

**CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE**  
**Část 1**

Vydáný po inspekci v souladu s článkem 111(5) Směrnice 2001/83/ES a s §13, odst. 2, písm. a bod 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

**Výrobce:**

ARDEAPHARMA a.s.  
Třeboňská 229  
373 63 Ševětín

**Adresa místa výroby:**

ARDEAPHARMA a.s.  
Třeboňská 229  
373 63 Ševětín  
(areál společnosti Phoenix, lékárenský velkoobchod, a.s.)

Byl inspektován v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k výrobě č.j. 20364/1/INS/99, poslední změna sp.zn.: 21420/2/INS/07 ze dne 02.07.2007, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako:

§ 62 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce, která byla provedena dne 11.09.2014, je tento výrobce považován za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené směrnicí 2003/94/EC<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Tyto požadavky splňují doporučení SZO na SVP.

Tento certifikát odráží stav výrobního místa v čase výše zmíněné inspekce a nemělo by se spoléhat na to, že bude odrážet stav shody po uplynutí více než tří let od data inspekce. Doba platnosti může být nicméně na základě regulačních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení nebo vysvětlení.

Tento certifikát je platný, pouze jsou-li předloženy všechny strany a části 1 a 2.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena v EudraGMP. Pokud se nezobrazí, kontaktujte prosím vydávající autoritu.

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER**  
**Part 1**

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Section 13, paragraph 2, letter a, point 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

**The manufacturer:**

ARDEAPHARMA a.s.  
Třeboňská 229  
373 63 Ševětín

**Site address:**

ARDEAPHARMA a.s.  
Třeboňská 229  
373 63 Ševětín  
(areál společnosti Phoenix, lékárenský velkoobchod, a.s.)

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no 20364/1/INS/99, last variation no 21420/2/INS/07 issued on 02.07.2007 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 62 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 11.09.2014, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC<sup>1</sup>

<sup>1</sup> These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

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. 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.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

☒ **Část 2**  
**Humánní léčivé přípravky**

**1 VÝROBNÍ OPERACE**

**1.1 Sterilní přípravky**

1.1.2 Terminálně sterilizované (výrobní operace pro následující  
lékové formy)

1.1.2.1 Velkoobjemové tekuté lékové formy (o objemu  
100 ml a více)

1.1.2.3 Maloobjemové tekuté lékové formy (o objemu  
do 100 ml)

1.1.3 Propouštění šarží

**1.5 Balení**

1.5.2 Sekundární balení

**1.6 Kontrola jakosti**

1.6.1 Mikrobiologické: zkouška na sterilitu

1.6.2 Mikrobiologické: mikrobiologická nezávadnost

1.6.3 Chemické/Fyzikální

1.6.4 Biologické

**Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu  
certifikátu:**

-----

Datum: 18.12.2014

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České  
republiky

František Chuchma  
vedoucí inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 48  
100 41 Praha 10  
Česká republika  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
telefon: +420 272 185 832  
fax: +420 271 732 377

☒ **Part 2**  
**Human Medicinal Products**

**1 MANUFACTURING OPERATIONS**

**1.1 Sterile Products**

1.1.2 Terminally sterilised (processing operations for the  
following dosage forms)

1.1.2.1 Large volume liquids

1.1.2.3 Small volume liquids

1.1.3 Batch certification

**1.5 Packaging**

1.5.2 Secondary packing

**1.6 Quality control testing**

1.6.1 Microbiological: sterility

1.6.2 Microbiological: non-sterility

1.6.3 Chemical/Physical

1.6.4 Biological

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

-----

Date: 18.12.2014

name and signature of the authorised person of the  
competent authority of the Czech Republic

František Chuchma  
Head of the Inspection section

State Institute for Drug Control  
Šrobárova 48  
100 41 Prague 10  
Czech Republic  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
phone: +420 272 185 832  
fax: +420 271 732 377

Otisk úředního razítka

Certifikát SVP sp.zn.:sukls136983/2014  
Datum: 18.12.2014  
Strana 2 z 2  
Jméno: František Chuchma  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
Podpis:

F-INS-002-34/10.01.2014

GMP Certificate Ref.No.: sukls136983/2014  
Date:18.12.2014  
Page 2 / 2  
Name  
Phone number: +420 272 185 832  
Signature of the authorised person of the competent authority