



**GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER**

Zertifikat Nr.: / *Certificate No.:* INS-482068-13745446-16756915

1 **Teil 1 / Part 1**

2 Ausgestellt auf Basis einer Inspektion in Übereinstimmung mit /  
3 *Issued following an inspection in accordance with*

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

5 **Art. 80(5) of Directive 2001/82/EC**

6 **Art. 15 of Directive 2001/20/EC**

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

9 Der Betrieb / *The manufacturer*

10 **VirusSure Forschung und Entwicklung GmbH**  
11 **Donau-City-Straße 1**  
12 **1220 Wien**

13 wurde im Rahmen des nationalen Inspektionsprogramms inspiziert, in Verbindung mit der Geschäftszahl  
14 (Hersteller-Lizenznummer) / *has been inspected under the national inspection programme in connection with*  
15 *manufacturing authorisation no. **482068***

16 in Übereinstimmung mit / *in accordance with*

17 **Art. 40 of Directive 2001/83/EC**

18 **Art. 44 of Directive 2001/82/EC**

19 **Art. 13 of Directive 2001/20/EC**

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

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

26 **08.03.2021**

27 für / *for* 1 Tag(e) / *1 Day(s)*

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

30 **[x]** den Richtlinien der Guten Herstellungspraxis<sup>1</sup> entsprochen wird, festgehalten in /  
31 *The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice<sup>1</sup> laid down in*

32 **Directive 2003/94/EC**

33 **Directive 91/412/EEC**



**GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER**

Zertifikat Nr.: / *Certificate No.:* INS-482068-13745446-16756915

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

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

43 Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten und beider Teile (1 und 2) gültig. /  
44 *This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.*

45 Die Echtheit des Zertifikates kann durch EudraGMDP bestätigt werden. Bitte kontaktieren Sie die ausstellende  
46 Behörde, sofern das Zertifikat dort nicht angezeigt wird. /

47 *The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please contact the*  
48 *issuing authority.*

49 \_\_\_\_\_

50 *1* *These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.*

51 *(\*)* *Nichtzutreffendes streichen / delete that which does not apply*



**GMP-ZERTIFIKAT / CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER**

Zertifikat Nr.: / *Certificate No.:* INS-482068-13745446-16756915

**Teil 2 / Part 2**

52

53 Humanarzneimittel/ *Human Medicinal Products*

54 Veterinärarzneimittel/ *Veterinary Medicinal Products*

55 Hersteller klinischer Prüfpräparate / *Manufacturer of investigational medicinal products*

56 Phase I, Phase II, Phase III, Phase IV

57

**Teil 1 – HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN / Part 1 – MANUFACTURING OPERATIONS**

58

**1.6 Qualitätskontrolle / Quality control testing**

59

1.6.4 Biologisch / *Biological*

60

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

63 **Einschließlich Lagerung von Zell- und Virusbanken / *including storage of cell banks and viral seed***  
64 ***stocks***

65

66

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

Zlabinger Ingrid  
am 29.4.2021

	Dieses Dokument wurde amtssigniert. Informationen zur Prüfung der elektronischen Signatur und des Ausdrucks finden Sie unter <a href="http://www.basg.gv.at/amtssignatur">http://www.basg.gv.at/amtssignatur</a> .	
	Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen Traisengasse 5, 1200 Wien	
Signaturwert	e1fiTzfwP/wBanaTacft DowmwpArDWfGcgoSvwPgGzgkB/kcBts OkhihefkgavnPTfrmmfWvDunWp2/ TBPOsiidztpP5/ubeBdzwlImDdk suhAzTsGaWpTvGtaw/utTlb IDfd20vrwT2lh1P2vgrPTgr/Who5gWi cBtGclAzikPtDsh5c5/m1Gwgw	