

REGIERUNGSPRÄSIDIUM TÜBINGEN LEITSTELLE ARZNEIMITTELÜBERWACHUNG

> Zertifikat-Nr./Certificate no: DE BW 01 GMP 2023 0132

Aktenzeichen/Reference Number: DE BW 01 BAV



# BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

### Teil 1

### Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

Art. 94 (1) Verordnung (EU) 2019/6

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

Der Hersteller

BAV Institut für Hygiene und Qualitätssicherung **GmbH** (LOC-100032740)

Anschrift der Betriebsstätte

BAV Institut für Hygiene und Qualitätssicherung **GmbH** Hanns-Martin-Schleyer-Str. 25 77656 Offenburg Deutschland (LOC-100032740)

- wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüber- has been inspected under the national inspection wachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. gemäß
  - Art. 88 Verordnung (EU) 2019/6 und § 28 Absatz 1 TAMG bzw. Art. 44 der Richtlinie 2001/82/EG
- · Sonstiges:

Das Auftragslabor wird in diesem Zertifikat aus Due to technical reasons the contract labratory is systemtechnischen Gründen als Hersteller bezeichnet.

08. Februar 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für this manufacturer, the latest of which was conducted on Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

## CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

#### Part 1

Issued following an inspection in accordance with

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

following:

The manufacturer

BAV Institut für Hygiene und Qualitätssicherung **GmbH** (LOC-100032740)

Site address

BAV Institut für Hygiene und Qualitätssicherung **GmbH** Hanns-Martin-Schleyer-Str. 25 77656 Offenburg Germany (LOC-100032740)

- programme in connection with manufacturing authorisation no. in accordance with
  - Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6 and Sect 28 (1) TAMG resp. Art. 44 of Directive 2001/82/EC
- · Other:

referred to as manufacturer in this certificat.

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom From the knowledge gained during the inspection of die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die 08 February 2023, it is considered that it complies with Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten the Good Manufacturing Practice requirements referred

DE\_BW\_01\_GMP\_2023\_0132 04.09.2023

Unterschrift: Dagmar Henn

Seite 1 von 4



- Artikel 93 (1j) der Verordnung 2019/6

- Article 93 (1j) of Regulation (EU) 2019/6

ergeben.

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. Nach date of that inspection, after which time the issuing Ablauf dieser Zeit sollte mit der zuständigen Behörde authority should be consulted. This certificate is valid Kontakt aufgenommen werden. Das Zertifikat ist nur only when presented with all pages and both parts 1 bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und and 2. The authenticity of this certificate may be 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. verified with the issuing authority. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte This certificate reflects the status of the manufacturing should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the





Teil 2

Part 2

Tierarzneimittel

· Veterinary Medicinal Products

# 1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

# 1.6 Qualitätskontrolle

1.6.2 Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte

# **1 MANUFACTURING OPERATIONS**

1.6 Quality control testing

1.6.2 Microbiological: non-sterility





### **2 EINFUHR VON ARZNEIMITTELN**

## Qualitätskontrolle eingeführter Arzneimittel

2.1.2 Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte

### 2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

## Quality control testing of imported medicinal products

2.1.2 Microbiological: non-sterility

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Qualitätskontrolle: von Arzneimitteln, Wirkstoffen und Hilfsstoffen.

- Zählung der gesamten vermehrungsfähigen Keime nach Ph.Eur. 2.6.12
- Abwesenheit bestimmter Mikroorganismen nach Ph.Eur. 2.6.13
- Mikrobiologische Prüfung von pflanzlichen Arzneimitteln zur oralen Anwendung nach Ph. Eur. 2.6.31
- Prüfung auf ausreichende Konservierung nach Ph. Eur. to Ph.Eur. 5.1.3 5.1.3
- Mikrobiologische Prüfung von gereinigtem Wasser nach Ph. Eur. Monographie/0008

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

Quality Control testing: of medicinal products, active ingredients and excipients.

- Microbial enumeration tests according to Ph. Eur. 2.6.12
- Test for specified micro-organisms according to Ph.Eur. 2.6.13
- Microbiological examination of herbal medicinal products for oral use according to Ph.Eur. 2.6.31
- Test for efficacy of antimicrobial preservation according
- Microbiological examination of purified water according to Ph.Eur. Monographie/0008

04. September 2023

Im Auftrag

04 September 2023 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Dagmar Henn

Regierungspräsidium Tübingen Leitstelle Arzneimittelüberwachung Baden-Württemberg Konrad-Adenauer-Straße 20 72072 Tübingen Deutschland

Dagmar Henn

Unterschrift: Dagmar Henn

Regierungspräsidium Tübingen Leitstelle Arzneimittelüberwachung Baden-Württemberg Konrad-Adenauer-Straße 20 72072 Tübingen Deutschland