



Behörde für Arbeits-, Umwelt- und Verbraucherschutz

Zertifikat-Nr./Certificate no: DE NI 03 GMP 2022 0015

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

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

bestätigt:

Der Hersteller Artesan Pharma GmbH & Co. KG (LOC-100006896)

Anschrift der Betriebsstätte Artesan Pharma GmbH & Co. KG Albrecht-Thaer-Straße 9 29439 Lüchow Deutschland (LOC-100003833)

· wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE NI 03 MIA 2022 0007 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 15. September 2022 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

- Richtlinie 2003/94/EG

ergeben.

sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung should not be relied upon to reflect the compliance

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A **MANUFACTURER**

Part 1

Issued following an inspection in accordance with

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

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

> The manufacturer Artesan Pharma GmbH & Co. KG (LOC-100006896)

> Site address Artesan Pharma GmbH & Co. KG Albrecht-Thaer-Straße 9 29439 Lüchow Germany (LOC-100003833)

 has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE_NI_03_MIA_2022_0007 in accordance with

- Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 15 September 2022, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to

- Directive 2003/94/EC

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte This certificate reflects the status of the manufacturing zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es site at the time of the inspection noted above and 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. verified with the issuing authority. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

herangezogen werden, wenn seit der genannten status if more than three years have elapsed since the 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

> Seite 2 von 4 Unterschrift: Liesa Warneboldt

Humanarzneimittel

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.1 Sterile Produkte

1.1.3 Chargenfreigabe

1.2 Nichtsterile Produkte

1.2.2 Chargenfreigabe

1.4 Andere Produktart oder Herstellungstätigkeit

1,4.1 Herstellung von:

1.4.1.1 Pflanzlichen Arzneimitteln

1.4.1.2 Homöopathischen Arzneimitteln

1.5 Abpacken

1.5.1 Primärverpacken

1.5.1.1 Hartkapseln

1.5.1.2 Weichkapseln

1.5.1.3 Kaugummis

1.5.1.4 Imprägnierte Trägersysteme

1.5.1.8 Andere feste Arzneiformen

1.5.1.13 Tabletten

1.5.1.14 Transdermale Systeme

1.5.2 Sekundärverpacken

1.6 Qualitätskontrolle

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

· Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.1 Sterile Products

1.1.3 Batch certification

1.2 Non-sterile products

1.2.2 Batch certification

1.4 Other products or manufacturing activity

1.4.1 Manufacture of:

1.4.1.1 Herbal products

1.4.1.2 Homeopathic products

1.5 Packaging

1.5.1 Primary Packing

1.5.1.1 Capsules, hard shell

1.5.1.2 Capsules, soft shell

1.5.1.3 Chewing gums

1.5.1.4 Impregnated matrices

1.5.1.8 Other solid dosage forms

1.5.1.13 Tablets

1.5.1.14 Transdermal patches

1.5.2 Secondary packing

1.6 Quality control testing

1.6.3 Chemical/Physical

2 EINFUHR VON ARZNEIMITTELN

2.1 Qualitätskontrolle eingeführter Arzneimittel

2.1.3 Chemisch/Physikalisch

2.2 Chargenfreigabe für eingeführte Arzneimittel

2.2.1 Sterile Produkte

2.2.1.1 aseptisch hergestellt

2.2.1.2 im Endbehältnis sterilisiert

2.2.2 Nichtsterile Produkte

2.3 Andere Einfuhrtätigkeiten

2.3.1 Betriebsstätte der physischen Einfuhr

2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

2.1.3 Chemical/Physical

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

12. Dezember 2022 Im Auftrag

solo Odling Burg

12 December 2022 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Liesa Warneboldt Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Lüneburg Auf der Hude 2 21339 Lüneburg Deutschland

Tel.: +49(0)4131 151448

Liesa Warneboldt Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Lüneburg Auf der Hude 2 21339 Lüneburg Deutschland

Tel.: +49(0)4131 151448