ANKARA

Sertifika No: …./…../20…

…………….için;

İYİ İMALAT UYGULAMALARI SERTİFİKASI

BEŞERİ TIBBİ ÜRÜN ÜRETİM TESİSLERİ

Firma Adı-Adresi:

Yürütülen Faaliyetler:(Üretim Yeri İzin Belgesinde Yer Alan Formlar Belirtilecektir.)

Söz konusu firma, farmasötik ürün üreten bir firma olup düzenli aralıklarla Dünya Sağlık Örgütü’nün (WHO) tavsiyeleri doğrultusunda güncel “İyi İmalat Uygulamaları”(GMP)’na göre Kurumumuzca denetlenmektedir.

ETKİN MADDE ÜRETİM TESİSLERİ

Firma Adı-Adresi:

Üretilen Etkin Maddenin/Maddelerin;

Kimyasal Adı:

Ticari Adı:

Söz konusu firma, etkin madde üreten bir firma olup düzenli aralıklarla, etkin maddenin üretildiği veya ihraç edildiği ülkede satılabilmesi veya dağıtılabilmesi ile ilgili olarak Dünya Sağlık Örgütü’nün (WHO) tavsiyeleri doğrultusunda, güncel “İyi İmalat Uygulamaları”(GMP)’na göre Kurumumuzca denetlenmektedir.

Bu sertifika …………………..tarihine kadar geçerlidir.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_