



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / *Certificate No.:* INS-481337-0007-010

Teil 1 / Part 1

Ausgestellt auf Basis einer Inspektion in Übereinstimmung mit /
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

Die zuständige Behörde **Österreichs** bestätigt wie folgt: /
The competent authority of Austria confirms the following.

Der Betrieb / *The manufacturer*

Spagyrik Pharma GmbH
Hauptstraße 4
9131 Grafenstein

wurde im Rahmen des nationalen Inspektionsprogramms inspiziert, in Verbindung mit der Geschäftszahl
(Hersteller-Lizenznummer) / *has been inspected under the national inspection programme in connection*
with manufacturing authorisation no. 481337

in Übereinstimmung mit / *in accordance with*

- Art. 40 of Directive 2001/83/EC**
 Art. 44 of Directive 2001/82/EC
 Art. 13 of Directive 2001/20/EC

umgesetzt in folgende nationale Gesetzgebung / *transposed in the following national legislation:*
'Verordnung der Bundesministerin für Gesundheit und Frauen betreffend Betriebe, die Arzneimittel
herstellen, kontrollieren oder in Verkehr bringen (Arzneimittelbetriebsordnung 2009 - AMBO 2009),
BGBl. II Nr. 324/2008, in der geltenden Fassung'.

Aus der während der Inspektion des betreffenden Herstellers gewonnenen Kenntnis, zuletzt durchgeführt
am /

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on

12.12.2018 , für/for 0,5 Tag(e) / *day(s)*

kann angenommen werden, dass /
it is considered that it complies with

den Richtlinien der Guten Herstellungspraxis¹ entsprochen wird, festgehalten in /
The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice¹ laid down in

- Directive 2003/94/EC**
 Directive 91/412/EEC



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / *Certificate No.:* INS-481337-0007-010

41 **der Richtlinie der GMP für Wirkstoffe (Art. 47 of Directive 2001/83/EC und Art. 51 of**
42 **Directive 2001/82/EC) / The principles of GMP for active substances (Art. 47 of**
43 **Directive 2001/83/EC and Art. 51 of Directive 2001/82/EC).**

44 Dieses Zertifikat spiegelt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es
45 sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten
46 Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Die Gültigkeitsdauer kann unter Verwendung eines
47 regulatorischen Risikomanagements durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen oder Erklärungen
48 verkürzt oder verlängert werden.

49 *This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and*
50 *should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since*
51 *the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory*
52 *risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field*

53 Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten und beider Teile (1 und 2) gültig.

54 *This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.*

55 Die Echtheit des Zertifikates kann durch EudraGMDP bestätigt werden. Bitte kontaktieren Sie die
56 ausstellende Behörde, sofern das Zertifikat dort nicht angezeigt wird.

57 *The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please contact*
58 *the issuing authority.*

59 _____
60 ¹ *These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.*
61 (*) *Nichtzutreffendes streichen / delete that which does not apply*
62



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / *Certificate No.:* INS-481337-0007-010

Teil 2 / Part 2

Humanarzneimittel / *Human Medicinal Products*

Veterinärarzneimittel / *Veterinary Medicinal Products*

Prüfpräparate zur klinischen Prüfung / *Human Investigational Medicinal Products*

Phase I Phase II Phase III Phase IV

Teil 1 – HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN / Part 1 – MANUFACTURING OPERATIONS

1.4 Andere Produkte oder Herstellungstätigkeiten / Other products or manufacturing activity

(jede andere relevante Herstellungsaktivität/ Produktart, die oben nicht erwähnt ist, z.B. Sterilisation von Wirkstoffen, Herstellung von biologischen Ausgangsstoffen (sofern durch nationale Vorschriften vorgesehen), pflanzliche oder homöopathische Produkte, Bulk oder vollständige Herstellung usw.)
(any other relevant manufacturing activity/product type that is not covered above e.g. sterilisation of active substances, manufacture of biological active starting materials (when required by national legislation), herbal or homeopathic products, bulk or total manufacturing, etc).

1.4.1.3 Anderen: / *Others:*

Herstellung von spagyrischen Arzneispezialitäten / *Manufacturing of spagyric medicinal products*

1.6 Qualitätskontrolle / Quality control testing

1.6.3 Chemisch/Physikalisch / Chemical/Physical

Mögliche Einschränkungen oder Erklärungen bezüglich des vorliegenden Zertifikats /
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate

Keine / None

Für das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen /
For the Federal Office for Safety in Health Care



Bundesamt für
Sicherheit im
Gesundheitswesen
BASG

BASG / AGES MEA
Institut Überwachung
Traiseng. 5, 1200 Wien, Österreich

GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / Certificate No.: INS-481337-0007-010

101

Kraßnigg Andreas
am 3.4.2019



Dieses Dokument wurde amtssigniert.
Informationen zur Prüfung der elektronischen Signatur und des Ausdrucks finden Sie unter
<http://www.basg.gv.at/amtssignatur>.

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen
Traisengasse 5, 1200 Wien

Signaturwert

eWTrkWfrPwpaGAPbdSu5mll
mhcB2DafrPw5izl2pbzcwrmBn5z2
S2wTmilDn02fD5rwSz2Dmm1hkmWwfe
wTmbbPsD/asaDnd/ohb51Pspa5crb
ukImB1IGrSdh1dG5G2kdui2wg
o2fvBiWwrTicfWmnsIhI5pTf1wtle
100GSbPTeDcGA15gWp1woGA