

# Certificado

Norma de aplicación **BS OHSAS 18001:2007**

Nº registro certificado 77 113 170021

TÜV Rheinland Ibérica Inspection, Certification & Testing S.A.  
certifica:

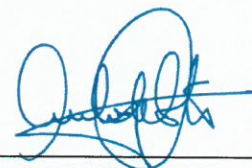
Titular del certificado: **LABORATORIOS MEDICAMENTOS INTERNACIONALES, S.A.  
(MEDINSA)**  
Calle Solana, 26  
28850 Torrejón de Ardoz, Madrid  
España

Ámbito de aplicación: Desarrollo, fabricación y distribución de productos farmacéuticos.

Mediante auditoría realizada, según consta en el informe  
nº 77 113 170021 se verificó el cumplimiento de los requisitos  
recogidos en la norma BS OHSAS 18001:2007.

La fecha límite para la auditoría de seguimiento es 07-31 (mm - dd).

Validez: Este certificado es válido desde 2017-10-20 hasta 2020-10-19.  
Fecha de primera certificación 2017.



2017-11-02

TÜV Rheinland Ibérica Inspection, Certification & Testing S.A.  
Garrotxa, 10-12 – E-08820 El Prat de Llobregat

# Certificate

Standard **BS OHSAS 18001:2007**

Certificate Registr. No. 77 113 170021

TÜV Rheinland Ibérica Inspection, Certification & Testing S.A.  
certifies:

Certificate Owner: **LABORATORIOS MEDICAMENTOS INTERNACIONALES,  
S.A. (MEDINSA)**  
Calle Solana, 26  
28850 Torrejón de Ardoz, Madrid  
Spain

Scope: Development, manufacture and distribution of pharmaceutical  
products.

An audit was performed, Report No. 77 113 170021  
Proof has been furnished that the requirements  
according to BS OHSAS 18001:2007 are fulfilled.

Validity: The due date for all future audits is 07-31 (mm - dd).  
The certificate is valid from 2017-10-20 until 2020-10-19.  
First certification 2017.



2017-11-02

TÜV Rheinland Ibérica Inspection, Certification & Testing S.A.  
Garrotxa, 10-12 – E-08820 El Prat de Llobregat



# Zertifikat

Prüfungsnorm **BS OHSAS 18001:2007**

Zertifikat-Registrier-Nr. 77 113 170021

Zertifikatsinhaber: TÜV Rheinland Ibérica Inspection, Certification & Testing S.A. bescheinigt:  
**LABORATORIOS MEDICAMENTOS INTERNACIONALES, S.A. (MEDINSA)**  
Calle Solana, 26  
28850 Torrejón de Ardoz, Madrid  
Spanien

Geltungsbereich: Entwicklung, Herstellung und Distribution von Pharmazeutischen Produkten.

Durch ein Audit, Bericht Nr. 77 113 170021, wurde der Nachweis erbracht, dass die Forderungen der BS OHSAS 18001:2007 erfüllt sind.

Das Fälligkeitsdatum für Folgeaudits ist der 31.07 (mm - dd).

Gültigkeit: Dieses Zertifikat ist gültig vom 20.10.2017 bis 19.10.2020. Erstzertifizierungsaudit 2017.



02.11.2017

TÜV Rheinland Ibérica Inspection, Certification & Testing S.A.  
Garrotxa, 10-12 – E-08820 El Prat de Llobregat