

# Bezirksregierung Düsseldorf

Zertifikat-Nr./Certificate no: DE NW 03 GMP 2024 0042

Aktenzeichen/Reference Number: 24.05.05.01-Caelo 31

# 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 The competent authority of GERMANY confirms the bestätigt:

Der Hersteller Caesar & Loretz GmbH (LOC-100007602)

Anschrift der Betriebsstätte Caesar & Loretz GmbH Herderstr. 31 40721 Hilden Deutschland (LOC-100007602)

- · wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE NW 03 MIA 2024 0019 gemäß
- Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG umgesetzt in deutsches Recht durch: § 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz
- wurde im Rahmen der in der Zulassung aufgeführten
   has been inspected in connection with marketing Hersteller mit Sitz innerhalb des Europäischen Wirtschaftsraumes inspiziert gemäß
  - Art. 8 (2) der Verordnung (EG) Nr. 726/2004

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß der

#### CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

#### Part 1

Issued following an inspection in accordance with

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

following:

The manufacturer Caesar & Loretz GmbH (LOC-100007602)

Site address Caesar & Loretz GmbH Herderstr. 31 40721 Hilden Germany (LOC-100007602)

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE\_NW\_03\_MIA\_2024\_0019 in accordance with
- Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz
- authorisation(s) listing manufacturers located inside of the European Economic Area in accordance with
  - Art. 8 (2) of Regulation (EC) 726/2004

From the knowledge gained during the inspection of 12. Mai 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die this manufacturer, the latest of which was conducted on oben genannte Betriebsstätte des Herstellers 12 May 2023, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

Unterschrift Dr. Viktor Rempel

einhält.

herangezogen werden, wenn seit der genannten 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 dieses Zertifikates kann in EudraGMDP überprüft contact the issuing authority. werden, Ist dieses Zertifikat dort nicht eingetragen, kann ggf. die ausstellende Behörde kontaktiert werden.

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 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. Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMDP website Eru draG M DP - Website (http://eudragmdp.ema.europa.eu/) This certificate is (http://eudragmdp.ema.europa.eu/) eingesehen valid only when presented with all pages and both parts werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher 1 and 2. The authenticity of this certificate may be Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit verified in EudraGMDP. If it does not appear, please



Unterschrift: Dr. Viktor Rempel

Humanarzneimittel

# 1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

#### 1.2 Nichtsterile Produkte

- 1.2.1 Nichtsterile Produkte (Herstellungstätigkeiten für folgende Darreichungsformen)
  - 1.2.1.5 Flüssige Darreichungsformen zur äußeren Anwendung
  - 1.2.1.6 Flüssige Darreichungsformen zur inneren Anwendung
  - 1.2.1.8 Andere feste Arzneiformen
  - 1.2.1.17 Andere
    Mischungen aus Pflanzen oder
    pflanzlichen Bestandteilen (i.e.
    Arzneipflanzentees)

# 1.4 Andere Produktart oder Herstellungstätigkeit

- 1.4.1 Herstellung von:
  - 1.4.1.1 Pflanzlichen Arzneimitteln
  - 1.4.1.3 Andere
    Erlaubnispflichtige Wirkstoffe
    mikrobieller oder tierischer
    Herkunft

#### Human Medicinal Products

#### **1 MANUFACTURING OPERATIONS**

### 1.2 Non-sterile products

- 1.2.1 Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)
  - 1.2.1.5 Liquids for external use
  - 1.2.1.6 Liquids for internal use
  - 1.2.1.8 Other solid dosage forms
  - 1.2.1.17 Other
    Mixture of herbal drugs or
    herbal substances (i.e. herbal
    teas) used for medicinal
    purposes

# 1.4 Other products or manufacturing activity

- 1.4.1 Manufacture of:
  - 1.4.1.1 Herbal products
  - 1.4.1.3 Other
    Active pharmaceutical
    substances of microbial or
    animal origin



#### 2 EINFUHR VON ARZNEIMITTELN

### 2.2 Chargenfreigabe für eingeführte Arzneimittel

2.2.2 Nichtsterile Produkte

#### 2.3 Andere Einfuhrtätigkeiten

2.3.1 Betriebsstätte der physischen Einfuhr

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Anmerkungen: Die Herstellungstätigkeit umfasst - neben Comments: The manufacturing includes - beside der Herstellung im eigentlichen Sinne - das Umfüllen einschl, des Abfüllens, das Abpacken, Kennzeichnen und die Freigabe der Arzneimittel.

- 1.2.1.8: Andere feste Darreichungsformen für die Herstellung nicht steriler Arzneimittel, i.e.
- Pulver und Pulvermischungen,
- Salze und Salzmischungen,

1.4.1.3: Abfüllen, inkl. Umfüllen, Kennzeichnen (i.e. Primärkonfektionieren), Abpacken und Freigabe zum Inverkehrbringen von nicht sterilen erlaubnispflichtigen Wirkstoffen mikrobieller oder tierischer Herkunft. (Wirkstoff tierischer Herkunft; z.B.: Caelo Art.-Nr. 4492 Pankreas-Pulver, API)

Ausgenommen von den Herstellungsprozessen sind Blutzubereitungen, immunologische Produkte, somatische Zelltherapeutika, Gentransfer-Arzneimittel, Arzneimitteln zur In-vivo-Diagnostik mittels Markergenen, biotechnologische Produkte, radioaktive Arzneimittel und Produkte menschlicher Herkunft.

## 2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

# Batch certification of imported medicinal products

2.2.2 Non-sterile products

#### Other importation activities

2.3.1 Site of physical importation

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

manufacturing in classical meaning - dividing up including filling, packaging, labelling and batch release of medicinal products.

- 1.2.1.8: Other solid dosages forms used for the manufacturing of non-sterile medicinal products, i.e.
- powders and powder mixtures,
- salts and salt mixtures,

1.4.1.3: Filling, incl. transferring from one container to another, labelling (i.e. primary packaging), re-packaging and final batch release of non-sterile active pharmaceutical substances of microbial or animal original (active pharmaceutical substances animal origin: e.g. Caelo Art.-No. 4492 Pancreas-Powder)

The manufacturing authorisation does not include blood products, immunological products, somatic cell therapy medicinal products, gene therapy medicinal products and medicinal products for use in in-vivo diagnosis by means of marker genes, biotechnologically processed tissue products, radiopharmaceuticals and products of human origin.

20. Juni 2024 Im Auftrag

20 June 2024 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Dr. Viktor Rempel Bezirksregierung Düsseldorf Dezernat 24 Am Bonneshof 35 40474 Düsseldorf Deutschland

Dr. Viktor Rempel Bezirksregierung Düsseldorf Dezernat 24 Am Bonneshof 35 40474 Düsseldorf Deutschland

rift: Dr. Viktor Rempel Untersc

Tel.: +49(0)211 475-3171 Fax: +49(0)211 475-5977 Tel.: +49(0)211 475-3171 Fax: +49(0)211 475-5977



Unterschrift Dr. Viktor Rempel



11

::1