



Zertifikat-Nr./Certificate no: DE SL 01 GMP 2024 0019

## 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 **Eurofins PHAST GmbH** (LOC-100022643)

Anschrift der Betriebsstätte **Eurofins PHAST GmbH** Entenmühlstraße 48 66424 Homburg Deutschland (LOC-100067022)

- wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE\_SL\_01\_MIA\_2024\_0016 gemäß
  - Art. 88 Verordnung (EU) 2019/6 und § 28 Absatz 1 TAMG

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom From the knowledge gained during the inspection of 13. Dezember 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der with the principles and guidelines of Good Guten Herstellungspraxis gemäß der

- Richtlinie 91/412/EEC

einhält.

#### 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 **Eurofins PHAST GmbH** (LOC-100022643)

Site address **Eurofins PHAST GmbH** Entenmühlstraße 48 66424 Homburg Germany (LOC-100067022)

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE\_SL\_01\_MIA\_2024\_0016 in accordance with
  - Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6 and Sect 28 (1) TAMG

this manufacturer, the latest of which was conducted on 13 December 2023, it is considered that it complies Manufacturing Practice laid down in

- Directive 91/412/EEC

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 sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung should not be relied upon to reflect the compliance herangezogen werden, wenn seit der genannten status if more than three years have elapsed since the

Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Diese Gültigkeitsdauer kann jedoch den Grundsätzen des Risikomanagements entsprechend durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen/Klarstellungen verkürzt oder verlängert werden. Aktualisierungen von Einschränkungen/Klarstellungen können über die Eudra G M D P - W e b s i t e (http://eudragmdp.ema.europa.eu/) eingesehen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit verified in EudraGMDP. If it does not appear, please dieses Zertifikates kann in EudraGMDP überprüft contact the issuing authority. werden. Ist dieses Zertifikat dort nicht eingetragen, kann ggf. die ausstellende Behörde kontaktiert werden.

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. Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMDP website (http://eudragmdp.ema.europa.eu/) This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be



Tierarzneimittel

## 1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

## 1.6 Qualitätskontrolle

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

1.6.4 Biologisch

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Anmerkungen: Das GMP-Zertifikat deckt die Durchführung der gelisteten Methoden auch an importierten Tierarzneimitteln ab. Eine Chargenzertifizierung von importierten Tierarzneimitteln ist jedoch durch das GMP-Zertifikat?

die Herstellungserlaubnis - nicht abgedeckt

Veterinary Medicinal Products

# 1 MANUFACTURING OPERATIONS

# 1.6 Quality control testing

1.6.3 Chemical/Physical

1.6.4 Biological

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

Comments: The GMP certificate also covers the implementation of the listed methods on imported veterinary medicinal products. However, batch certification of imported veterinary medicinal products is not covered by the GMP certificate ? the manufacturing authorisation.

01. März 2024 Im Auftrag



01 March 2024 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Name and signature of the authorised person of the

Competent Authority

Dr. Thomas Rohn Ministerium für Arbeit, Soziales, Frauen und Gesundheit Ministerium für Arbeit, Soziales, Frauen und Gesundheit Franz-Josef-Röder-Straße 23 66119 Saarbrücken Deutschland

Tel.: +49(0)681 501-3233 Fax: +49(0)681 501-4524

Dr. Thomas Rohn Franz-Josef-Röder-Straße 23 66119 Saarbrücken Deutschland

Tel.: +49(0)681 501-3233 Fax: +49(0)681 501-4524

