



ISF.405.79.2026.IP.1
WTC/0255_02_01/148

CERTYFIKAT GMP¹

Część 1

Wydany na podstawie inspekcji przeprowadzonej zgodnie z art. 111 ust. 5 dyrektywy 2001/83/WE

Główny Inspektor Farmaceutyczny

/Organ Kompetentny/

potwierdza co następuje:

wytwórca:

MIKROLAB Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Lubelska 5/7, 03-802 Warszawa, POLSKA

miejsce wytwarzania:

MIKROLAB Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Lubelska 5/7, 03-802 Warszawa, POLSKA

był poddany inspekcji zgodnie z ogólnokrajowym programem inspekcji w związku z zezwoleniem na wytwarzanie nr **005/0255/15** i zgodnie z Art. 40 dyrektywy 2001/83/WE implementowanej do ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2026 r. poz. 612 z późn. zm.).

Na podstawie ustaleń z inspekcji przeprowadzonych u ww. wytwórcy, z których ostatnia miała miejsce w dniach **05/05/2026 – 07/05/2026**, stwierdzono, że wytwórca spełnia wymagania Dobrej Praktyki Wytwarzania określone w dyrektywie (UE) 2017/1572.

Certyfikat ten jest potwierdzeniem zgodności warunków wytwarzania z wymaganiami Dobrej Praktyki Wytwarzania, stwierdzonej w czasie ww. inspekcji. Certyfikat nie może być wykorzystywany do potwierdzania statusu GMP po upływie 3 lat od daty ostatniego dnia inspekcji. Jednakże okres ważności może być skrócony lub wydłużony, jeżeli tak wynika z zarządzania analizą ryzyka, poprzez zamieszczenie stosownych uwag w polu zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające.

Aktualizacje zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające można znaleźć na stronie EudraGMDP (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>).

Certyfikat jest ważny wyłącznie gdy jest okazywany w całości, na którą składają się część 1 i 2 wraz ze wszystkimi stronami.

Autentyczność certyfikatu może być zweryfikowana w bazie EudraGMDP. Jeżeli certyfikat nie jest w niej dostępny należy skontaktować się z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym.

2026-07-17



Główny Inspektor Farmaceutyczny
Lukasz Pietrzak

Część 2

Produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi

1 OPERACJE WYTWÓRCZE

1.6 Badania w kontroli jakości

1.6.2 Badania mikrobiologiczne: produkty niesterylne

2 IMPORT PRODUKTÓW LECZNICZYCH

2.1 Badania w kontroli jakości importowanych produktów leczniczych

2.1.2 Badania mikrobiologiczne: produkty niesterylne

2026 -07- 17



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Lukasz Pietrzak

¹ Certyfikat, o którym mowa w ust. 111 (5) dyrektywy 2001/83/WE i Art. 94(1) Rozporządzenia (EU) No 2019/6 dotyczy również importerów..



ISF.405.79.2026.IP.1
WTC/0255_02_01/148

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER¹

Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC

Chief Pharmaceutical Inspector

/the Competent Authority of Poland/

confirms the following:

the manufacturer

MIKROLAB Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Lubelska 5/7, 03-802 Warszawa, POLAND

site address

MIKROLAB Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Lubelska 5/7, 03-802 Warszawa, POLAND

Has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. **005/0255/15** in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in Pharmaceutical Law of 6th of September 2001 (Journal of Laws from 2026, item 612 as amended).

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **05/05/2026 – 07/05/2026**, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572.

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.



2026-07-17

Chief Pharmaceutical Inspector

Łukasz Pietrzak

Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.6 Quality control testing

1.6.2 Microbiological: non sterility

2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

2.1.2 Microbiological: non sterility

2026-07-17



Chief Pharmaceutical Inspector

Łukasz Pietrzak

¹ The certificate referred to in paragraph 111(5) of Directive 2001/83/EC and 94(1) of Regulation (EU) 2019/6 is also applicable to importers.