



## Bezirksregierung Münster

Zertifikat-Nr./Certificate no:  
DE\_NW\_05\_GMP\_2025\_0040

Aktenzeichen/Reference Number:  
24.05.03-051

### BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES HERSTELLERS MIT GMP

#### Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

- Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG
- Art. 15 der Richtlinie 2001/20/EG

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Hersteller  
**Wiewelhove GmbH**  
(LOC-100020185)

Anschrift der Betriebsstätte  
**Wiewelhove GmbH**  
**Wilhelmstraße 248**  
**49479 Ibbenbüren**  
**Deutschland**  
(LOC-100042144)

• wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellerautorisation Nr. DE\_NW\_05\_MIA\_2025\_0018 gemäß  
- Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG umgesetzt in deutsches Recht durch:  
§ 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

### CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

#### Part 1

Issued following an inspection in accordance with

- Art. 111 (5) of Directive 2001/83/EC
- Art. 15 of Directive 2001/20/EC

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer  
**Wiewelhove GmbH**  
(LOC-100020185)

Site address  
**Wiewelhove GmbH**  
**Wilhelmstraße 248**  
**49479 Ibbenbüren**  
**Germany**  
(LOC-100042144)

• has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE\_NW\_05\_MIA\_2025\_0018 in accordance with  
- Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation:  
Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz



- Art. 13 der Richtlinie 2001/20/EG

Aufgrund der aus der letzten Inspektion vom 20. August 2025 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß der

- Richtlinie 2003/94/EG
- Richtlinie (EU) 2017/1572

einhält.

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. Diese Gültigkeitsdauer kann jedoch den Grundsätzen des Risikomanagements entsprechend durch einen Eintrag in das Feld Einschränkungen/Klarstellungen verkürzt oder verlängert werden. Aktualisierungen von Einschränkungen/Klarstellungen können über die E u d r a G M D P - W e b s i t e (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>) eingesehen werden. Das Zertifikat ist nur bei Vorlage sämtlicher Seiten inklusive der Teile 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann in EudraGMDP überprüft werden. Ist dieses Zertifikat dort nicht eingetragen, kann ggf. die ausstellende Behörde kontaktiert werden.

- Art. 13 of Directive 2001/20/EC

From the knowledge gained during the inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 20 August 2025, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

- Directive 2003/94/EC
- 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.



**Teil 2**

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

**1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN****1.6 Qualitätskontrolle****1.6.3 Chemisch/Physikalisch****Part 2**

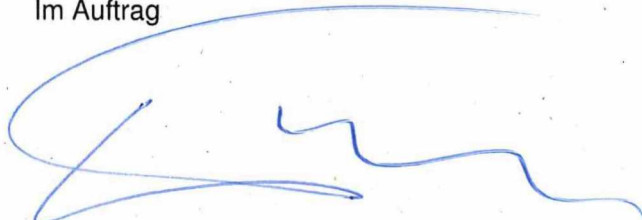
- Human Medicinal Products
- Human Investigational Medicinal Products for phase I,II,III

**1 MANUFACTURING OPERATIONS****1.6 Quality control testing****1.6.3 Chemical/Physical**

---

26. November 2025

Im Auftrag



Name und Unterschrift des Bearbeiters der  
zuständigen Behörde

26 November 2025

On behalf

Name and signature of the authorised person of the  
Competent Authority

Arno Terhechte

Bezirksregierung Münster

Dezernat 24: Öffentliche Gesundheit, medizinische  
und pharmazeutische Angelegenheiten

Domplatz 1-3

48143 Münster

Deutschland

Tel.: +49(0)251 44-3121

Arno Terhechte

Bezirksregierung Münster

Dezernat 24: Öffentliche Gesundheit, medizinische  
und pharmazeutische Angelegenheiten

Domplatz 1-3

48143 Münster

Deutschland

Tel.: +49(0)251 44-3121

