

## CERTIFICAT BPF

Nous confirmons

que l'entreprise **LRK Laboratoire homéopathique de recherches Kurtoglu SA, Route de Montheron 8A, 1053 Cugy VD, Suisse**, est autorisée à fabriquer et à distribuer des médicaments ;

que l'entreprise fabrique les formes posologiques suivantes:

- formes liquides
- formes semi-solides
- formes solides

limitées aux médicaments homéopathiques

que les médicaments prêts à l'emploi fabriqués par l'entreprise qui sont mis sur le marché suisse doivent avoir fait l'objet d'une expertise officielle et être au bénéfice d'une autorisation de mise sur le marché octroyée par notre institut;

que l'entreprise se conforme aux règles applicables en Suisse de fabrication pour les médicaments règles qui correspondent aux normes de bonne pratique applicables à la fabrication et au contrôle de qualité de la PIC/S (Pharmaceutical Inspection Convention/Co-operation Scheme) et des Directives de la Commission Européenne;

que l'entreprise est sujette à inspections périodiques par les autorités compétentes et que la dernière inspection de base en date a été faite le **6 août 2018**;

que les exigences concernant la fabrication et le contrôle de la qualité des médicaments pour l'exportation sont équivalentes à celles valables pour des médicaments commercialisés en Suisse.

Berne, 3 septembre 2018  
No 18-1914



Swissmedic  
Institut suisse des produits  
thérapeutiques

Dr Alfred Ryf

## CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE

We certify herewith

that the company **LRK Laboratoire homéopathique de recherches Kurtoglu SA, Route de Montheron 8A, 1053 Cugy VD, Switzerland**, has been duly authorized to manufacture and distribute medicinal products;

that the company is manufacturing the following dosage forms:

- liquid dosage forms
- semi-solid dosage forms
- solid dosage forms

the authorized activities are restricted to homeopathic medicinal products;

that the finished medicinal products put on the market in Switzerland by the company are subject to appraisal and authorisation by our agency;

that the company is keeping the required level for good practices in the manufacture of medicinal products according to the Swiss regulations in force. These regulations are in accordance with the requirements for good practices in the manufacture and quality control of the Pharmaceutical Inspection Convention /Co-operation Scheme (PIC/S) and the Directives of the European Commission;

that the manufacturing plant of the company is subject to official periodic inspections; the last regular inspection was conducted on **August 6, 2018**;

that the requirements regarding manufacture and quality control for medicinal products for export are identical to those applicable to medicinal products in Switzerland.

Berne, September 3, 2018  
**No. 18-1913**

Swissmedic, Swiss Agency for  
Therapeutic Products



  
Dr. Alfred Ryt