



MINISTÉRIO DA SAÚDE

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, por meio da Resolução RE nº **1.981**, de **01/06/2023**, publicada em Diário Oficial da União (DOU) na data de **05/06/2023**, certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

Empresa: Gênix Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.376.121/0001-93

Endereço: Via Primária 1E, Quadra 03, Módulos 01 e 02, Distrito Agroindustrial de Anápolis - Daia

Município: Anápolis UF: GO

Autorização de Funcionamento: 1053821

Expediente(s): 4743071/22-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos:

Insumo Farmacêutico: cápsula gelatinosa dura.

A presente certificação é válida até o dia **05/06/2025** e poderá ser cancelada, caso seja comprovado, pela autoridade sanitária competente, o não cumprimento dos requisitos preconizados pelas normas vigentes de Boas Práticas.



Documento assinado eletronicamente por **Marcus Aurelio Miranda de Araujo, Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária**, em 05/06/2023, às 17:13, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no § 3º do art. 4º do Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020 http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/ato2019-2022/2020/decreto/D10543.htm.



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site <https://sei.anvisa.gov.br/autenticidade>, informando o código verificador **2418179** e o código CRC **865472D5**.