



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / Certificate No.: INS-481741-0002-001

Teil 1 / Part 1

Ausgestellt auf Basis einer Inspektion in Übereinstimmung mit /
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

Die zuständige Behörde **Österreichs** bestätigt wie folgt: /
*The competent authority of **Austria** confirms the following:*

Der Betrieb / *The manufacturer*

San Diego Blood Bank
3636 Gateway Center Avenue
CA 92102 San Diego

wurde inspiziert auf Grundlage einer Auflistung in den Zulassungsunterlagen als Hersteller mit Sitz
außerhalb des Europäischen Wirtschaftsraumes, auf Basis von /
*has been inspected in connection with marketing authorisation(s) listing manufacturers located outside of
the European Economic Area in accordance with*

- Art. 8(2)/33(2)/19(3)/44(3)* of Regulation (EC) 726/2004***
 Art. 111(4) of Directive 2001/83/EC
 Art. 80(4) of Directive 2001/82/EC

umgesetzt in folgende nationale Gesetzgebung / *transposed in the following national legislation:*
,Verordnung der Bundesministerin für Gesundheit und Frauen betreffend Betriebe, die Arzneimittel
herstellen, kontrollieren oder in Verkehr bringen (Arzneimittelbetriebsordnung 2009 - AMBO 2009), BGBl.
II Nr. 324/2008'.

Aus der während der Inspektion des betreffenden Herstellers gewonnenen Kenntnis, zuletzt durchgeführt
am /
From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on

17.06.2013, für/for 3 Tag(e) / *day(s)*

kann angenommen werden, dass /
it is considered that it complies with

den Richtlinien der Guten Herstellungspraxis¹ entsprochen wird, festgehalten in /
The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice¹ laid down in



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: /Certificate No.: INS-481741-0002-001

- 41 **Directive 2003/94/EC**
42 **Directive 91/412/EEC**
43 **der Richtlinie der GMP für Wirkstoffe (Art. 47 of Directive 2001/83/EC und Art. 51 of**
44 **Directive 2001/82/EC) / The principles of GMP for active substances (Art. 47 of**
45 **Directive 2001/83/EC and Art. 51 of Directive 2001/82/EC).**

46 Dieses Zertifikat spiegelt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es
47 sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten
48 Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Die Gültigkeitsdauer kann unter Verwendung eines
49 regulatorischen Risikomanagements durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen oder Erklärungen
50 verkürzt oder verlängert werden.

51 *This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and*
52 *should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since*
53 *the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory*
54 *risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field*

55 Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten und beider Teile (1 und 2) gültig.

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

57 Die Echtheit des Zertifikates kann durch EudraGMP bestätigt werden. Bitte kontaktieren Sie die
58 ausstellende Behörde, sofern das Zertifikat dort nicht angezeigt wird.

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

61

62 ¹ *These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.*
63 *(*) Nichtzutreffendes streichen / delete that which does not apply*

64



GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Zertifikat Nr.: / Certificate No.: INS-481741-0002-001

Teil 2 / Part 2

Humanarzneimittel / *Human Medicinal Products*

Veterinärarzneimittel / *Veterinary Medicinal Products*

Prüfpräparate zur klinischen Prüfung / *Human Investigational Medicinal Products*

Phase I Phase II Phase III Phase IV

Teil 1 – HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN / Part 1 – MANUFACTURING OPERATIONS

1.3 Biologische Arzneimittel / Biological medicinal products

1.3.1.1 Blutzubereitungen / *Blood products*

1.4 Andere Produkte oder Herstellungstätigkeiten / Other products or manufacturing activity

(jede andere relevante Herstellungsaktivität/ Produktart, die oben nicht erwähnt ist, z.B. Sterilisation von Wirkstoffen, Herstellung von biologischen Ausgangsstoffen (sofern durch nationale Vorschriften vorgesehen), pflanzliche oder homöopathische Produkte, Bulk oder vollständige Herstellung usw.)
(any other relevant manufacturing activity/product type that is not covered above e.g. sterilisation of active substances, manufacture of biological active starting materials (when required by national legislation), herbal or homeopathic products, bulk or total manufacturing, etc).

1.4.1.3 Anderen: / *Others:*

Human Plasma zur Fraktionierung / Human Recovered Plasma for fractionation

1.6 Qualitätskontrolle / Quality control testing

1.6.4 Biologisch / Biological

Mögliche Einschränkungen oder Erklärungen bezüglich des vorliegenden Zertifikats /
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

keine/none

Für das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen /
For the Federal Office for Safety in Health Care

