Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege



Zertifikat-Nr./Certificate no: DE_HE_01_GMP_2023_0142

Aktenzeichen/Reference Number: V5-18L18.01/1072-I

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

- Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG
- · Art. 15 der Richtlinie 2001/20/EG

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Hersteller **Biotest Pharma GmbH** (LOC-100004695)

Anschrift der Betriebsstätte **Biotest Pharma GmbH** Landsteinerstraße 5 63303 Dreieich **Deutschland** (LOC-100004695)

- · wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE_HE_01_MIA_2019_0030 gemäß
- Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG umgesetzt in deutsches Recht durch: § 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz
 - Art. 13 der Richtlinie 2001/20/EG

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom From the knowledge gained during the inspection of Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Good Manufacturing Practice requirements referred to Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

- 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
- · Art. 15 of Directive 2001/20/EC

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer **Biotest Pharma GmbH** (LOC-100004695)

Site address **Biotest Pharma GmbH** Landsteinerstraße 5 63303 Dreieich Germany (LOC-100004695)

- · has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE_HE_01_MIA_2019_0030 in accordance with
- Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz
 - Art. 13 of Directive 2001/20/EC

11. Mai 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die this manufacturer, the latest of which was conducted on oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die 11 May 2023, it is considered that it complies with the

- Directive 2003/94/EC

Unterschrift: Erika Becker

ergeben.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es 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. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

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, 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 verified with the issuing authority.

Unterschrift: Erika Becker

Teil 2

- Humanarzneimittel
- Prüfpräparate zur Anwendung am Menschen der Phasen I, II, III

Part 2

- Human Medicinal Products
- Human Investigational Medicinal Products for phase I,II,III

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.1 Sterile Produkte

1.1.3 Chargenfreigabe

1.3 Biologische Arzneimittel

1.3.2 Chargenfreigabe

1.3.2.1 Blutprodukte

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.1 Sterile Products

1.1.3 Batch certification

1.3 Biological medicinal products

1.3.2 Batch certification

1.3.2.1 Blood products

28. Juni 2023 Im Auftrag



28 June 2023 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Erika Becker

Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege Abteilung Pharmazie (Humanarzneimittel) Luisenplatz 2 64283 Darmstadt Deutschland

Tel.: +49(0)611 3259-1050

Erika Becker

Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege Abteilung Pharmazie (Humanarzneimittel) Luisenplatz 2 64283 Darmstadt Deutschland

Tel.: +49(0)611 3259-1050

