

CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE
Část 1

Vydáný 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:

Kontrolní laboratoř:**Model Obaly a.s.**

Těšínská 2675/102, Předměstí
746 01 Opava

Adresa místa kontroly jakosti:

Těšínská 2675/102, Předměstí
746 01 Opava

Byla inspektována v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k činnosti kontrolní laboratoře sp.zn. 5083/3/INS/06 ze dne 30.05.2006, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 69 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 14.01.2026, je tato kontrolní laboratoř považována za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené Směrnicí (EU) 2017/1572.¹

¹ Tyto požadavky splňují doporučení WHO na SVP.

Tento certifikát odráží stav místa kontroly jakosti 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 regulačních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení nebo vysvětlení.

Aktualizace omezení nebo vysvětlení lze nalézt na webové stránce 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.: sukls513596/2025

Datum: 12.03.2026

Strana 1 z 2

Jméno: Eva Niklíčková

e-mail: posta@sukl.gov.cz

Podpis:

F-INS-002-38/Verze 4/03.11.2025

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 control laboratory:**Model Obaly a.s.**

Těšínská 2675/102, Předměstí
746 01 Opava

Site address:

Těšínská 2675/102, Předměstí
746 01 Opava

Has been inspected under the national inspection programme in connection with control laboratory authorisation no 5083/3/INS/06 issued on 30.05.2006 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 69 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 control laboratory, the latest of which was conducted on 14.01.2026, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572.¹

¹ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

This certificate reflects the status of the quality control 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.: sukls513596/2025

Date: 12.03.2026

Page 1 / 2

Name: Eva Niklíčková

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

Část 2
Humánní léčivé přípravky

1 VÝROBNÍ OPERACE

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: 12.03.2026

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

Eva Niklíčková
ředitelka inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 49/48
100 00 Praha 10
Česká republika

Part 2
Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

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 – only Physical*

Date: 12.03.2026

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 49/48
100 00 Prague 10
Czech Republic

Otisk úředního razítka

Certifikát SVP sp.zn.: sukls513596/2025
Datum: 12.03.2026
Strana 2 z 2
Jméno: Eva Niklíčková
e-mail: posta@sukl.gov.cz
Podpis:

F-INS-002-38/Verze 4/03.11.2025

GMP Certificate Ref.No.: sukls513596/2025
Date: 12.03.2026
Page 2 / 2
Name: Eva Niklíčková
Phone number: +420 272 185 832
Signature of the authorised person of the competent authority