

**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:**

Olikla s.r.o.  
náměstí Smiřických 42  
281 63 Kostelec nad Černými Lesy

**Adresa místa výroby:**

Pražská 390  
285 06 Sázava

Byl inspektován v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k výrobě sp.zn. sukls92782/2023 ze dne 12.06.2023, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 62 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 09.05.2023, je tento výrobce považován za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené Směrnicí (EU) 2017/1572.<sup>1</sup>

<sup>1</sup> 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 nebo vysvětlení.

Aktualizace omezení nebo vysvětlení lze nalézt na webových stránkách EudraGMDP (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>).

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.: sukls92782/2023

Datum: 13.06.2023

Strana 1 z 2

Jméno: Eva Niklíčková

e-mail: posta@sukl.cz

Podpis:

F-INS-002-34/Verze 5/10.06.2022

**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:**

Olikla s.r.o.  
náměstí Smiřických 42  
281 63 Kostelec nad Černými Lesy

**Site address:**

Pražská 390  
285 06 Sázava

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. sukls92782/2023 issued on 09.06.2023 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 62 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 09.05.2023, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572.<sup>1</sup>

<sup>1</sup> 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.

Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMDP website

(<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.

GMP Certificate Ref.No.: sukls92872/2023

Date: 13.06.2023

Page 1 / 2

Name

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

☒ **Část 2**  
**Humánní léčivé přípravky**

**1 VÝROBNÍ OPERACE**

**1.1 Sterilní přípravky**

1.1.3 Certifikace šarží

**1.2 Nesterilní přípravky**

1.2.2 Certifikace šarží

**1.5 Balení**

1.5.2 Sekundární balení

**1.6 Kontrola jakosti**

1.6.3 Chemické/Fyzikální

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

1.6.3 Chemické/Fyzikální – pouze fyzikální

Datum: 13.06.2023

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

Eva Niklíčková  
ředitelka inspekčního odboru

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

☒ **Part 2**  
**Human Medicinal Products**

**1 MANUFACTURING OPERATIONS**

**1.1 Sterile Products**

1.1.3 Batch certification

**1.2 Non-sterile products**

1.2.2 Batch certification

**1.5 Packaging**

1.5.2 Secondary packing

**1.6 Quality control testing**

1.6.3 Chemical/Physical

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

1.6.3 Chemical/Physical – physical only

Date: 13.06.2023

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

Eva Niklíčková  
Director of the Inspection Department

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

Otisk úředního razítka