



Manufacturing and Supply Agreement Statement

The undersigned, (Lucas Fix), acting in my condition as Legal Representative of the company Surefil, a Corporation established and existing under the laws of the United States, with address: 4560 Danvers Drive SE, Grand Rapids MI 49512, denominated as MANUFACTURER and the undersigned, Ruben Rose Ballesteros, acting in condition as Legal Representative of the company JDS CARE INTERNATIONAL INC., corporate number 155738579, a Corporation established and existing under the laws of Panama City, Panama, domiciled in El Carmen, Calle 1, Edificio Le Bleu, Planta Baja, Oficina 1B., declare:

The companies we represent have a Contract Manufacturing and Supply Agreement see ANNEX 1 to Costa Rica, Panama, Honduras, Guatemala, El Salvador, Dominican Republic, Nicaragua, Mexico, Ecuador, Argentina, Peru, Chile, Colombia.

HOLDER and MANUFACTURER has agreed to manufacture and pack the Product pursuant to the terms and conditions of the Agreement. MANUFACTURER will cover the following steps with local Standard Operating procedures, in order to verify that they are of acceptable quality and compliant with GMPs and Applicable regulation. text.

1. Manufacturer shall be responsible for the analysis of the API and its release for further production, in accordance with its internal procedures and with the MA specifications.
2. Excipients: The testing of all materials used for the Manufacturing of the Product in order to verify that they are of acceptable quality and compliant.
3. Package management: The labeling and packaging of the Product in full compliance with Quality.
4. Bulk finished product management: The Manufacturing of the Product in full compliance with Quality.

Declaración de Acuerdo de Fabricación y Suministro

El suscrito, (Lucas Fix), actuando en mi calidad de Representante Legal de la empresa Surefil, una Corporación constituida y existente bajo las leyes de los Estados Unidos, con domicilio en 4560 Danvers Drive SE, Grand Rapids MI 49512, denominada en adelante como FABRICANTE, y el suscrito, Ruben Rose Ballesteros, actuando en calidad de Representante Legal de la empresa JDS CARE INTERNATIONAL INC., número corporativo 155738579, una Corporación constituida y existente bajo las leyes de Ciudad de Panamá, Panamá, con domicilio en El Carmen, Calle 1, Edificio Le Bleu, Planta Baja, Oficina 1B, declaran lo siguiente:

Las empresas que representamos tienen un Contrato de Fabricación y Suministro (ver ANEXO 1) para Costa Rica, Panamá, Honduras, Guatemala, El Salvador, República Dominicana, Nicaragua y México, Ecuador, Argentina, Peru, Chile, Colombia.

El TITULAR y el FABRICANTE han acordado fabricar y empacar el Producto conforme a los términos y condiciones del Acuerdo. El FABRICANTE cubrirá los siguientes pasos con procedimientos operativos estándar locales, a fin de verificar que sean de calidad aceptable y cumplan con las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y la normativa aplicable:

1. El Fabricante será responsable del análisis del Ingrediente Farmacéutico Activo (IFA) y su liberación para la producción posterior, de acuerdo con sus procedimientos internos y las especificaciones de la Autorización de Comercialización (MA).
2. Excipientes: Ensayo de todos los materiales utilizados en la fabricación del Producto, para verificar que sean de calidad aceptable y cumplan con la normativa.
3. Gestión de empaques: Etiquetado y envasado del Producto en total cumplimiento con los estándares de Calidad.



5. Manufacturing process and process validation:
The performance of Batch Confirmation of the Product and the issuing of the corresponding Batch Certification.
6. Rejected product or Deviations from standard manufacturing or control procedures, cGMP-deviations as well as out-of-specification results shall be investigated and documented by Manufacturer in accordance with its internal procedures .
4. Gestión del producto terminado a granel:
Fabricación del Producto en cumplimiento total con la Calidad.
5. Proceso de fabricación y validación del proceso:
Ejecución de la Confirmación de Lote del Producto y la emisión de la Certificación correspondiente del Lote.
6. Producto rechazado o desviaciones de los procedimientos estándar de fabricación o control, desviaciones de BPM o resultados fuera de especificación serán investigados y documentados por el Fabricante conforme a sus procedimientos internos.

The product fully meets the prescribed specifications including the pharmacopeia monographs of the specifications mentioned in the registration's dossiers supplied by the manufacturer.

Pursuant to the Agreement MANUFACTURER has agreed to carry out the manufacture of the Product in accordance with the manufacturing procedures and instructions.

Furthermore, MANUFACTURER has agreed to comply with the current Good Manufacturing Practices for pharmaceutical products in the countries listed above. MANUFACTURER declares, on the date of this statement, to be authorized by the Health Authorities of his country to manufacture pharmaceutical products.

MANUFACTURER permits HOLDER to admission of facilities to perform audits in regular intervals as set forth in the Agreement and HOLDER permits MANUFACTURER to admission the office to perform audits.

El producto cumple plenamente con las especificaciones prescritas, incluidas las monografías de farmacopeas mencionadas en los expedientes de registro proporcionados por el fabricante.

De conformidad con el Acuerdo, el FABRICANTE ha acordado realizar la fabricación del Producto conforme a los procedimientos e instrucciones de fabricación.

Además, el FABRICANTE ha acordado cumplir con las Buenas Prácticas de Manufactura vigentes para productos farmacéuticos en los países antes mencionados. El FABRICANTE declara, en la fecha de esta declaración, estar autorizado por las Autoridades Sanitarias de su país para fabricar productos farmacéuticos.

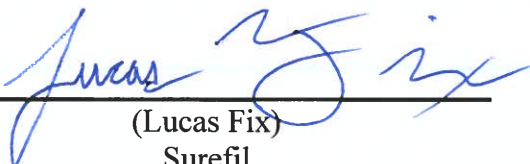
El FABRICANTE permite al TITULAR el acceso a sus instalaciones para realizar auditorías en intervalos regulares conforme a lo establecido en el Acuerdo, y el TITULAR permite al FABRICANTE el acceso a sus oficinas para realizar auditorías.

Customer Product Name: Care&More Free & Clear Dish Soap 24 floz

Manufacturer Product Name: NBE 7th Generation Liquid Dish Soap Fragrance Free

Customer Number: CP-101-FC24

Manufacturer Number: SFL5737849


(Lucas Fix)
Surefil
Legal Representative


Ruben Rose Ballesteros
JDS Care International Inc.
Legal Representative