



## Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover

Behörde für Arbeits-. Umwelt- und Verbraucherschutz

Zertifikat-Nr./Certificate no: 10/2010

#### BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

#### Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

hameln pharmaceuticals GmbH

Anschrift der Betriebsstätten

Brekelbaumstraße 1,

31789 Hameln

wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis DE\_NI\_02\_MIA\_2010\_0004/41401/H-14 gemäß Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG umgesetzt in deutsches Recht

§ 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

Auf Grund der aus der letzten Inspektion vom 01.10.2007 gewonnen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis<sup>1</sup> festgestellt, die sich aus den Grundsätzen Leitlinien der Guten Herstellungspraxis Richtlinie 2003/94/EG2ergeben.

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.

Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

### CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A **MANUFACTURER**

#### Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer

hameln pharmaceuticals GmbH

Site address

Brekelbaumstraße 1,

31789 Hameln

has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation DE\_NI\_02\_MIA\_2010\_0004/41401/H-14 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 inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 01.10.2007, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC<sup>2</sup>

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.

The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Das Zertifikat gemäß Artikel 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG und 80 (5) 2001/82/EG in der gültigen Fassung, ist

auch für Importe aus Drittstaaten in ein Mitgliedsstaat erforderlich.

The certificate referred to in paragraph 111 (5) of Directive 2001/83/EC and 80 (5) of Directive 2001/82/EC, as amended,

shall also be required for imports coming from third countries into a Member State.

Diese Anforderungen erfüllen die GMP-Empfehlungen der WHO These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO

Datum: 19.03.2010 Im Auftrage

Date: 19.03.2010

By order

(LS)

Dr. Melzer

Name und Unterschrift des Bearbeiters

Tel.-Nr.: 0049-511/9096-450 Fax-Nr. 0049-511/909641990 V

Ør. Melzer

Name and signature of the authorised person

Phone: 0049-511/9096-450 Fax: 0049-511/9096-199

Postanschrift und Dienstgebäude Am Listholze 74 30177 Hannover

Sprechzeiten Mo - Do: 8:00 - 16:00

8:00 - 14:30Freitag:

Telefon Fax E-Mail

0511 9096 0 0511 9096 199

Poststelle@gaa-h.niedersachsen.de www.gewerbeaufsicht.niedersachsen.de Bankverbindung Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover Norddeutsche Landesbank

BLZ 250 500 00 Konto 106 025 216





# Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Hannover

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und Verbraucherschutz

Teil 2

#### Humanarzneimittel

#### HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN:

Die erlaubten Herstellungstätigkeiten umfassen vollständige und teilweise Herstellung (einschließlich verschiedener Prozesse wie Umfüllen, Abpacken oder Kennzeichnen), Chargenfreigabe und -zertifizierung, Einfuhr, Lagerung und Vertrieb der genannten Darreichungsformen sofern nicht anders angegeben.

#### 1.6 Qualitätskontrolle

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

Einschränkungen oder Klarstellungen betreffend den Umfang dieses Zertifikates:

Ausschließliches Herstellen schließt Einfuhr NICHT mit ein.

Part 2

#### **Human Medicinal Products**

#### **MANUFACTURING OPERATIONS:**

authorised manufacturing operations include total and partial 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.

## 1.6 Quality Control testing

1.6.3 Chemical/Physical

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

Authorised manufacturing does NOT cover importation.

Datum 19.03.2010
Im Auftrage

Dr. Melzer

Name und Unterschrift des Bearbeiters

Tel.-Nr.: 0049-511/9096-450 Fax-Nr. 0049-511/90

Date: 19.03.2010

By order

(LS)

Dr. Melzer

Name and signature of the authorised person

Phone: 0049-511/9096-450 Fax: 0049-511/9096-199