

**DIRECTION DE L'INSPECTION**  
Pôle inspection des matières premières

**N° 2022-MP-029Attestation 01**

**Attestation d'inspection / Attestation of inspection**

Article L.5313 – 1 du code français de la santé publique

Article L.5313 – 1 of the French public health code

Nom de l'établissement inspecté <i>Name of the inspected site</i>	INTERCHIMIE
Adresse de l'établissement inspecté <i>Address of the inspected site</i>	13 rue Louis Blériot - ZAC du Parc 77290 COMPANS FRANCE
Dates de l'inspection <i>Dates of inspection</i>	26 avril 2022 26 <sup>th</sup> April 2022
Champ de l'inspection <i>Scope of the inspection</i>	<input type="checkbox"/> Distribution de substances actives <i>Distribution of active substances</i> <input checked="" type="checkbox"/> Fabrication d'excipients <i>Manufacturing of excipients</i> <input checked="" type="checkbox"/> Distribution d'excipients <i>Distribution of excipients</i>
Référentiels <i>Guidelines</i>	<input type="checkbox"/> Partie II des bonnes pratiques de fabrication des médicaments à usage humain et vétérinaire et en particulier le chapitre 17 <i>Part II of the Good Manufacturing Practices guidelines for medicinal products for human and veterinary use and in particular chapter 17</i> <input type="checkbox"/> Bonnes pratiques de distribution des substances actives des médicaments à usage humain. <i>Guideline on Good Distribution Practices of active substances for human use</i> <input checked="" type="checkbox"/> Guides des bonnes pratiques de fabrication des excipients à usage pharmaceutique (IPEC - PQG 2017) <i>The Joint Good Manufacturing Practices Guide for pharmaceutical excipients (IPEC - PQG 2017)</i> <input checked="" type="checkbox"/> Guides des bonnes pratiques de distribution des excipients à usage pharmaceutique (IPEC – 2017) <i>Good Distribution Practices Guide for pharmaceutical excipients (IPEC – 2017)</i>
Clarifications / restrictions <i>Clarifications / restrictions</i>	Fabrication limitée au reconditionnement <i>Manufacturing limited to repackaging operations</i>

L'inspection n'a pas conduit à la remise en cause d'autorisation(s) de mise sur le marché de médicament(s) utilisant la ou les matières premières à usage pharmaceutique concernée(s) ni à prendre de mesure de police sanitaire à l'encontre de l'établissement inspecté.

*The inspection carried out has not induced invalidation of approved marketing authorization(s) for drug(s) using the pharmaceutical ingredient(s) concerned, or to institute sanction against the inspected site.*

Cheffe du pôle inspection des matières premières  
Direction de l'inspection

Nom et signature de la personne responsable  
de l'autorité compétente française (ANSM)

*Name and signature of the authorised person  
of the competent authority of France (ANSM)*