



# Baden-Württemberg

REGIERUNGSPRÄSIDIUM TÜBINGEN  
LEITSTELLE ARZNEIMITTELÜBERWACHUNG

Zertifikat-Nr./Certificate no: MVZ Labor Ravensburg\_Z001\_23

Aktenzeichen/Reference Number: DE\_BW\_01\_MVZ 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 Überwachungsbehörde bestätigt:

Die Firma

**MVZ Labor Ravensburg GbR**

**Elisabethenstr. 11**

**88212 Ravensburg**

**Deutschland**

wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung 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 confirms the following:

The company

(see left)

has been inspected under the national inspection 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 / Unterlagenprüfung vom 06. Dezember 2023 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 / distant assessment of this site, the latest of which was conducted on 06 December 2023 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

07.12.2023

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

*B. Rietz-Wolf*

Dr. Bettina Rietz-Wolf

Regierungspräsidium Tübingen  
Referat 26: Leitstelle  
Arzneimittelüberwachung  
Baden-Württemberg  
Konrad-Adenauer-Straße 20  
72072 Tübingen  
Tel.: +49(0)7071 757-3256



**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

07.12.2023

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

(see left)