



საქართველოს თქუნირეპული ტერიტორიებიდან დავნილთა, შრომის, ჯანმრთელობისა და სოციალური დაცვის სამინისტრო
 MINISTRY OF INTERNALLY DISPLACED PERSONS FROM THE OCCUPIED TERRITORIES, LABOUR, HEALTH AND SOCIAL AFFAIRS OF GEORGIA

საბარო საბარტლის იურიდიული პირი - სამედიცინო და ფარმაცევტული საქმიანობის რეგულირების საბაგნო
 LEPL - REGULATION AGENCY FOR MEDICAL AND PHARMACEUTICAL ACTIVITIES

მწარმობლის ნაციონალურ GMP (კარგი საწარმოო პრაქტიკის) სტანდარტთან შესაბამისობის სერტიფიკატი
 CERTIFICATE OF NATIONAL GOOD MANUFACTURING PRACTICE (GMP) COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

სერტიფიკატის № **GMP/2022/002**

Certificate No: **GMP/2022/002**

მოქმედია: **09.03.2025 - მდე**

Valid till: **09.03.2025**

ნაწილი 1
Part 1

გაცემულია საქართველოს მთავრობის 2010 წლის 16 ნოემბრის №349 დადგენილების შესაბამისად განხორციელებული ინსპექტირების საფუძველზე.
Issued following an inspection in accordance with Decree of Georgian Government № 349 dated November 16, 2010.

საქართველოს კომპეტენტური ორგანო – სსიპ – სამედიცინო და ფარმაცევტული საქმიანობის რეგულირების სააგენტო ადასტურებს შემდეგს:
 The competent authority of Georgia – LEPL – Regulation Agency for Medical and Pharmaceutical Activities confirms the following:

მწარმობელი: შპს ჯი ემ ფარმასიუთიქალს (ს/ნ 211385268)
 The manufacturer: GM Pharmaceuticals LTD (I/N 211385268)

წარმოების მისამართი: საქართველო, თბილისი, რუსთავის გზატკეცილი №52.
 Address of manufacturing site: Georgia, Tbilisi, Rustavi Highway №52.

მწარმობლის ინსპექტირება განხორციელდა წარმოების ნებართვით № 000008 გათვალისწინებული საქმიანობის ფარგლებში. ნებართვა გაცემულია „ლიცენზიებისა და ნებართვების შესახებ“ საქართველოს კანონის 24-ე მუხლის 45-ე პუნქტის საფუძველზე.

Has been inspected in connection with manufacturing permission no. 000008 Manufacturing permission was issued in accordance with Art. 24 (45) of Law of Georgia on “Licences and Permits”.

აღნიშნული მწარმობლის ინსპექტირების შედეგად, რომელიც განხორციელდა 09/03/2022 – 11/03/2022, მიღებული მონაცემების მიხედვით, მწარმობელი აკმაყოფილებს საქართველოს ნაციონალურ სტანდარტად აღიარებულ ევროკომისიის მიერ განსაზღვრულ კარგი საწარმოო პრაქტიკის მოთხოვნებს. აღნიშნული სტანდარტი აღიარებულია საქართველოს მთავრობის, 2010 წლის 16 ნოემბრის, №349 დადგენილებით.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 09/03/2022 – 11/03/2022, it is considered that it complies with the requirements of European Commission – Good Manufacturing Practice, which is recognised and determined as a Georgian national standard in



accordance with the Decree of Georgian Government №349 dated November 16, 2010.
სერტიფიკატი ასახავს წარმოების მდგომარეობას ინსპექტირების განხორციელების მომენტისათვის და ძალაშია ინსპექტირების განხორციელებიდან სამი წლის განმავლობაში.

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.

სერტიფიკატი ძალაშია მხოლოდ ყველა გვერდის და ორივე ნაწილის წარდგენის შემთხვევაში.
This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

სერტიფიკატის ნამდვილობა შესაძლებელია გადამოწმდეს მის გამცემ ორგანოში.
The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.

ნაწილი 2
Part 2

ფარმაცევტული პროდუქტები*
Human Medicinal products*

1.2	არასტერილური პროდუქტები Non-sterile products
1.2.1	არასტერილური პროდუქტები (წარმოების ოპერაციები შემდეგი დოზირებული ფორმებისთვის) Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)
1.2.1.1	კაფსულები, მკვრივი გარსით Capsules, hard shell
1.2.1.13	ტაბლეტები Tablets
1.2.1.17	სხვა არასტერილური ფარმაცევტული პროდუქტი (ფხვნილები, გრანულები) Other non-sterile medicinal product (Powders, Granules)
1.5	შეფუთვა Packaging
1.5.1	პირველადი შეფუთვა Primary packing
1.5.1.1	კაფსულები, მკვრივი გარსით Capsules, hard shell
1.5.1.2	კაფსულები, რბილი გარსით Capsules, soft shell
1.5.1.13	ტაბლეტები Tablets



1.5.1.17	სხვა არასტერილური ფარმაცევტული პროდუქტი (ფხვნილები, გრანულები) Other non-sterile medicinal product (Powders, Granules)
1.5.2	მეორეული შეფუთვა Secondary packing
1.6	ხარისხის კონტროლი, ტესტირება Quality control testing
1.6.2	მიკრობიოლოგიური: არასტერილურობის Microbiological: non-sterility
1.6.3	ქიმიური/ფიზიკური Chemical/Physical

სერტიფიკატი გაცემულია სსიპ – სამედიცინო და ფარმაცევტული საქმიანობის რეგულირების სააგენტოს დირექტორის მოვალეობის შემსრულებლის 2022 წლის 5 მაისის № 02-1080/ო ბრძანების საფუძველზე.

Certificate is issued on the basis of Order of the deputy director of LEPL Regulation Agency for Medical and Pharmaceutical Activities № 02-1080/O, 5 May 2022.

სსიპ – სამედიცინო და ფარმაცევტული საქმიანობის რეგულირების სააგენტოს დირექტორის მოვალეობის შემსრულებელი A deputy director of LEPL Regulation Agency for Medical and Pharmaceutical Activities

(სახელი, გვარი) →

(Name, Surname)

(ხელმოწერა/Signature)

თარიღი/Date 06/05/2022 წ.ა. (Seal)

