



## Bezirksregierung Düsseldorf

Zertifikat-Nr./Certificate no:  
DE\_NW\_03\_GMP\_2021\_0045

Aktenzeichen/Reference Number:  
24.05.05.01-Caelo 39a

### 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:

Der Hersteller  
**Caesar & Loretz GmbH**

Anschrift der Betriebsstätte  
**Caesar & Loretz GmbH  
Herderstr. 39a  
40721 Hilden  
Deutschland**

- wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE\_NW\_03\_MIA\_2021\_0030 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 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 28. März 2019 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

### 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:

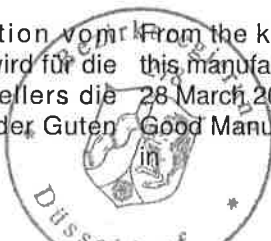
The manufacturer  
**Caesar & Loretz GmbH**

Site address  
**Caesar & Loretz GmbH  
Herderstr. 39a  
40721 Hilden  
Germany**

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE\_NW\_03\_MIA\_2021\_0030 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)

- has been inspected in connection with marketing 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 this manufacturer, the latest of which was conducted on 28 March 2019, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to



Unterschrift: Ute Neuburger

*Ute Neuburger*

- den Grundsätzen und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß  
- Richtlinie 2003/94/EG

- the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in  
- Directive 2003/94/EC

ergeben.

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. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

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. This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.



**Teil 2**

**Part 2**

• Humanarzneimittel

• Human Medicinal Products

**1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN**

**1 MANUFACTURING OPERATIONS**

**1.6 Qualitätskontrolle**

**1.6 Quality control testing**

1.6.2 *Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte*

1.6.2 *Microbiological: non-sterility*

1.6.3 *Chemisch/Physikalisch*

1.6.3 *Chemical/Physical*



*Ute Neuberger*

**2 EINFUHR VON ARZNEIMITTELN**

**2.1 Qualitätskontrolle eingeführter Arzneimittel**

*2.1.2 Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte*

*2.1.3 Chemisch/Physikalisch*

**2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS**

**2.1 Quality control testing of imported medicinal products**

*2.1.2 Microbiological: non-sterility*

*2.1.3 Chemical/Physical*

14. Juni 2021

Im Auftrag

*Ute Neuberger*

14 June 2021

On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Ute Neuberger  
Bezirksregierung Düsseldorf  
Dezernat 24: Öffentliche Gesundheit, medizinische und pharmazeutische Angelegenheiten  
Am Bonnhof 35  
40474 Düsseldorf  
Deutschland

Tel.: +49(0)211 475-5112  
Fax: +49(0)211 475-5977

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Ute Neuberger  
Bezirksregierung Düsseldorf  
Dezernat 24: Öffentliche Gesundheit, medizinische und pharmazeutische Angelegenheiten  
Am Bonnhof 35  
40474 Düsseldorf  
Deutschland

Tel.: +49(0)211 475-5112  
Fax: +49(0)211 475-5977



