



REPUBLIKA HRVATSKA  
AGENCIJA ZA LIJEKOVE I MEDICINSKE PROIZVODE

REPUBLIC OF CROATIA  
AGENCY FOR MEDICINAL PRODUCTS AND MEDICAL DEVICES  
Ksaverska c. 4, 10000 ZAGREB, CROATIA  
Tel.: ++ 385 1 4884 100, Fax: ++385 1 4884 110  
e-mail: halmed@halmed.hr  
www.halmed.hr  
OIB 37926884937

Klasa: UP/I-530-10/22-03/09  
Urbroj: 381-13-08/337-22-03

**POTVRDA O PROVOĐENJU DOBRE PROIZVOĐAČKE PRAKSE<sup>1,2</sup>**  
**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER<sup>1,2</sup>**

**DIO 1**  
*Part 1*

Nakon provedenog nadzora u skladu sa člankom 111(5) Direktive 2001/83/EZ Europskog parlamenta i Vijeća i člankom 15 Direktive 2001/20/EZ  
*Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Art. 15 of Directive 2001/20/EC*

Nadležno tijelo Republike Hrvatske potvrđuje sljedeće:  
*The competent authority of Croatia confirms the following:*

Proizvođač: **JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ d.d. (JGL d.d.)**  
*The manufacturer: JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ d.d. (JGL d.d.)*

Mjesto proizvodnje: **Kukuljanovo 301, 51227 Kukuljanovo, Republika Hrvatska**  
*Site address: Kukuljanovo 301, 51227 Kukuljanovo, Croatia*

Bio je podvrgnut nadzoru unutar nacionalnog programa u svezi proizvodne dozvole klasa: UP/I-530-01/13-03/09 u skladu s člankom 40. Direktive 2001/83/EZ i člankom 13. Direktive 2001/20/EZ transponiranim u nacionalno zakonodavstvo člankom 72. Zakona o lijekovima („Narodne novine“, broj 76/13., 90/14. i 100/18.).  
*Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. UP/I-530-01/13-03/09 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC and Art. 13 of Directive 2001/20/EC transposed in the following national legislation Art. 72 Medicinal Products Act (Official Gazette No. 76/13,90/14 and 100/18).*

Provedenim inspekcijskim nadzorom proizvođača, od kojih je posljednji proveden dana 15. ožujka 2022. godine utvrđeno je da proizvođač udovoljava *principima i smjernicama dobre proizvođačke prakse propisanim Direktivom 2003/94/EZ<sup>3</sup>*.

*From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 15<sup>th</sup> March 2022, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC<sup>3</sup>.*

Ova potvrda odnosi se na stanje mjesta proizvodnje u trenutku provedbe gore navedenog nadzora, i ne treba se smatrati da odražava stvarno stanje usklađenosti ukoliko su prošle više od tri godine od datuma nadzora. Međutim, rok važenja potvrde može se skratiti ili produljiti na temelju principa primijenjenog upravljanja rizicima inspekcije Agencije, na način da se isto unese u polje Ograničenja i pojašnjenja.

*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.*

Ova potvrda vrijedi isključivo ukoliko sadrži sve stranice, kao i DIO 1 i dijela DIO 2.  
*This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.*

Autentičnost ove potvrde može se provjeriti u EudraGMDP bazi podataka. Ako nije dostupna u EudraGMDP bazi, obratite se tijelu koje je izdalo potvrdu.

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

---

<sup>1</sup> GMP potvrda iz članka 111(5) Direktive 2001/83/EC i članka 80(5) Direktive 2001/82/EZ, primjenjuje se i za uvoznike.

*The certificate referred to in paragraph 111(5) of Directive 2001/83/EC and 80(5) of Directive 2001/82/EC is also applicable to importers.*

<sup>2</sup> Pojašnjenje ovog obrasca nalazi se u „Help menu“ EudraGMDP baze

*Guidance on the interpretation of this template can be found in the Help menu of EudraGMDP database*

<sup>3</sup> Ovi zahtjevi ispunjavaju preporučene zahtjeve WHO za DPP

*These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO*



**DIO 2***Part 2*

- |   |
|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> Lijekovi <i>Human Medicinal Products</i>                            |
| <input checked="" type="checkbox"/> Ispitivani lijekovi <i>Human Investigational Medicinal Products</i> |

**1. PROIZVODNJA****1. MANUFACTURING OPERATIONS – MEDICINAL PRODUCTS****1.4. Ostali lijekovi ili proizvodne aktivnosti** *Other products or processing activity*1.4.3. Ostalo *Other*Skladištenje i isporučivanje serije lijeka *Storage and distribution of medicinal products*

<b>2.</b>	<b>UVOZ LIJEKOVA</b>
<b>2.</b>	<b>IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS</b>
<b>2.3.</b>	<b>Ostale uvozne aktivnosti <i>Other importation activities</i></b>
	2.3.1. Mjesto fizičkog uvoza lijeka <i>Site of physical importation</i>
	2.3.2. Uvoz međuproizvoda za daljnju proizvodnju <i>Importation of intermediate which undergoes further processing</i>

Datum: 17. svibnja 2022.

Date: 17<sup>th</sup> May 2022

Ime, prezime i potpis ovlaštene osobe  
nadležnog tijela Republike Hrvatske  
*Name and signature of the authorised person  
of the Competent Authority of Croatia*

Inspektor Agencije  
*Inspector*

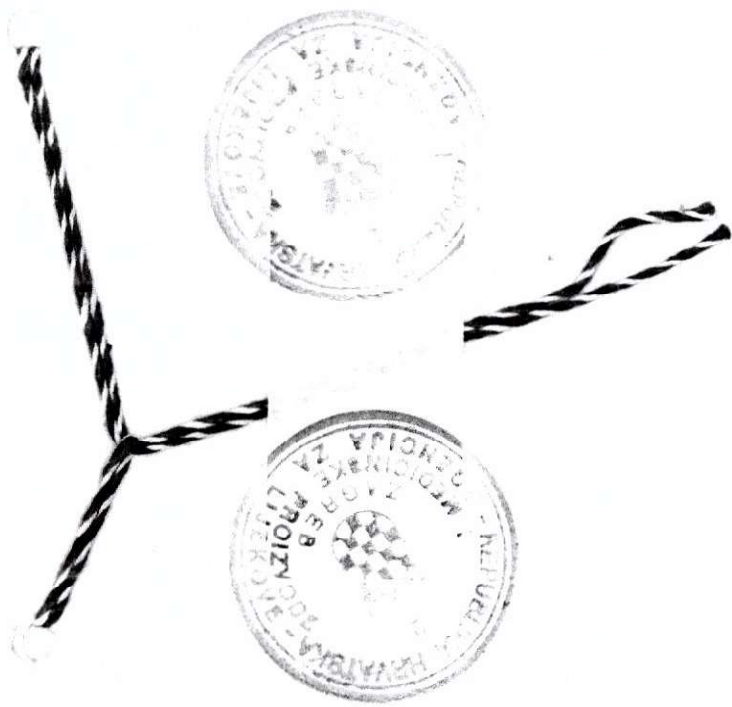
*Renata Rupčić*

dr. sc. Renata Rupčić, dipl. ing. kem.

Ravnatelj  
*Head of Agency*



*Siniša Tomić*  
Prof. dr. sc. Siniša Tomić





JGL-O-00176  
-23052022