

Por todo ello, y a la vista de los informes técnicos y Acta formalizados por el Área de Autorización de Centros, Servicios y Establecimientos Farmacéuticos, Propuesta de la Subdirectora General de Inspección y Ordenación Farmacéutica y de la verificación efectuada por la Unidad Técnico-Jurídica de Apoyo de esta Dirección General, cuyos documentos obran en el expediente, esta Dirección General

RESUELVE

PRIMERO. Autorizar a la oficina de farmacia 2824, sita en Calle Manuel Tovar nº 8, 28034 Madrid, de la que es titular **D.ª Laura Corral García-Segura**, para **elaborar a terceros** cualquiera de las fases de la elaboración y/o control de las siguientes formas farmacéuticas:

NIVEL 1 (Formas Farmacéuticas NO Estériles)

- | | | | | |
|---|---|---|--|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> Papelillos | <input checked="" type="checkbox"/> Soluciones | <input checked="" type="checkbox"/> Jarabes | <input checked="" type="checkbox"/> Elixires | <input checked="" type="checkbox"/> Suspensiones |
| <input checked="" type="checkbox"/> Pomadas | <input checked="" type="checkbox"/> Cremas | <input checked="" type="checkbox"/> Geles | <input checked="" type="checkbox"/> Pastas | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Cápsulas | <input checked="" type="checkbox"/> Supositorios y óvulos | | <input checked="" type="checkbox"/> Píldoras | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Granulados | <input checked="" type="checkbox"/> Comprimidos | | <input checked="" type="checkbox"/> Grageas | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Liofilizados | <input checked="" type="checkbox"/> Preparaciones en atmósfera inerte | | | |
| <input checked="" type="checkbox"/> Gránulos o glóbulos homeopáticos | | | | |
| Otras (Especificar): Pastillas, Barras, Espumas, Champús, Caramelos,
Gasas impregnadas, Lacas de uñas y Tisanas. | | | | |

NIVEL 2 (Formas Farmacéuticas Estériles)

- | | |
|--|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> Colirios | <input checked="" type="checkbox"/> Inyectables |
|--|---|
- Otros preparados estériles (Especificar): Formas farmacéuticas de nivel 1 que precisen esterilidad.

Conforme a lo establecido en el Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de Fórmulas Magistrales y Preparados Oficinales y el Decreto 65/2009, de 9 de julio, por el que se regulan los procedimientos de certificación de las oficinas de farmacia y servicios de farmacia que elaboren fórmulas magistrales y preparados oficinales y de autorización para elaboración a terceros, y se crea el Registro correspondiente.

Segundo. Esta autorización deberá renovarse cada cinco años. A tal efecto, el interesado deberá solicitar la renovación de la Autorización con una antelación mínima de seis meses anterior a la fecha de cesación de efectos de la presente autorización, de acuerdo con lo establecido en el artículo 15.3 del Decreto 65/2009, de 9 de julio.

