



**BADAN POM RI**

BP RI

*National Agency for Drug and Food Control Republic of Indonesia*

Sesuai dengan Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan RI (Badan POM RI) No. tanggal 20 Desember tahun 2012 tentang Penerapan Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik, Kepala Badan POM RI dengan ini memberikan :

*By virtue of the Regulation of the Head of the National Agency for Drug and Food Control of the Republic of Indonesia (NADFC) dated December 20, 2012 on the implementation of Good Manufacturing Practice, hereby the Head of NADFC confers :*

*On*

**Cara Pembuatan Bahan Baku Aktif Obat Yang Baik**  
*Good Manufacturing Practice for Active Pharmaceutical Ingredients (API)*

Nomor Sertifikat :  
*Certificate Number*

Kepada : 廠名  
*To*

Alamat : 廠址  
*Address*

No. Izin Industri Farmasi :  
*Licence Number*

Tanggal Izin Industri Farmasi : 30 Agustus 1991  
*Licence Date* August 30, 1991

Gedung :  
*Building* API Production Facility

Jenis Bahan Baku Aktif Obat : 口服  
*Type of API*

Aktifitas :  
*Activity*

Persyaratan khusus :  
*Special requirements*

Berlaku sampai dengan : 13 Januari, 2019  
*Valid until* January 13, 2019



**BADAN POM RI**

Sertifikat Nomor :  
*Certificate Number :*

Sertifikat ini akan dibatalkan, apabila terjadi perubahan yang mengakibatkan tidak dipenuhinya persyaratan Penerapan Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik berdasarkan Peraturan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan No. tanggal 20 Desember tahun 2012.

*Should there occurs any change resulting in dissatisfaction of Good Manufacturing Practice in pursuance of the Regulation of the Head of the National Agency of Drug and Food Control Republic of Indonesia dated December 20, 2012, this certificate shall be revoked.*

Jakarta, 13 Januari 2014

**KEPALA BADAN PENGAWAS OBAT DAN MAKANAN**  
**HEAD OF NATIONAL AGENCY FOR DRUG AND FOOD CONTROL**

