



Zertifikat-Nr./Certificate no: DE BY 05 GMP 2025 0068

Aktenzeichen/Reference Number: 53.2-2678.3-10-42-10

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 bestätigt:

Der Hersteller

PhytoLab GmbH & Co. KG (LOC-100022097)

Anschrift der Betriebsstätte PhytoLab GmbH & Co. KG **Dutendorfer Straße 5-7** 91487 Vestenbergsgreuth Deutschland (LOC-100022097)

- wachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE BY 05 MIA 2025 0049 gemäß
 - Art. 88 Verordnung (EU) 2019/6 und § 28 Absatz 1 TAMG

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 13. Dezember 2024 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß der

- Richtlinie 91/412/EEC

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A **MANUFACTURER**

Part 1

Issued following an inspection in accordance with

Art. 94 (1) of Regulation (EU) 2019/6

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer PhytoLab GmbH & Co. KG (LOC-100022097)

Site address PhytoLab GmbH & Co. KG **Dutendorfer Straße 5-7** 91487 Vestenbergsgreuth Germany

(LOC-100022097)

- wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüber has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE BY 05 MIA 2025 0049 in accordance with
 - Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6 and Sect 28 (1) TAMG

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 13 December 2024, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

- Directive 91/412/EEC

einhält.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte This certificate reflects the status of the manufacturing

Gültigkeitsdauer kann jedoch den Grundsätzen des Risikomanagements entsprechend durch einen Eintrag Einschränkungen/Klarstellungen können über die E u d r a G M D P dieses Zertifikates kann in EudraGMDP überprüft contact the issuing authority. werden. Ist dieses Zertifikat dort nicht eingetragen, kann ggf. die ausstellende Behörde kontaktiert werden.

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 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 in das Feld Einschränkungen/Klarstellungen verkürzt or Clarifying remarks field. Updates to restrictions or oder verlängert werden. Aktualisierungen von clarifying remarks can be identified through the website E u d r a G M D P - W e b s i t e (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

Teil 2

Tierarzneimittel

· Veterinary Medicinal Products

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.2 Nichtsterile Produkte

1.2.2 Chargenfreigabe

1.6 Qualitätskontrolle

1.6.2 Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.2 Non-sterile products

1.2.2 Batch certification

1.6 Quality control testing

1.6.2 Microbiological: non-sterility

1.6.3 Chemical/Physical

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Anmerkungen: Die Herstellungserlaubnis wird eingeschränkt auf Produkte, die im Lohnauftrag von der PhytoLab GmbH & Co. KG geprüft und freigegeben werden.

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

Part 2

Comments: The Manufacturer's Authorisation is restricted on products, which are tested and released by PhytoLab GmbH & Co. KG by order.

20. Oktober 2025 Im Auftrag



20 October 2025 On behalf

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

Competent Authority

Regierung von Oberfranken Sachgebiet Pharmazie Ludwigstraße 20 95444 Bayreuth Deutschland

Regierung von Oberfranken Sachgebiet Pharmazie Ludwigstraße 20 95444 Bayreuth Deutschland