



Dezernat 24 - Pharmazie  
Tennstedter Str. 8/9  
99947 Bad Langensalza

Zertifikat-Nr./Certificate no:  
DE\_TH\_01H\_GMP\_2024\_0030

Aktenzeichen/Reference Number:  
5040-24-2482/137

**BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES  
HERSTELLERS MIT GMP**

**Teil 1**

**Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß**

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

Die zuständige deutsche Überwachungsbehörde bestätigt:

Der Hersteller  
**Kündig Nahrungsmittel GmbH & Co. KG**  
**Deutschland**  
**(LOC-100030578)**

Anschrift der Betriebsstätte  
**Kündig Nahrungsmittel GmbH & Co. KG**  
**Deutschland**  
**An der Salzbrücke**  
**98617 Ritschenhausen**  
**Deutschland**  
**(LOC-100030578)**

- wurde im Rahmen der nationalen Arzneimittelüberwachung inspiziert in Verbindung mit der Herstellungserlaubnis Nr. DE\_TH\_01H\_MIA\_2024\_0008 gemäß  
- Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG  
umgesetzt in deutsches Recht durch:  
§ 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

Aufgrund der durch die Unterlagenprüfung vom 26. November 2024 gewonnenen Erkenntnisse wird für die oben genannte Betriebsstätte des Herstellers festgestellt, dass er die Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis gemäß der

- Richtlinie (EU) 2017/1572

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A  
MANUFACTURER**

**Part 1**

**Issued following an inspection in accordance with**

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

The competent authority of GERMANY confirms the following:

The manufacturer  
**Kündig Nahrungsmittel GmbH & Co. KG**  
**Deutschland**  
**(LOC-100030578)**

Site address  
**Kündig Nahrungsmittel GmbH & Co. KG**  
**Deutschland**  
**An der Salzbrücke**  
**98617 Ritschenhausen**  
**Germany**  
**(LOC-100030578)**

- has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation no. DE\_TH\_01H\_MIA\_2024\_0008 in accordance with  
- Art. 40 of Directive 2001/83/EC  
transposed in the following national legislation:  
Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz

From the knowledge gained during Distant Assessment of this manufacturer, the latest of which was conducted on 26 November 2024, it is considered that it complies with the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in

- Directive (EU) 2017/1572

Das 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.

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 E u d r a G M D P w e b s i t e (<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**

**Part 2**

Humanarzneimittel

• Human Medicinal Products

**1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN**

**1 MANUFACTURING OPERATIONS**

**1.4 Andere Produktart oder Herstellungstätigkeit**

**1.4 Other products or manufacturing activity**

**1.4.3 Andere**

Keimreduktion (mit Dampf)

**1.4.3 Other**

Germ reduction (with steam)

Einschränkungen oder klarstellende Anmerkungen  
betreffend den Umfang des Zertifikats:

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

Anmerkungen: Zu 1.4.3: Ausschließlich Cannabisblüten  
(Cannabis flos).

Comments: Regarding 1.4.3: Cannabis flowers  
(Cannabis flos) only.

18. Dezember 2024

Im Auftrag

18 December 2024

On behalf

*K. Arnold*



Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen  
Behörde

Name and signature of the authorised person of the  
Competent Authority

Kathrin Arnold

Thüringer Landesamt für Verbraucherschutz  
Dezernat 24: Pharmazie  
Tennstedter Str. 8-9  
99947 Bad Langensalza  
Deutschland

Kathrin Arnold

Thüringer Landesamt für Verbraucherschutz  
Dezernat 24: Pharmazie  
Tennstedter Str. 8-9  
99947 Bad Langensalza  
Deutschland

Tel.: +49(0)361-57 3831 245

Fax: 49(0)361-57 3815 024

Tel.: +49(0)361-57 3831 245

Fax: 49(0)361-57 3815 024