

**CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE**  
**Část 1**

Vydaný po inspekci v souladu s článkem 15 Směrnice 2001/20/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:

**Výrobce:**

ÚJV Řež, a. s.  
Hlavní 130, Řež  
250 68 Husinec

**Adresa místa výroby:**

ÚJV Řež, a. s.  
Nemocnice Na Homolce  
Roentgenova 2, 150 00 Praha 5  
objekt PET Centra Praha

Byl inspektován v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k výrobě č.j. 20916/4/INS/00, poslední změna sp.zn. sukls200009/2020 ze dne 31.08.2020, v souladu s článkem 13 Směrnice 2001/20/ES převedeným do národní legislativy jako: § 57 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 18.06.2021, je tento výrobce považován za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené směrnici 2003/94/EC<sup>1</sup>

<sup>1</sup> 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 regulačních principů řízení rizik prodloužena nebo zkrácena zápisem v oddíle Omezení nebo vysvětlení.

Tento certifikát je platný, pouze jsou-li předloženy všechny strany a části 1 a 2.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena v EudraGMP. Pokud se nezobrazí, kontaktujte prosím vydávající autoritu.

Certifikát SVP sp.zn.: sukls125077/2021

Datum: 17.08.2021

Strana 1 z 2

Jméno: František Chuchma

e-mail: posta@sukl.cz

Podpis:

F-INS-002-32/Verze 4

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A  
MANUFACTURER**  
**Part 1**

Issued following an inspection in accordance with Art. 15 of Directive 2001/20/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 manufacturer:**

ÚJV Řež, a. s.  
Hlavní 130, Řež  
250 68 Husinec

**Site address:**

ÚJV Řež, a. s.  
Nemocnice Na Homolce  
Roentgenova 2, 150 00 Praha 5  
objekt PET Centra Praha

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no 20916/4/INS/00, last variation no sukls200009/2020 issued on 31.08.2020 in accordance with Art. 13 of Directive 2001/20/EC transposed in the following national legislation: Section 57 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 manufacturer, the latest of which was conducted on 18.06.2021, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 2003/94/EC<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> 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.

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 EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

GMP Certificate Ref.No.: sukls125077/2021

Date: 17.08.2021

Page 1 / 2

Name

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

## Část 2



### Humánní hodnocené léčivé přípravky

#### 1 VÝROBNÍ OPERACE

##### 1.1 Sterilní přípravky

1.1.1 Asepticky připravované (výrobní operace pro následující lékové formy)

1.1.1.4 Maloobjemové tekuté lékové formy (o objemu do 100 ml) – 5 – Radiofarmaka

1.1.3 Certifikace šarží

##### 1.5 Balení

1.5.2 Sekundární balení

##### 1.6 Kontrola jakosti

1.6.3 Chemické/Fyzikální

1.6.4 Biologické

#### Jakákoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu:

Z prostor kontroly jakosti se vyjímají místnosti č. 145a, 145b, 145c a 145d.

Datum: 17.08.2021

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

František Chuchma  
ředitel inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 48  
100 41 Praha 10  
Česká republika  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto: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 – 5 - Radiopharmaceuticals

1.1.3 Batch certification

##### 1.5 Packaging

1.5.2 Secondary packing

##### 1.6 Quality control testing

1.6.3 Chemical/Physical

1.6.4 Biological

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

Rooms no. 145a, 145b, 145c and 145d are excluded from the quality control area.

Date: 17.08.2021

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

František Chuchma  
Director of the Inspection section

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

Otisk úředního razítka

Certifikát SVP sp.zn.: sukls125077/2021  
Datum: 17.08.2021  
Strana 2 z 2  
Jméno: František Chuchma  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
Podpis:

F-INS-002-32/Verze 4

GMP Certificate Ref.No.: sukls125077/2021  
Date: 17.08.2021  
Page 2 / 2  
Name  
Phone number: +420 272 185 832  
Signature of the authorised person of the competent authority