

CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE
Část 1

Vydáný po inspekci v souladu s článkem 111(5) Směrnice 2001/83/ES a s §13, odst. 2, písm. a bod 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

Kontrolní laboratoř:

Eurofins BioPharma Product Testing Czech Republic s.r.o.
Vídeňská 204/125, Přízřenice
619 00 Brno

Adresa místa kontroly jakosti:

Eurofins BioPharma Product Testing Czech Republic s.r.o.
Vídeňská 204/125, Přízřenice
619 00 Brno

Byla inspektována v souladu s plánem inspekcí v souvislosti s povolením k činnosti kontrolní laboratoře č.j. 3223/3/INS/02, poslední změna sp.zn. sukls262173/2022 ze dne 05.12.2022, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 69 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce, která byla provedena dne 19.07.2022, je tato kontrolní laboratoř považována za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené Směrnicí (EU) 2017/1572. ¹

¹ Tyto požadavky splňují doporučení SZO na SVP.

Tento certifikát odráží stav místa kontroly jakosti v čase výše zmíněné inspekce a nemělo by se spoléhat na to, že bude odrážet stav shody po uplynutí více než tří let od data inspekce. Doba platnosti může být nicméně na základě regulatorních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení nebo vysvětlení.

Aktualizace omezení nebo vysvětlení lze nalézt na webové stránce EudraGMDP (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>).

Tento certifikát je platný, pouze jsou-li předloženy všechny strany a části 1 a 2.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena v EudraGMDP. Pokud se nezobrazí, kontaktujte prosím vydávající autoritu.

Certifikát SVP sp.zn.: sukls12436/2023

Datum: 23.01.2023

Strana 1 z 2

Jméno: Eva Nikličková

e-mail: posta@sukl.cz

Podpis:



F-INS-002-38/Verze 3/10.06.2022

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER
Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Section 13, paragraph 2, letter a, point 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

The control laboratory:

Eurofins BioPharma Product Testing Czech Republic s.r.o.
Vídeňská 204/125, Přízřenice
619 00 Brno

Site address:

Eurofins BioPharma Product Testing Czech Republic s.r.o.
Vídeňská 204/125, Přízřenice
619 00 Brno

Has been inspected under the national inspection programme in connection with control laboratory authorisation no. 3223/3/INS/02, last variation no sukls262173/2022 issued on 05.12.2022 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 69 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

From the knowledge gained during inspection of this control laboratory, the latest of which was conducted on 19.07.2022, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572. ¹

¹ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

This certificate reflects the status of the quality control 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. 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 contact the issuing authority.

GMP Certificate Ref.No.: sukls12436/2023

Date: 23.01.2023

Page 1 / 2

Name

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

Část 2
Humánní léčivé přípravky

1 VÝROBNÍ OPERACE

1.6 Kontrola jakosti

1.6.3 *Chemické/Fyzikální*

2 DOVOZ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

2.1 Kontrola jakosti dovážených léčivých přípravků

2.1.3 *Chemické/Fyzikální*

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu:

Tento certifikát byl vydán v souvislosti s ukončením platnosti certifikátu sp. zn. suks118971/2022 vydaného dne 31.08.2022 společnosti LUNARIA spol. s r.o., se sídlem Příkop 4, 602 00 Brno. S účinností od 05.12.2022 došlo ke změně názvu a sídla společnosti na Eurofins BioPharma Product Testing Czech Republic s.r.o., Vídeňská 204/125, Přížřenice, 619 00 Brno.

Datum: 23.01.2023

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

Eva Niklíčková
ředitelka inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10
Česká republika
e-mail: posta@sukl.cz
telefon: +420 272 185 832
fax: +420 271 732 377

Certifikát SVP sp.zn.: suks12436/2023
Datum: 23.01.2023
Strana 2 z 2
Jméno: Eva Niklíčková
e-mail: posta@sukl.cz
Podpis:

F-INS-002-38/Verze 3/10.06.2022

Part 2
Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.6 Quality control testing

1.6.3 *Chemical/Physical*

2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

2.1.3 *Chemical/Physical*

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

This certificate was issued in connection with the expiration of the certificate no. suks118971/2022 issued on 31.08.2022 to LUNARIA spol. s.r.o. registered office Příkop 4, 602 00 Brno. With effect from 05.12.2022, the name of the company and registered office was changed to Eurofins BioPharma Product Testing Czech Republic s.r.o., Vídeňská 204/125, Přížřenice, 619 00 Brno.

Date: 23.01.2023

name and signature of the authorised person of the competent authority of the Czech Republic

Eva Niklíčková
Director of the Inspection Department

State Institute for Drug Control
Šrobárova 48
100 41 Prague 10
Czech Republic
e-mail: posta@sukl.cz
phone: +420 272 185 832
fax: +420 271 732 377

GMP Certificate Ref.No.: suks12436/2023
Date: 23.01.2023
Page 2 / 2
Name
Phone number: +420 272 185 832
Signature of the authorised person of the competent authority



Min!