



**Baden-Württemberg**  
REGIERUNGSPRÄSIDIUM TÜBINGEN  
LEITSTELLE ARZNEIMITTELÜBERWACHUNG

Zertifikat-Nr./Certificate no: Labor Ravensburg\_Z001\_20  
Aktenzeichen/Reference Number: DE\_BW\_01\_Labor Ravensburg

**BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG  
MIT GMP**

**Teil 1**

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

- Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG
- Art. 80 (5) der Richtlinie 2001/82/EG
- Art. 15 der Richtlinie 2001/20/EG
- § 64 Abs. 3f Arzneimittelgesetz

Die zuständige deutsche Überwachungsbe-  
hörde bestätigt:

Die Firma

**MVZ Labor Ravensburg GbR**

**Elisabethenstr. 11**

**88212 Ravensburg**

**Deutschland**

wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittel-  
überwachung inspiziert in Verbindung mit der  
Tätigkeit gemäß § 14 Abs. 4 Nr. 3 / § 67 Abs. 1  
Arzneimittelgesetz.

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE**

**Part 1**

Issued following an inspection in accordance  
with

- Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC
- Art. 80 (5) of Directive 2001/82/EC
- Art. 15 of Directive 2001/20/EC
- Sect 64 para 3f Arzneimittelgesetz  
(German Drug Law)

The competent authority of GERMANY con-  
firms the following:

The company

(see left)

has been inspected under the national inspec-  
tion programme in connection with its activity  
according to Sect 14 para 4 no 3 / Sect 67 para  
1 Arzneimittelgesetz (German Drug Law).



Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 26. Juni 2019 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

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

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.

From the knowledge gained during the inspection of this site, the latest of which was conducted on 26 June 2019 it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to in

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

This certificate reflects the status of the 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

- Humanarzneimittel  
 Tierarzneimittel  
 Prüfpräparate zur Anwendung am Menschen

### Qualitätskontrolle

von Hilfsstoffen / Arzneimitteln

Untersuchungsverfahren:

- *Mikrobiologische Prüfung nicht steriler Produkte (Arzneibuchverfahren)*

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

Keine

03. März 2020

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

  
Dr. Jutta Walk

Regierungspräsidium Tübingen  
Referat 25: Leitstelle  
Arzneimittelüberwachung  
Baden-Württemberg  
Konrad-Adenauer-Straße 20  
72072 Tübingen  
Tel.: +49(0)7071 757-3292  
Fax: +49(0)7071 757-3627



## Part 2

- Human Medicinal Products  
 Veterinary Medicinal Products  
 Human Investigational Medicinal Products

### Quality control testing

of excipients / medicinal products

Methods of analysis:

- *microbiological assays of non-sterile products (compendial methods)*

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

None

03 March 2020

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

(see left)