

CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE
Část 1

Vydaný po inspekci v souladu s článkem 111(5) Směrnice 2001/83/ES a s §13, odst. 2, písm. a bod 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

Výrobce:

Lach-Ner, s.r.o.
Tovární 157
277 11 Neratovice

Adresa místa výroby:

Lach-Ner, s.r.o.
Tovární 157
277 11 Neratovice

Je výrobcem léčivých látek, který byl inspektován v souladu s článkem 111(1) směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 101, odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce, která byla provedena dne 06.02.2019, je tento výrobce považován za subjekt splňující principy správné výrobní praxe pro léčivé látky¹ odkazované ve článku 47 směrnice 2001/83/ES.

¹ Tyto požadavky splňují doporučení SZO na SVP.

Tento certifikát odráží stav výrobního místa v čase výše zmíněné inspekce a nemělo by se spoléhat na to, že bude odrážet stav shody po uplynutí více než tří let od data inspekce. Doba platnosti může být nicméně na základě regulatorních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení vysvětlení.

Tento certifikát je platný, pouze jsou-li předloženy všechny strany a části 1 a 2.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena v EudraGMDP. Pokud se nezobrazí, kontaktujte prosím vydávající autoritu.

Certifikát SVP sp.zn.: sukls5919/2019

Datum: 05.03.2019

Strana 1 z 2

Jméno: František Chuchma, v z.

e-mail: posta@sukl.cz

Podpis:

F-INS-002-35/07.12.2016

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER
Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Section 13, paragraph 2, letter a, point 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

The manufacturer:

Lach-Ner, s.r.o.
Tovární 157
277 11 Neratovice

Site address:

Lach-Ner, s.r.o.
Tovární 157
277 11 Neratovice

Is an active substance manufacturer that has been inspected in accordance with Art. 111(1) of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 101 paragraph 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (the Act on Pharmaceuticals), as amended.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 06.02.2019, it is considered that it complies with The principles of GMP for active substances¹ referred to in Article 47 of Directive 2001/83/EC.

¹ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

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.

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

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

GMP Certificate Ref.No.: sukls5919/2019

Date: 05.03.2019

Page 1 / 2

Name

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

Část 2**3 VÝROBNÍ OPERACE – LÉČIVÉ LÁTKY**

Léčivé látky:

Acidum ascorbicum	CAS 50-81-7
Acidum boricum	CAS 10033-35-3
Acidum citricum monohydricum	CAS 5949-29-1
Coffeinum	CAS 58-08-2
Glucosum anhydricum	CAS 50-99-7
Glycerolum 85%	CAS 56-81-5
Glycerolum	CAS 56-81-5
Hydrogenii peroxidum solutio 30%	CAS 7722-84-1
Iodum	CAS 7553-56-2
Kalii chloridum	CAS 7447-40-7
Magnesii chloridum hexahydricum	CAS 7791-18-6
Magnesii subcarbonas levis	CAS 39409-82-0
Natrii citras dihydricus	CAS 6132-04-3
Natrii hydrogenocarbonas	CAS 144-55-8
Natrii hydrogenophosphas dodecahydricus	CAS 10039-32-4
Natrii chloridum	CAS 7647-14-5
Natrii laurylsulfas	CAS 151-21-3
Zinci sulfas heptahydricus	CAS 7446-20-0

3.5 Obecné dokončovací kroky

3.5.2 *Primární balení (zabalení / uzavření léčivé látky do obalového materiálu, který je v přímém kontaktu s látkou)*

3.6 Kontrola jakosti

3.6.1 *Fyzikální/chemické zkoušení*

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu: -----

Datum: 05.03.2019

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

František Chuchma, v z.
ředitel inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10
Česká republika
e-mail: posta@sukl.cz
telefon: +420 272 185 832
fax: +420 271 732 377

Certifikát SVP sp.zn.: sukls5919/2019
Datum: 05.03.2019
Strana 2 z 2
Jméno: František Chuchma, v z.
e-mail: posta@sukl.cz
Podpis:

F-INS-002-35/07.12.2016

Part 2**3 MANUFACTURING OPERATIONS – ACTIVE SUBSTANCES**

Active substance(s):

Ascorbic acid	CAS 50-81-7
Boric acid	CAS 10033-35-3
Citric acid monohydrate	CAS 5949-29-1
Caffeine	CAS 58-08-2
Glucose	CAS 50-99-7
Glycerol (85 per cent)	CAS 56-81-5
Glycerol	CAS 56-81-5
Hydrogen peroxide solution (30 per cent)	CAS 7722-84-1
Iodine	CAS 7553-56-2
Potassium chloride	CAS 7447-40-7
Magnesium chloride hexahydrate	CAS 7791-18-6
Light magnesium carbonate	CAS 39409-82-0
Sodium citrate dihydrate	CAS 6132-04-3
Sodium hydrogen carbonate	CAS 144-55-8
Disodium hydrogen phosphate dodecahydrate	CAS 10039-32-4
Sodium chloride	CAS 7647-14-5
Sodium laurylsulfate	CAS 151-21-3
Zinc sulfate heptahydrate	CAS 7446-20-0

3.5 General Finishing Steps

3.5.2 *Primary Packaging (enclosing / sealing the active substance within a packaging material which is in direct contact with the substance)*

3.6 Quality Control Testing

3.6.1 *Physical / Chemical testing*

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

Date: 05.03.2019

name and signature of the authorised person of the competent authority of the Czech Republic

František Chuchma in deputy
Director of the Inspection section

State Institute for Drug Control
Šrobárova 48
100 41 Prague 10
Czech Republic
e-mail: posta@sukl.cz
phone: +420 272 185 832
fax: +420 271 732 377

Otisk úředního razítka

GMP Certificate Ref.No.: sukls5919/2019
Date: 05.03.2019
Page 2 / 2
Name
Phone number: +420 272 185 832
Signature of the authorised person of the competent authority