Regierung von Oberfranken



Zertifikat-Nr. 53.2-2678.3-65-5

Certificate no. 53.2-2678.3-65-5

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIM- CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE MUNG MIT GMP

Part 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

☐ Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG☐ Art. 80 (5) der Richtlinie 2001/82/EG

Art. 15 der Richtlinie 2001/20/EG

🛛 § 64 Abs. 3f Arzneimittelgesetz

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Firma

Teil 1

Universitätsklinikum Erlangen Virologisches Institut Schlossgarten 4 91054 Erlangen Deutschland

Anschrift der Betriebsstätte

Universitätsklinikum Erlangen Virologisches Institut Schlossgarten 4 91054 Erlangen Deutschland

wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung in Verbindung mit der Tätigkeit gemäß § 14 Abs. 4 Nr. 3 Arzneimittelgesetz inspiziert.

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 06. August 2024 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

- den Grundsätzen und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß
 - Richtlinie 2003/94/EG
 - Richtlinie 91/412/FWG

bzw. den Grundsätzen gemäß

- Richtlinie 2002/98/EG
- Richtlinie 2004/23/EG

Issued following an inspection in accordance with

- Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC
- ☐ Art. 80 (5) of Directive 2001/82/EC
- Art. 15 of Directive 2001/20/EC
- Sect 64 para 3f Arzneimittelgesetz (German Drug Law)

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The company

(see left)

Site address

(see left)

has been inspected under the national inspection programme in connection with its activity according to Sect 14 para 4 no 3 Arzneimittelgesetz (German Drug Law).

From the knowledge gained during the inspection of this site, the latest of which was con-ducted on August 6th 2024, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to in

- the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in
 - Directive 2003/94/EC
 - Directive 91/412/EEC

and

- · the principles laid down in
 - Directive 2002/98/EC
 - Directive 2004/23/EC

1, Barbara Wilhelmi, Phar B. Wellichin ergeben.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Nach Ablauf dieser Zeit sollte mit der zuständigen Behörde Kontakt aufgenommen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

This certificate reflects the status of the site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection, after which time the issuing authority should be consulted. This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Teil 2

Mumanarzneimittel

Tierarzneimittel

□ Prüfpräparate zur Anwendung am Menschen

Qualitätskontrolle

von Ausgangsstoffen [menschlicher Herkunft] / Wirkstoffen / Arzneimitteln

Untersuchungsverfahren:

 biologische Prüfungen (Infektionsmarker: Antikörpertestung, NAT-Testung)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs des Zertifikates: ---

Part 2

☐ Human Medicinal Products

Veterinary Medicinal Products

☐ Human Investigational Medicinal Products

Quality control testing

of excipients [of human origin] / active ingredients / medicinal products

Methods of analysis:

- biological assay

(infectious markers: antibody testing, NAT-Testing)

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate: ---

Regierung von Oberfranken Ludwigstraße 20 95444 Bayreuth

Bayreuth, 12.09.2024

Wilhelmi PharmRin

