

CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE
Část 1

Vydáný po inspekci v souladu s článkem 63 (4) Nařízení (EU) č. 536/2014

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

Výrobce:

Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně
Pekařská 664/53, 656 91 Brno

Adresa místa výroby:

Centrum buněčného a tkáňového inženýrství (CTEF)
budova B1, 5. NP
Pekařská 664/53
656 91 Brno

Byl inspektován v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k výrobě sp.zn. sukls340864/2021, poslední změna sp.zn. sukls123903/2023 ze dne 11.07.2023 v souladu s článkem 61(1) Nařízení (EU) č. 536/2014.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce, která byla provedena dne 10.07.2025, je tento výrobce považován za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené Nařízením Komise v přenesené pravomoci (EU) 2017/1569.¹

¹ 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 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.

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A
MANUFACTURER
Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 63 (4) of Regulation (EU) No 536/2014

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

The manufacturer:

Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně
Pekařská 664/53, 656 91 Brno

Site address:

Centrum buněčného a tkáňového inženýrství (CTEF)
budova B1, 5. NP
Pekařská 664/53
656 91 Brno

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no sukls340864/2021, the last variation no sukls123903/2023 issued on 11.07.2023 in accordance with Art. 61(1) of Regulation (EU) No. 536/2014.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 10.07.2025, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Commission Delegated Regulation (EU) 2017/1569.¹

¹ 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.

☒ **Část 2**
Humánní hodnocené léčivé přípravky

1 VÝROBNÍ OPERACE

1.1 Sterilní přípravky

1.1.1 Asepticky připravované (výrobní operace pro následující léčivé formy)

1.1.1.4 Maloobjemové tekuté léčivé formy (o objemu do 100 ml)

1.1.3 Certifikace šarží

1.3 Biologické léčivé přípravky

1.3.1 Biologické léčivé přípravky (typy přípravků)

1.3.1.3 Přípravky pro buněčnou terapii

1.3.1.4 Přípravky pro genovou terapii

1.3.2 Certifikace šarží (typy přípravků)

1.3.2.3 Přípravky pro buněčnou terapii

1.3.2.4 Přípravky pro genovou terapii

1.5 Balení

1.5.2 Sekundární balení

1.6 Kontrola jakosti

1.6.1 *Mikrobiologické: zkouška na sterilitu*

1.6.3 *Chemické/Fyzikální*

1.6.4 *Biologické*

Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu:

1.3.1.3 Přípravky pro buněčnou terapii – Mononukleární buňky izolované z periferní krve, Virus specifické lymfocyty, Mesenchymální stromální buňky

1.3.1.4 Přípravky pro genovou terapii – CAR-T buňky

1.6.1 *Mikrobiologické: zkouška na sterilitu – metodou Bactec*

Datum: 26.08.2025

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
telefon: +420 272 185 832
fax: +420 271 732 377

☒ **Part 2**
Human Investigational Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.1 Sterile Products

1.1.1 Aseptically prepared (processing operations for the following dosage forms)

1.1.1.4 Small volume liquids

1.1.3 Batch certification

1.3 Biological medicinal products

1.3.1 Biological medicinal products (list of product types)

1.3.1.3 Cell therapy products

1.3.1.4 Gene therapy products

1.3.2 Batch certification (list of product types)

1.3.2.3 Cell therapy products

1.3.2.4 Gene therapy products

1.5 Packaging

1.5.2 Secondary packing

1.6 Quality control testing

1.6.1 *Microbiological: sterility*

1.6.3 *Chemical/Physical*

1.6.4 *Biological*

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

1.3.1.3 Cell therapy products – Peripheral blood mononuclear cells, Virus specific lymphocytes, Mesenchymal stromal cells

1.3.1.4 Gene therapy products – CAR-T cells

1.6.1 *Microbiological: sterility – Bactec method*

Date: 26.08.2025

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

Eva Niklíčková
Director of the Inspection section

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

Otisk úředního razítka

Certifikát SVP sp.zn.: suks223624/2025
Datum: 26.08.2025
Strana 2 z 2
Jméno: Eva Niklíčková
e-mail: posta@sukl.cz
Podpis:

F-INS-002-32/Verze 5

GMP Certificate Ref.No.: suks223624/2025
Date: 26.08.2025
Page 2 / 2
Name
Phone number: +420 272 185 832
Signature of the authorised person of the competent authority