



Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und Verbraucherschutz Am Listholze 74 30177 Hannover

Zertifikat-Nr./Certificate no: DE_NI_02_GMP_2016_0017

Aktenzeichen/Reference Number: 41401/H-20

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

Tell 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

· Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde The competent authority of GERMANY confilms the bestätigt:

Der Hersteller Dr. Paul Lohmann GmbH KG

Anschrift der Betriebsstätte Dr. Paul Lohmann GmbH KG Hauptstraße 2 31860 Emmerthal Deutschland

wachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE NI 02 MIA 2010 0002 gemäß

- Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG umgesetzt in deutsches Recht durch: § 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 11. Februar 2016 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

Herstellungspraxis gemäß

- Richtlinie 2003/94/EG

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

issued following an inspection in accordance with

Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC

following:

The manufacturer Dr. Paul Lohmann GmbH KG

Site address Dr. Paul Lohmann GmbH KG Hauptstraße 2 31860 Emmerthal Germany

 wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüber has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE_NI_02_MIA_2010_0002 in accordance with

> Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz (German Drug Law)

> From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 11 February 2016, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to in

· den Grundsätzen und Leitlinien der Guten - the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

- Directive 2003/94/EC

ergeben.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte This certificate reflects the status of the manufacturing 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. verified with the issuing authority. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es 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

Humanarzneimittel

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

- Die erlaubten Herstellungstätigkeiten umfassen vollständige und teilweise Herstellung (einschließlich verschiedener Prozesse wie Umfüllen, Abpacken oder Kennzeichnen), Chargenfreigabe und -zertifizierung, Lagerung und Vertrieb der genannten Darreichungsformen sofern nicht anders angegeben;
- Die Qualitätskontrolle und/oder Frelgabe und/oder Chargenzertifizierung ohne Herstellungsschritte sollten unter den entsprechenden Punkten spezifiziert werden;
- Unter der relevanten Produktart und Darreichungsform sollte auch angegeben werden, wenn der Hersteller Produkte mit speziellen Anforderungen herstellt, z.B. radioaktive Arzneimittel oder Arzneimittel, die Penicilline, Sulfonamide, Zytostatika, Cephalosporine, Stoffe mit hormoneller Wirkung oder andere potenziell gefährliche Wirkstoffe enthalten (anwendbar für alle Bereiche des Teils 1 mit Ausnahme 1.5.2 und 1.6).
- 1.4 Andere Produkte oder Herstellungstätigkeiten [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.]

1.4.1 Herstellung von:

Wirkstoffe

1.4.1.4 Anderen
Wirkstoffe tierischer Herkunft

1.4.3 Andere Organische und anorganische Salze als Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

- authorised manufacturing operations include total and part al manufacturing (including various processes of dividing up, packaging or presentation), batch release and certification, storage and distribution of specified dosage forms unless informed to the contrary;
- quality control testing and/or release and batch certification activities without manufacturing operations should be specified under the relevant items;
- if the company is engaged in manufacture of products with special requirements e.g. radiopharmaceuticals or products containing penicillin, sulphonamides, cytotoxics, cephalosporins, substances with hormonal activity or other or potentially hazardous active ingredients this should be stated under the relevant product type and dosage form (applicable to all sections of Pa t 1 apart from sections 1.5.2 and 1.6)
- 1.4 Other products or manufacturing activity [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 Manufacture of:

1.4.1.4 Other
Active substance animal origin

1.4.3 Others
Organic and inorganic salts as active substances

12. August 2016 Im Auftrag

12 August 2016 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Dr. Christa Färber
Staatliches Gewerbeautsichtsamt Hannover
Inspektorat Hannover
Am Listholze 74
30177 Hannover

Dr. Christa Färber Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover Inspektorat Hannover Am Listholze 74 30177 Hannover Die Übereinstimmung der vorstehenden/umseitigen Kopie mit dem Original wird hiermit beglaubigt Staatl. Gewerbeaufsichtsamt Hannover, den 20. SEP. 2016 Im Auftrage

4.

Staatl. Gewerbeaufsichtsamt Am Listholze 74 30177 Hannover



	THE RESERVE OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAME
	S T L E E E E E E E E E E E E E E E E E E
1. Land: Bundesrepublik Deutschland Diese öffentliche Urkunde List unterschrieben von Stofz	
8. In thren/seiner Eigen des Gerund	enschaft als Becheno fete pecerfsicrtocentes ennour
A ALA IATIANAAAAA	∵ Ortsanles Harner
	6. am 26.09.2016 reidirektion Hannover
8. Unior Nr. 2442 9. Magal/Biompal:	10. Unterschrift
DIREK	Proplent
12 60 00	Rrzykle nk

Beschäftigte

Deutschland.

Tel.: +49(0)511 9096241 Fax: +49(0)511 9096199 Deutschland

Tel.: +49(0)511 9096241 Fax: +49(0)511 9096199