

CERTIFIKÁT SVP PRO VÝROBCE  
Část 1

Vydáný po inspekci v souladu s článkem 111(5) Směrnice 2001/83/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:

**Kontrolní laboratoř:****Dr. Kulich Pharma, s.r.o.**

Piletická 178/61

500 03 Hradec Králové

**Adresa místa kontroly jakosti:**

Piletická 178/61

500 03 Hradec Králové

Byla inspektována v souladu s plánem inspekci v souvislosti s povolením k činnosti kontrolní laboratoře č.j. 6225/2/INS/06 poslední změna sp.zn. sukls301336/2019 ze dne 12.12.2019, v souladu s článkem 40 Směrnice 2001/83/ES převedeným do národní legislativy jako: § 69 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 16.04.2026, je tato kontrolní laboratoř považována za subjekt splňující požadavky a návody správné výrobní praxe stanovené Směrnicí (EU) 2017/1572. <sup>1</sup>

<sup>1</sup> Tyto požadavky splňují doporučení WHO na SVP.

Tento certifikát odráží stav místa kontroly jakosti 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.

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.

Certifikát SVP sp.zn.: sukls121141/2026

Datum: 17.07.2026

Strana 1 z 2

Jméno: Eva Niklíčková

e-mail: posta@sukl.gov.cz

Podpis:

F-INS-002-38/Verze 4/03.11.2025

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER  
Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/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 control laboratory:****Dr. Kulich Pharma, s.r.o.**

Piletická 178/61

500 03 Hradec Králové

**Site address:**

Piletická 178/61

500 03 Hradec Králové

Has been inspected under the national inspection programme in connection with control laboratory authorisation no 6225/2/INS/06, last variation no sukls301336/2019 issued on 12.12.2019 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Section 69 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 control laboratory, the latest of which was conducted on 16.04.2026, it is considered that it complies with The principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572. <sup>1</sup>

<sup>1</sup> These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

This certificate reflects the status of the quality control 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.

GMP Certificate Ref.No.: sukls121141/2026

Date: 17.07.2026

Page 1 / 2

Name

Phone number: +420 272 185 832

Signature of the authorised person of the competent authority

☒ **Část 2**  
**Humánní léčivé přípravky**

**1 VÝROBNÍ OPERACE**

**1.6 Kontrola jakosti**

1.6.3 *Chemické/Fyzikální*

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

---

Datum: 17.07.2026

jméno a podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

Eva Niklíčková  
ředitelka inspekčního odboru

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 49/48  
100 00 Praha 10  
Česká republika

☒ **Part 2**  
**Human Medicinal Products**

**1 MANUFACTURING OPERATIONS**

**1.6 Quality control testing**

1.6.3 *Chemical/Physical*

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

---

Date: 17.07.2026

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

Eva Niklíčková  
Director of the Inspection Department

State Institute for Drug Control  
Šrobárova 49/48  
100 00 Prague 10  
Czech Republic

Otisk úředního razítka