



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: 530-10/25-07/09
URBROJ: 381-13-08/284-25-08



d2762212

POTVRDA O PROVOĐENJU DOBRE PROIZVOĐAČKE PRAKSE^{1,2}
CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER^{1,2}

DIO 1
Part 1

Nakon provedenog nadzora u skladu s člankom 94 (1) Uredbe (EU) 2019/6
Issued following an inspection in accordance with Art. 94(1) of Regulation (EU) 2019/6 as amended

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

Proizvođač: **PHOENIX Farmacija d.o.o.**
The manufacturer: PHOENIX Farmacija d.o.o.

Mjesto proizvodnje: **Zelena aleja 45, Vukovina, Velika Gorica, 10410, Republika Hrvatska**
Site address: Zelena aleja 45, Vukovina, Velika Gorica, 10410, Croatia

OMS identifikacijski broj organizacije / OMS identifikacijski broj lokacije:
OMS Organisation Id. / OMS Location Id.:
ORG-100013354 / LOC-100073075

Bio je podvrgnut nadzoru unutar nacionalnog programa u svezi odobrenja za proizvodnju VMP:
UP/I-530-01/25-27/04; 381-13-08/284-25-03, u skladu s člankom 88. Uredbe (EU) 2019/6.
Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. UP/I-530-01/25-27/04; 381-13-08/284-25-03 in accordance with Art. 88 of Regulation (EU) 2019/6.

Provedenim inspekcijskim nadzorom proizvođača, od kojih je posljednji proveden dana 10. srpnja 2025. utvrđeno je da proizvođač udovoljava principima i smjernicama dobre proizvođačke prakse propisanim Direktivom 91/412/EZ³.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 10 July 2025, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive 91/412/EC³.

Ova potvrda odnosi se na stanje mjesta proizvodnje u trenutku provedbe gore navedenog nadzora i ne treba se smatrati da odražava stvarno stanje usklađenosti ako 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. Ažurirana ograničenja i pojašnjenja mogu se provjeriti na internetskoj stranici

EudraGMDP baze (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>). Ova potvrda vrijedi isključivo ako sadrži sve stranice, kao i DIO 1 i dijela DIO 2.

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.

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.

¹ GMP potvrda iz članka 94(1) Uredbe (EU) 2019/6, primjenjiva je i za uvoznike.

The certificate referred to in paragraph 94(1) of Regulation (EU) 2019/6, is also applicable to importers.

² Pojašnjenje ovog obrasca nalazi se u dokumentu Interpretacija formata Unije GMP potvrde.

Guidance on the interpretation of this template can be found in the Interpretation of the Union format for GMP certificate.

³ Ovi zahtjevi ispunjavaju preporučene zahtjeve WHO za DPP.

These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

DIO 2**Part 2**

<input checked="" type="checkbox"/> Veterinarsko-medicinski proizvodi (VMP) <i>Veterinary Medicinal Products (VMP)</i>
--

1. PROIZVODNJA VMP
1. MANUFACTURING OPERATIONS OF VMP
1.1. Sterilni VMP <i>Sterile products</i>
1.1.3. Puštanje serije VMP u promet od odgovorne osobe za puštanje serije u promet <i>Batch certification</i>
1.2. Nesterilni VMP <i>Non-sterile products</i>
1.2.2. Puštanje serije VMP u promet od odgovorne osobe za puštanje serije u promet <i>Batch certification</i>
1.3. Biološki VMP <i>Biological medicinal products (list of product types)</i>
1.3.2. Puštanje serije VMP u promet od odgovorne osobe za puštanje serije u promet <i>Batch certification (list of product types)</i>
1.3.2.1. VMP iz krvi <i>Blood products</i>
1.3.2.2. Imunološki VMP <i>Immunological products</i>
1.3.2.3. VMP za terapiju somatskim stanicama <i>Cell therapy products</i>
1.3.2.4. Genska terapija <i>Gene therapy products</i>
1.3.2.5. Biotehnološki VMP <i>Biotechnology products</i>
1.3.2.6. VMP ljudskog ili životinjskog podrijetla <i>Human or animal extracted products</i>
1.3.2.7. Tkivno inženjerstvo <i>Tissue engineered products</i>
1.5. Opremanje <i>Packaging</i>
1.5.2. Vanjsko pakiranje <i>Secondary packing</i>

Ograničenje ili pojašnjenje vezano za navedeno u ovoj potvrdi:

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

1.1.3., 1.2.2. i 1.3.2. Odnosi se na puštanje faze vanjskog pakiranja po opremanju VMP kod proizvođača.

1.5.2. Odnosi se na proizvodnu aktivnost ručnog i poluautomatskog opremanja VMP.

Sve odobrene proizvodne aktivnosti uključuju i VMP namijenjene kliničkim ispitivanjima.

1.1.3., 1.2.2. and 1.3.2. refer to the release of secondary packaging phase after packing of a veterinary medicinal product performed by the manufacturer.

1.5.2. refers to the manufacturing operation of manual and semi-automated packing of veterinary medicinal product

All authorised manufacturing activities include veterinary medicinal products intended for clinical trials.

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

Ograničenje ili pojašnjenje vezano za navedeno u ovoj potvrdi:
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

2.3.2. Uvoz proizvoda neopremljenog u završno pakiranje (VMP opremljeni u primarni spremnik, VMP bez odgovarajuće upute o lijeku i označivanja, itd.) za daljnji postupak vanjskog pakiranja. Sve odobrene uvozne aktivnosti uključuju i VMP namijenjene kliničkim ispitivanjima.

2.3.2. Importation of bulk product and finished product intermediate (veterinary medicinal products in primary containers, bulk veterinary medicinal products products without adequate labelling, etc.) which undergo further secondary packing.

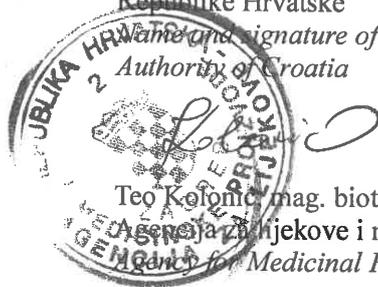
All authorised importation activities include veterinary medicinal products intended for clinical trials.

Datum: 15. prosinca 2025.

Date: 15th December 2025

Ime, prezime i potpis ovlaštene osobe nadležnog tijela
 Republike Hrvatske

*Name and signature of the authorised person of the Competent
 Authority of Croatia*



Teo Kolomic, mag. biotech.in med.

Agencija za lijekove i medicinske proizvode

Agency for Medicinal Products and Medical Devices of Croatia

DOSTAVITI:
 DELIVER TO:

1. PHOENIX Farmacija d.o.o., Ježdovečka ulica 143, Ježdovec, 10250 Lučko, Zagreb
2. Pismohrana – ovdje *Archive*

