



Bezirksregierung Münster

Zertifikat-Nr./Certificate no:
DE_NW_05_GMP_2024_0011

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

- Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Hersteller
Normec Hybeta GmbH
(LOC-100090744)

Anschrift der Betriebsstätte
Normec Hybeta GmbH
Nevinghoff 20
48147 Münster
Deutschland
(LOC-100090744)

- Sonstiges:

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

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 31. Oktober 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß der

- Richtlinie (EU) 2017/1572

einhält.

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. Diese

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

Issued following an inspection in accordance with

- Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer
Normec Hybeta GmbH
(LOC-100090744)

Site address
Normec Hybeta GmbH
Nevinghoff 20
48147 Münster
Germany
(LOC-100090744)

- Other:

The testing laboratory 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).

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 31 October 2023, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

- Directive (EU) 2017/1572

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

Gültigkeitsdauer kann jedoch den Grundsätzen des Risikomanagements entsprechend durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen/Klarstellungen verkürzt oder verlängert werden. Aktualisierungen von Einschränkungen/Klarstellungen können über die E u d r a G M D P - W e b s i t e (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>) eingesehen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann in EudraGMDP überprüft werden. Ist dieses Zertifikat dort nicht eingetragen, kann ggf. die ausstellende Behörde kontaktiert werden.

may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the E u d r a G M D P w e b s i t e (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>) 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.



Teil 2

Part 2

• Humanarzneimittel

• Human Medicinal Products

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.6 Qualitätskontrolle

1.6 Quality control testing

1.6.1 Mikrobiologisch: Sterilität

1.6.1 Microbiological: sterility

1.6.2 Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte

1.6.2 Microbiological: non-sterility

1.6.3 Chemisch/Physikalisch

1.6.3 Chemical/Physical

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats:

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

Anmerkungen: Dieses GMP-Zertifikat wurde, anders als im Text angegeben, einem Prüflabor erteilt.

Comments: Contrary to what is stated in the text, this GMP certificate was issued to a test laboratory.

Qualitätskontrolle:
pharmazeutisches Prüflaboratorium für Humanarzneimittel für Umgebungsuntersuchungen und Untersuchungen von Media Fills

Quality control testing:
quality testing on medicinal products for human use for testing of environment and media fills

- Untersuchungsverfahren:
- Partikelmessung zur Reinraumqualifizierung
 - Luftkeimzahlbestimmung zur Reinraumqualifizierung
 - Oberflächenuntersuchung zur Reinraumqualifizierung
 - Druckdifferenzmessung zur Reinraumqualifizierung
 - Filterlecktest zur Reinraumqualifizierung
 - Erholzeitmessung zur Reinraumqualifizierung
 - Volumenstrommessung zur Reinraumqualifizierung
 - Schalldruckmessung zur Reinraumqualifizierung
 - Mikrobiologische Auswertung von Medien zur Luftkeimzahlbestimmung
 - Mikrobiologische Auswertung von Medien zur Oberflächenuntersuchung
 - Mikrobiologische Auswertung von Media Fills

- Methods of analysis:
- Measure of particles for clean room qualification
 - Determination of air microbial count for clean room qualification
 - Surface Investigation for clean room qualification
 - Measure of pressure differential for clean room qualification
 - Filter leak test for clean room qualification
 - Measure of recovery time for clean room qualification
 - Measure of volume flow rate for clean room qualification
 - Measure of sound pressure for clean room qualification
 - Microbiological evaluation of mediums for determination of air microbial count
 - Microbiological evaluation of mediums for surface investigation
 - Microbiological evaluation of media fills

13. Mai 2024

Im Auftrag

13 May 2024

On behalf

P. Rempe



Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Dr. Petra Rempe

Dr. Petra Rempe



Unterschrift: Dr. Petra Rempe

P. Rempe

Bezirksregierung Münster
Dezernat 24: Öffentliche Gesundheit, medizinische und
pharmazeutische Angelegenheiten
Domplatz 1-3
48143 Münster
Deutschland

Tel.: +49(0)251 411-3119
Fax: +49(0)251 411-2137

Bezirksregierung Münster
Dezernat 24: Öffentliche Gesundheit, medizinische und
pharmazeutische Angelegenheiten
Domplatz 1-3
48143 Münster
Deutschland

Tel.: +49(0)251 411-3119
Fax: +49(0)251 411-2137

