



Zertifikat-Nr./Certificate no: DE_SL_01_GMP_2025_0037

Aktenzeichen/Reference Number: 5000-120#003

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

· Art. 94 (1) Verordnung (EU) 2019/6

bestätigt:

Der Hersteller **Eurofins PHAST GmbH** (LOC-100022643)

Anschrift der Betriebsstätte **Eurofins PHAST GmbH** Kardinal-Wendel-Straße 16 66424 Homburg Deutschland (LOC-100022643)

- · wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE SL 01 MIA 2025 0027 gemäß
 - Art. 88 Verordnung (EU) 2019/6 und § 28 Absatz 1 TAMG

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 13. Dezember 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß der

- Richtlinie 91/412/EEC

einhält.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte This certificate reflects the status of the manufacturing

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A **MANUFACTURER**

Part 1

Issued following an inspection in accordance with

Art. 94 (1) of Regulation (EU) 2019/6

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde The competent authority of GERMANY confirms the following:

> The manufacturer **Eurofins PHAST GmbH** (LOC-100022643)

Site address **Eurofins PHAST GmbH** Kardinal-Wendel-Straße 16 66424 Homburg Germany (LOC-100022643)

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE SL 01 MIA 2025 0027 in accordance with
 - Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6 and Sect 28 (1) TAMG

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 13 December 2023, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

- Directive 91/412/EEC

zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es site at the time of the inspection noted above and sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Diese Gültigkeitsdauer kann jedoch den Grundsätzen des Risikomanagements entsprechend durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen/Klarstellungen verkürzt oder verlängert werden. Aktualisierungen von Einschränkungen/Klarstellungen können über die Eudra GMDP - Website (http://eudragmdp.ema.europa.eu/) eingesehen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann in EudraGMDP überprüft contact the issuing authority. werden. Ist dieses Zertifikat dort nicht eingetragen, kann ggf. die ausstellende Behörde kontaktiert werden.

should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMDP website (http://eudragmdp.ema.europa.eu/) This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please

Part 2

Tierarzneimittel

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.6 Qualitätskontrolle

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

1.6.4 Biologisch

Veterinary Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.6 , Quality control testing

1.6.3 Chemical/Physical

1.6.4 Biological

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Anmerkungen: Das GMP-Zertifikat deckt die Durchführung der gelisteten Methoden auch an importierten Tierarzneimitteln ab. Eine Chargenzertifizierung von importierten Tierarzneimitteln ist jedoch durch das GMP-Zertifikat die Herstellungserlaubnis - nicht abgedeckt.

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

Comments: The GMP certificate also covers the implementation of the listed methods on imported veterinary medicinal products.

However, batch certification of imported veterinary medicinal products is not covered by the GMP certificate - the manufacturing authorisation.

06. November 2025

Im Auftrag



06 November 2025 On behalf

Name und Unterschrift des Beärbeiters der zuständigen Name and signature of the authorised person of the Behörde

Competent Authority

Claudia Neumann Ministerium für Arbeit, Soziales, Frauen und Gesundheit Ministerium für Arbeit, Soziales, Frauen und Gesundheit Mainzer Str. 34 66111 Saarbrücken Deutschland

Tel.: +49(0)681 501-3262

Claudia Neumann Mainzer Str. 34 66111 Saarbrücken

Deutschland

Tel.: +49(0)681 501-3262