

Zertifikat-Nr./Certificate no:  
DE\_HE\_01\_GMP\_2023\_0119

Aktenzeichen/Reference Number:  
V3 (Pl) - 18 L 18.01 / 1537 - I

**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  
**Ryma-Pharm GmbH**  
(LOC-100026219)

Anschrift der Betriebsstätte  
**Ryma-Pharm GmbH**  
**An der Eiche 14**  
**34327 Körle**  
**Deutschland**  
(LOC-100026219)

- wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE\_HE\_01\_MIA\_2018\_0024 gemäß
  - Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EGumgesetzt in deutsches Recht durch:  
§ 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 13. April 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

- Richtlinie 2003/94/EG

ergeben.

**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  
**Ryma-Pharm GmbH**  
(LOC-100026219)

Site address  
**Ryma-Pharm GmbH**  
**An der Eiche 14**  
**34327 Körle**  
**Germany**  
(LOC-100026219)

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE\_HE\_01\_MIA\_2018\_0024 in accordance with
  - Art. 40 of Directive 2001/83/ECtransposed in the following national legislation:  
Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 13 April 2023, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to

- Directive 2003/94/EC

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.

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, 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**

**Part 2**

• Humanarzneimittel

• Human Medicinal Products

**1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN**

**1 MANUFACTURING OPERATIONS**

**1.5 Abpacken**

**1.5 Packaging**

*1.5.2 Sekundärverpacken*

*1.5.2 Secondary packing*

13. Juni 2023

Im Auftrag



13 June 2023

On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen  
Behörde

Name and signature of the authorised person of the  
Competent Authority

Monika Plenz  
Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege  
Abteilung Pharmazie (Humanarzneimittel)  
Luisenplatz 2  
64283 Darmstadt  
Deutschland

Monika Plenz  
Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege  
Abteilung Pharmazie (Humanarzneimittel)  
Luisenplatz 2  
64283 Darmstadt  
Deutschland

Tel.: +49(0)611 3259-1008

Tel.: +49(0)611 3259-1008