



Zertifikat-Nr./Certificate no: 01/2016

Aktenzeichen/Reference Number: ROB-53Ph-2677.Ph\_2-84-2-2

**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

**Dr. Graner und Partner GmbH**

Anschrift der Betriebsstätte

**Lochhausener Str. 205**

**81249 München**

wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Tätigkeit gemäß § 14 Abs. 4 Nr. 3 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

**Dr. Graner und Partner GmbH**

Site address

**Lochhausener Str. 205**

**81249 München**

has been inspected under the national inspection programme in connection with its activity according to Sect 14 para 4 no 3 Arzneimittelgesetz (German Drug Law).

Datum / date:	15.09.2016
Name / name:	Dr. Helmut Keck
Unterschrift / signature:	
E-Mail/Tel.-Nr. / e-mail/phone:	Helmut.keck@reg-ob.bayern.de / (++49) 89 2176 2860

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 15. Juli 2016 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
  - Richtlinie 91/412/EWG 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.

**Qualitätskontrolle**

von Ausgangsstoffen / Wirkstoffen / Arzneimitteln

Untersuchungsverfahren:

- pharmazeutisch-chemische Analytik
- pharmazeutisch-technologische Analytik (Arzneibuchverfahren)
- chromatographische Untersuchungen
- mikrobiologische Prüfung nicht steriler Produkte

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Dr. Helmut Keck  
Pharmazieoberrat



From the knowledge gained during the inspection of this site, the latest of which was conducted on 15/July/2016, 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
  - Directive 91/412/EEC

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.

**Quality control testing**

of excipients / active ingredients / medicinal products

Methods of analysis:

- pharmaceutical-chemical analysis
- pharmaceutical-technological analysis (compendial methods)
- chromatographic assays
- microbiological assays of non-sterile products

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Datum / date:	15.09.2016
Name / name:	Dr. Helmut Keck
Unterschrift / signature:	
E-Mail/Tel.-Nr. / e-mail/phone:	Helmut.keck@reg-ob.bayern.de / (++49) 89 2176 2860