

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОСУДАРСТВО ИЗРАИЛЬ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ
ИНСТИТУТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И
КОНТРОЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ПРОДУКЦИИ

Сертификат № 1061/07

Сертификат о надлежащей производственной практике (GMP)

Настоящим удостоверяется, что «_____ Лтд.» (_____ Ltd.), лицензированная компания, производственное предприятие которой расположено по адресу: _____ (офисы, производство, лаборатории, склад) и _____ (склад), **Израиль**, имеет разрешение на производство нижеперечисленных фармацевтических препаратов:

**Стерильные препараты:
Стерильные жидкости и лиофилизированные порошки во флаконах,
предварительно заполненные шприцы и глазные капли**

**Сухие препараты:
Покрытые и не покрытые оболочкой таблетки, капсулы и порошки
для изготовления суспензий для перорального применения**

Также удостоверяется, что производственное предприятие соблюдает требования надлежащей производственной практики, как рекомендовано Всемирной организацией здравоохранения (ВОЗ), и соблюдает законы и нормативные акты Государства Израиль.

Также удостоверяется, что производственное предприятие подвергается инспекции каждые два года, но не реже, чем раз в три года.

Настоящий сертификат действителен до 30 июня 2008 г.

Штамп, дата и подпись уполномоченного лица:

/Печать: **Министерство здравоохранения,
Иерусалим, Правительственный
институт контроля и стандартизации
фармацевтической продукции/**

/Штамп: **14.06.2007 г./**

/Подпись/

Настоящим удостоверяется, что вышеприведенные печать и подпись являются печатью Министерства здравоохранения и подписью Майкла Карми, бакалавра фармацевтики, Институт стандартизации и контроля фармацевтической продукции, Министерство здравоохранения, Иерусалим

Майкл Карми, бакалавр
фармацевтики
Инспектор по надлежащей
производственной практике
Институт стандартизации и
контроля фармацевтической
продукции,
Министерство здравоохранения,
Иерусалим

Директор консульского отдела,
Министерство иностранных дел, Иерусалим