e finitura.
Progettazione, ricerca sviluppo e produzione di dispositivi medico chirurgici per il settore oftalmico
attraverso i processi di estrusione e finitura.


*Design, research, development and manufacturing of pharmaceutical specialties through mixing, filtering and distribution processes and of
medical devices for the ophthalmic sector through the milling and finishing phases. Design, research, development and manufacturing
of surgical devices for the ophthalmic sector through extrusion and finishing processes.*

Il presente Certificato è soggetto al rispetto delle condizioni stabilite dai Regolamenti per la certificazione in vigore applicabili.

This Certificate shall satisfy the requirements established in the Rules for the certification in force applicable.

In caso di discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana
in cases of discrepancy between the languages used in the translation of the content of this certificate, please refer to the Italian language.

L'AMMINISTRATORE DELEGATO
MANAGING DIRECTOR


Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione
First Issue Date
2021-06-21

Data di Prima Emissione ITALCERT
First Issue Date ITALCERT
2024-04-12

Data di Rinnovo
Renewal Date
2024-06-20

Data di Scadenza
Expiry Date
2027-06-19

Settore IAF 13 – 19



SGA N° 020D

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

ALLEGATO 1 AL CERTIFICATO 787SGA01

Annex 1 at Certificate 787SGA01

pag. 1 di 1

SIFI S.p.A.

Sedi Operative

Operative Units

<i>Processo</i> <i>Processes</i>	<i>Indirizzo sede operativa</i> <i>Location Operative Unit</i>
<p>Progettazione, ricerca, sviluppo e produzione di specialità farmaceutiche attraverso i processi di miscelazione, filtraggio e ripartizione e di dispositivi medici per il settore oftalmico attraverso le fasi di fresatura e finitura.</p> <p><i>Design, research, development and manufacturing of pharmaceutical specialties through mixing, filtering and distribution processes and of medical devices for the ophthalmic sector through the milling and finishing phases.</i></p>	<p>Via Ercole Patti, 36</p> <p>IT 95025 ACI S. ANTONIO (CATANIA)</p>
<p>Progettazione, ricerca sviluppo e produzione di dispositivi medico chirurgici per il settore oftalmico attraverso i processi di estrusione e finitura.</p> <p><i>Design, research, development and manufacturing of surgical devices for the ophthalmic sector through extrusion and finishing processes</i></p>	<p>Via Ercole Patti, 34b</p> <p>IT 95025 ACI S. ANTONIO (CATANIA)</p>

La validità del presente Allegato è vincolata a quella del Certificato 787SGA01

The validity of this Annex is bound to that of the 787SGA01 Certificate

L'AMMINISTRATORE DELEGATO

MANAGING DIRECTOR



Dr. Ing. Roberto Cusolito