



Gewerbeaufsicht  
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt  
Braunschweig**  
Behörde für Arbeits-, Umwelt- und  
Verbraucherschutz

Zertifikat-Nr./Certificate no:  
DE\_NI\_01\_GMP\_2023\_0018

Aktenzeichen/Reference Number:  
41401.05.25

**BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES  
HERSTELLERS MIT GMP**

**Teil 1**

**Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß**

• Art. 63 (4) Verordnung (EU) Nr. 536/2014 und Art. 17 (6) der Delegierten Verordnung (EU) 2017/1569 der Kommission

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Hersteller  
**Med-X-Press GmbH**  
(LOC-100019377)

Anschrift der Betriebsstätte  
**Med-X-Press GmbH**

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A  
MANUFACTURER**

**Part 1**

**Issued following an inspection in accordance with**

• Art. 63 (4) of Regulation (EU) 536/2014 and Art. 17 (6) of Commission Delegated Regulation (EU) 2017/1569

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer  
**Med-X-Press GmbH**  
(LOC-100019377)

Site address  
**Med-X-Press GmbH**

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.

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, 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.

**Teil 2**

**Part 2**

- Prüfpräparate zur Anwendung am Menschen der Phasen I, II, III

- Human Investigational Medicinal Products for phase I,II,III

**2 EINFUHR VON ARZNEIMITTELN**

**2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS**

**2.3 Andere Einfuhrtätigkeiten**

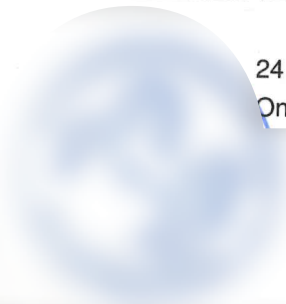
**2.3 Other importation activities**

*2.3.1 Betriebsstätte der physischen Einfuhr*

*2.3.1 Site of physical importation*

24. Juli 2023  
Im Auftrag

24 July 2023  
On behalf



[The following text is heavily blurred and illegible, appearing to be a signature block with lines for names and titles.]