



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / Certificate No.: INS-482018-0010-009

Teil 1 / Part 1

Ausgestellt auf Basis einer Inspektion in Übereinstimmung mit /
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**

Die zuständige Behörde **Österreichs** bestätigt wie folgt: /
*The competent authority of **Austria** confirms the following:*

Der Betrieb / *The manufacturer*

VelaLabs GmbH
Brunner Straße 69/3
1230 Wien

wurde im Rahmen des nationalen Inspektionsprogramms inspiziert, in Verbindung mit der Geschäftszahl
(Hersteller-Lizenznummer) / *has been inspected under the national inspection programme in connection*
*with manufacturing authorisation no. **482018***

in Übereinstimmung mit / *in accordance with*

- ☒ **Art. 40 of Directive 2001/83/EC**
- ☒ **Art. 44 of Directive 2001/82/EC**
- ☒ **Art. 13 of Directive 2001/20/EC**

umgesetzt in folgende nationale Gesetzgebung / *transposed in the following national legislation:*
'Verordnung der Bundesministerin für Gesundheit und Frauen betreffend Betriebe, die Arzneimittel
herstellen, kontrollieren oder in Verkehr bringen (Arzneimittelbetriebsordnung 2009 - AMBO 2009),
BGBl. II Nr. 324/2008, in der geltenden Fassung'.

und / *and*

Ist ein Wirkstoffhersteller, inspiziert in Übereinstimmung mit /
Is an active substance manufacturer that has been inspected in accordance with

- ☒ **Art. 111(1) of Directive 2001/83/EC**
- ☒ **Art. 80(1) of Directive 2001/82/EC**

umgesetzt in folgende nationale Gesetzgebung /
transposed in the following national legislation:

'Verordnung der Bundesministerin für Gesundheit und Frauen betreffend Betriebe, die Arzneimittel



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / Certificate No.: INS-482018-0010-009

herstellen, kontrollieren oder in Verkehr bringen (Arzneimittelbetriebsordnung 2009 - AMBO 2009),
BGBl. II Nr. 324/2008¹

Aus der während der Inspektion des betreffenden Herstellers gewonnenen Kenntnis, zuletzt durchgeführt
am /

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on

18.03.2019 , für/for 2 Tag(e) / day(s)

kann angenommen werden, dass /

it is considered that it complies with

☒ den Richtlinien der Guten Herstellungspraxis¹ entsprochen wird, festgehalten in /

The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice¹ laid down in

☒ **Directive 2003/94/EC**

☒ **Directive 91/412/EEC**

☒ **der Richtlinie der GMP für Wirkstoffe (Art. 47 of Directive 2001/83/EC und Art. 51 of
Directive 2001/82/EC) /**

***The principles of GMP for active substances (Art. 47 of Directive 2001/83/EC and Art.
51 of Directive 2001/82/EC).***

Dieses Zertifikat spiegelt 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. Die Gültigkeitsdauer kann unter Verwendung eines
regulatorischen Risikomanagements durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen oder Erklärungen
verkürzt oder verlängert 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. 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*

Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten und beider Teile (1 und 2) gültig.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

Die Echtheit des Zertifikates kann durch EudraGMDP bestätigt werden. Bitte kontaktieren Sie die
ausstellende Behörde, sofern das Zertifikat dort nicht angezeigt wird.

*The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please contact
the issuing authority.*

¹ *These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.*

(*) *Nichtzutreffendes streichen / delete that which does not apply*



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / Certificate No.: INS-482018-0010-009

Teil 2 / Part 2

☒ Humanarzneimittel / *Human Medicinal Products*

☒ Veterinärarzneimittel / *Veterinary Medicinal Products*

Prüfpräparate zur klinischen Prüfung / *Human Investigational Medicinal Products*

☒ Phase I ☒ Phase II ☒ Phase III ☒ Phase IV

Teil 1 – HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN / Part 1 – MANUFACTURING OPERATIONS

1.6 Qualitätskontrolle / Quality control testing

1.6.3 Chemisch/Physikalisch / Chemical/Physical

1.6.4 Biologisch / Biological

Teil 3 – HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN - WIRKSTOFFE / Part 3 – MANUFACTURING OPERATIONS – ACTIVE SUBSTANCES

3.6 Qualitätskontrolle / Quality Control Testing

3.6.1 Physikalisch / Chemische Prüfung / *Physical / Chemical testing*

3.6.4 Biologische Prüfung / *Biological Testing*

Mögliche Einschränkungen oder Erklärungen bezüglich des vorliegenden Zertifikats /
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

Keine / none

Für das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen /
For the Federal Office for Safety in Health Care

