

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.

Príslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

Výrobce:

Teva Czech Industries s.r.o.
Ostravská 305/29, Komárov, 747 70 Opava

Adresa místa výroby:

Teva Czech Industries s.r.o.
Ostravská 305/29, Komárov, 747 70 Opava

Byl inspektován v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k výrobě č.j. 22975/2/INS/98, poslední změna sp.zn. sukls139763/2018 ze dne 12.10.2018, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 62 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 13.09.2018, je tento výrobce považován za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené směrnicí 2003/94/EC¹

¹ Tyto požadavky splňují doporučení SZO na SVP.

Tento certifikát odráží stav výrobního místa 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.

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

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

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 manufacturer:

Teva Czech Industries s.r.o.
Ostravská 305/29, Komárov, 747 70 Opava

Site address:

Teva Czech Industries s.r.o.
Ostravská 305/29, Komárov, 747 70 Opava

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no 22975/2/INS/98, last variation no sukls139763/2018 issued on 12.10.2018 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 62 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 manufacturer, the latest of which was conducted on 13.09.2018, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC¹

¹ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

This certificate reflects the status of the manufacturing 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.

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 EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.



Část 2
Humánní léčivé přípravky

1 VÝROBNÍ OPERACE

1.2 Nesterilní přípravky

1.2.1 Nesterilní přípravky (výrobní operace pro následující léčivé formy)

- 1.2.1.1 Tvrdé tobolky – 7 – Jiné: Cytostatika
- 1.2.1.2 Měkké tobolky – 7 – Jiné: Imunosupresiva

- 1.2.1.5 Tekuté pro vnější užití – 7 – Jiné: Hormony
- 1.2.1.6 Tekuté pro vnitřní užití – 7 – Jiné: Imunosupresiva

- 1.2.1.13 Tablety – 7 – Jiné: Cytostatika, hormony, vysoce účinné

1.2.2 Certifikace šarží

1.5 Balení

1.5.1 Primární balení

- 1.5.1.1 Tvrdé tobolky – 7 – Jiné: Cytostatika
- 1.5.1.2 Měkké tobolky – 7 – Jiné: Imunosupresiva

- 1.5.1.5 Tekuté pro vnější užití – 7 – Jiné: Hormony
- 1.5.1.6 Tekuté pro vnitřní užití – 7 – Jiné: Imunosupresiva

- 1.5.1.13 Tablety – 7 – Jiné: Cytostatika, hormony, vysoce účinné

1.5.2 Sekundární balení

1.6 Kontrola jakosti

- 1.6.2 Mikrobiologické: mikrobiologická nezávadnost
- 1.6.3 Chemické/Fyzikální
- 1.6.4 Biologické

2 DOVOZ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

2.1 Kontrola jakosti dovážených léčivých přípravků

- 2.1.2 Mikrobiologické: mikrobiologická nezávadnost
- 2.1.3 Chemické/Fyzikální
- 2.1.4 Biologické

2.2 Certifikace šarží dovážených léčivých přípravků

2.2.1 Sterilní přípravky

- 2.2.1.1 Asepticky připravované
- 2.2.1.2 Terminálně sterilizované

2.2.2 Nesterilní přípravky

2.3 Ostatní dovozní činnosti

- 2.3.1 Místo fyzického dovozu

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu:

Certifikát SVP sp.zn.: suklS293205/2018

Datum: 11.12.2018

Strana 2 z 3

Jméno: František Chuchma

e-mail: posta@sukl.cz

Podpis: 

F-INS-002-34/10.05.2016



Part 2
Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.2 Non-sterile products

1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)

- 1.2.1.1 Capsules, hard shell – 7 – other: Cytostatics

- 1.2.1.2 Capsules, soft shell – 7 – other: Imunosuppressant

- 1.2.1.5 Liquids for external use – 7 – other: Hormones

- 1.2.1.6 Liquids for internal use – 7 – other: Imunosuppressant

- 1.2.1.13 Tablets – 7 – other: Cytostatics, 7 – other: Hormones, 7 – other: High potent

- 1.2.1.13 Tablets – 7 – other: Cytostatics, 7 – other: Hormones, 7 – other: High potent

1.2.2 Batch certification

1.5 Packaging

1.5.1 Primary packing

- 1.5.1.1 Capsules, hard shell – 7 – other: Cytostatics

- 1.5.1.2 Capsules, soft shell – 7 – other: Imunosuppressant

- 1.5.1.5 Liquids for external use – 7 – other: Hormones

- 1.5.1.6 Liquids for internal use – 7 – other: Imunosuppressant

- 1.5.1.13 Tablets – 7 – other: Cytostatics, 7 – other: Hormones, 7 – other: High potent

- 1.5.1.13 Tablets – 7 – other: Cytostatics, 7 – other: Hormones, 7 – other: High potent

1.5.2 Secondary packing

1.6 Quality control testing

- 1.6.2 Microbiological: non-sterility

- 1.6.3 Chemical/Physical

- 1.6.4 Biological

2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

- 2.1.2 Microbiological: non-sterility

- 2.1.3 Chemical/Physical

- 2.1.4 Biological

2.2 Batch certification of imported medicinal products

2.2.1 Sterile Products

- 2.2.1.1 Aseptically prepared

- 2.2.1.2 Terminally sterilised

2.2.2 Non-sterile products

2.3 Other importation activities

- 2.3.1 Site of physical importation

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

GMP Certificate Ref.No.: suklS293205/2018

Date: 11.12.2018

Page 2 / 3

Name

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

Datum: 11.12.2018

Date: 11.12.2018

Jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

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

František Chuchma
ředitel 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

František Chuchma
Director of the Inspection section

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



Certifikát SVP sp.zn.: sukl293205/2018
Datum: 11.12.2018
Strana 3 z 3
Jméno: František Chuchma
e-mail: posta@sukl.cz
Podpis: 

F-INS-002-34/10.05.2016

GMP Certificate Ref.No.: sukl293205/2018
Date: 11.12.2018
Page 3 / 3
Name
Phone number: +420 272 185 832
Signature of the authorised person of the competent authority



JUDr. Hana Kožíaková
JUDr. Hana Kožíaková
notářka



(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

- JUDr. Hana Kožiaková

- notářka

- JUDr. Hana Kožiaková

- notář v Opavě

6. dne6.11.2019.....
date

10. Podpis:
Signature
Diana Homoláčová

