

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu

**ÜRETİM YERİNE AİT GMP (İYİ İMALAT UYGULAMALARI)
SERTİFİKASI**

Bölüm 1

Bu sertifika 14/5/1928 tarihli ve 1262 sayılı İspençiyari ve Tıbbi Müstahzarlar Kanunu ile 11/10/2011 tarihli ve 663 sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşların Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararnamenin 27 nci ve 40 ıncı maddelerine dayanılarak hazırlanan 27/04/2013 tarih ve 28630 sayılı Beşeri Tıbbi Ürünler İmalathaneleri Yönetmeliği* ve 12/08/2011 tarihli İyi İmalat Uygulamaları Kılavuzu ile Dünya Sağlık Örgütü gereklilikleri doğrultusunda yapılan denetim sonucu düzenlenmiştir.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu üreticiye ait aşağıdaki bilgileri onaylar:

Üretim Yerinin Adı:	İMARETÇİOĞLU İLAÇ SANAYİ LTD. ŞTİ. SAMSUN SERBEST BÖLGESİ ŞUBESİ
Merkez/Yazışma Adresi:	Serbest Bölge, E Ada, 2 Parsel, Limaniçi, Samsun/TÜRKİYE
Üretim Yerinin Adresi:	Serbest Bölge, E Ada, 2 Parsel, Limaniçi, Samsun/TÜRKİYE
Üretim Yeri İzin Belgesi Tarih ve Sayısı:	27/07/2007-2007/14

14/5/1928 tarihli ve 1262 sayılı İspençiyari ve Tıbbi Müstahzarlar Kanunu ile 11/10/2011 tarihli ve 663 sayılı Sağlık Bakanlığı ve Bağlı Kuruluşların Teşkilat ve Görevleri Hakkında Kanun Hükmünde Kararnamenin 27 nci ve 40 ıncı maddelerine dayanılarak hazırlanan 27/04/2013 tarih ve 28630 sayılı Beşeri Tıbbi Ürünler İmalathaneleri Yönetmeliği* ve 12/08/2011 tarihli İyi İmalat Uygulamaları Kılavuzu ile Dünya Sağlık Örgütü gereklilikleri doğrultusunda denetlenmiştir.

05-08/04/2016 tarihinde gerçekleştirilen en son denetime göre üretim yerinin GMP koşullarına uygun olduğu anlaşılmıştır.

Bu sertifika üretim yerinin denetim esnasındaki durumunu belirtir ve denetim tarihi üzerinden 3 yıl geçmiş ise üretim yerinin GMP uygunluğu konusunda Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'na danışılmalıdır. Talep edilmesi halinde bu sertifika Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından doğrulanabilir.

*Avrupa Birliğinin 91/356/EEC sayılı Beşeri Tıbbi Ürünler İçin İyi İmalat Uygulamaları İlkeleri ve Kılavuzu hakkındaki direktifi ile 2001/83/EC sayılı beşeri tıbbi ürünler hakkındaki direktifine paraleldir.

Bölüm 2

Beşeri Tıbbi Ürünler*

1 Beşeri Tıbbi Ürün Üretim Faaliyetleri*	
Üretici eğer özel şartlar gerektiren ürünleri üretiyor ise ilgili ürün tipi ve dozaj formu bölümlerin altında belirtilmelidir (örneğin radyofarmasötikler veya penisilin, sülfonamid, sitotoksikler, sefalosporinler, hormonal aktivite ürünleri veya diğer potansiyel tehlikeli aktif maddeler içeren ürünler)	
1.1	Steril Ürünler
	1.1.2 Son kabında sterilize edilen ürünler <i>1.1.2.4 Küçük Hacimli Sıvılar</i>
1.6	Kalite Kontrol Testleri
	1.6.1 Mikrobiyolojik (steril) 1.6.3 Kimyasal/fiziksel

27/07/2016 TR/GMP/2016/147

Fatih TAN
Kurum Başkan Yardımcısı

