

Regierung von Oberbayern



Zertifikat-Nr./Certificate no: 01/2025

Aktenzeichen/Reference Number: ROB-53Ph-2677.Ph_2-289

BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG MIT GMP

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

- ☐ Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG
- ☐ Art. 80 (5) der Richtlinie 2001/82/EG
- ☐ Art. 15 der Richtlinie 2001/20/EG
- ☒ § 64 Abs. 3f Arzneimittelgesetz

Die zuständige deutsche Überwachungsbe-
hörde bestätigt:

Die Firma

**synlab Medizinisches Versorgungszentrum
Labor München Zentrum GbR**

Anschrift der Betriebsstätte

Schwanthalerstr. 115
80339 München

wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittel-
überwachung inspiziert in Verbindung mit der
Tätigkeit gemäß § 14 Abs. 4 Nr. 3 und 4 Arz-
neimittelgesetz.

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE

Part 1

Issued following an inspection in accordance
with

- ☐ Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC
- ☐ Art. 80 (5) of Directive 2001/82/EC
- ☐ Art. 15 of Directive 2001/20/EC
- ☒ Sect 64 para 3f Arzneimittelgesetz
(German Drug Law)

The competent authority of GERMANY con-
firms the following:

The company

**synlab Medizinisches Versorgungszentrum
Labor München Zentrum GbR**

Site address

Schwanthalerstr. 115
80339 München

has been inspected under the national inspec-
tion programme in connection with its activity
according to Sect 14 para 4 no 3 and 4
Arzneimittelgesetz (German Drug Law).

Datum / date:	11.03.2025
Name / name:	Maximilian Stadler
Unterschrift / signature:	<i>M. Stadler</i>
E-Mail/Tel.-Nr. / e-mail/phone:	maximilian.stadler@reg-ob.bayern.de

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 07. März 2023 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte die Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten Herstellungspraxis festgestellt, die sich aus

- den Grundsätzen und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß
 - Richtlinie 2003/94/EG

und

- den Grundsätzen gemäß
 - Richtlinie 2002/98/EG

ergeben.

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Nach Ablauf dieser Zeit sollte mit der zuständigen Behörde Kontakt aufgenommen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

From the knowledge gained during the inspection of this site, the latest of which was conducted on March 07/2023, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements referred to in

- the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in
 - Directive 2003/94/EC

and

- the principles laid down in
 - Directive 2002/98/EC

This certificate reflects the status of the 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, after which time the issuing authority should be consulted. This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

Datum / date:	11.03.2025
Name / name:	Maximilian Stadler
Unterschrift / signature:	
E-Mail/Tel.-Nr. / e-mail/phone:	maximilian.stadler@reg-ob.bayern.de

Teil 2

- ☒ Humanarzneimittel
- ☐ Tierarzneimittel
- ☒ Prüfpräparate zur Anwendung am Menschen

Qualitätskontrolle

von Ausgangsstoffen [menschlicher Herkunft] /
Wirkstoffen / Arzneimitteln

Untersuchungsverfahren:

- *biologische Prüfungen*

- Infektionsserologische Untersuchungen
 - HIV 1 und 2 (HIV 1+2 Anti-
gen/Antikörper-Suchtest)
 - Hepatitis B (HBsAg, anti-HBc, anti-
HBs; auch Bestätigungstest)
 - Hepatitis C (anti-HCV)
 - Treponema pallidum (AK-Suchtest)
- HTLV-1 /-2 (HTLV-1/-2 IgG)
- Andere (spezifizieren):
 - Toxoplasmose (T. gondii; IgG u. IgM)
 - Epstein-Barr-Virus (EBNA-AK, EBV
IgG u. EBV IgM)
 - Cytomegalievirus (CMV IgG u. CMV
IgM)
 - HCV Immunoblot
 - HIV 1+2 Immunoblot
 - Treponema pallidum IgG- und IgM-
Immunoblot

Part 2

- ☒ Human Medicinal Products
- ☐ Veterinary Medicinal Products
- ☒ Human Investigational Medicinal Products

Quality control testing

of excipients [of human origin] / active ingredi-
ents / medicinal products

Methods of analysis:

- *biological assays*

- tests on infection markers:
 - HIV 1 und 2 (HIV 1+2 anti-
gen/antibody-screening)
 - Hepatitis B (HBsAG, anti-HBc, anti-
HBs; also confirmatory testing)
 - Hepatitis C (anti-HCV)
 - Treponema pallidum (antibody
screening)
- HTLV-1 /-2 (HTLV-1/-2 IgG)
- others (specify):
 - toxoplasmosis (T. gondii; IgG a. IgM)
 - Epstein-Barr-Virus (EBNA-AB, EBV
IgG and EBV IgM)
 - Cytomegalovirus (CMV IgG and
CMV IgG)
 - HCV immunoblot
 - HIV 1+2 immunoblot
 - Treponema pallidum IgG- and IgM-
immunoblot

Datum / date:	11.03.2025
Name / name:	Maximilian Stadler
Unterschrift / signature:	
E-Mail/Tel.-Nr. / e-mail/phone:	maximilian.stadler@reg-ob.bayern.de

NAT-Verfahren:

- HIV 1/2
- Hepatitis B
- Hepatitis C
- Hepatitis E
- West-Nil-Virus
- Chlamydia trachomatis

andere Tests im Rahmen der Gewinnung (spezifizieren):

klinisch-chemische Untersuchungen:

- Gesamteiweiß und IgG

bakteriologische Untersuchungen:

- mikrobiologische Kontrollen via Blutkulturflaschen inkl. Keimdifferentierung

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen Behörde



Maximilian Stadler
Pharmazieoberrat



Nucleic acid amplification tests:

- HIV 1/2
- Hepatitis B
- Hepatitis C
- Hepatitis E
- West-Nile-Virus
- Chlamydia trachomatis

other tests within the scope of collection (specify):

clinical-chemical tests:

- total protein and IgG

bacteriological tests:

- microbiological controls via blood culture bottles incl. germ differentiation

Name and signature of the authorised person of the Competent Authority

Datum / date:	11.03.2025
Name / name:	Maximilian Stadler
Unterschrift / signature:	
E-Mail/Tel.-Nr. / e-mail/phone:	maximilian.stadler@reg-ob.bayern.de