

Good Manufacturing Practice (GMP)

شهادة ممارسة التصنيع الجيد

Saudi Food And Drug Authority, Kingdom Of Saudi Arabia
Certifies that:

Alpha Pharma Industry - KSA

3689-Industrial valley phase 2, Unit No. 2
King Abdullah Economic City 23994 - 8711
Kingdom of Saudi Arabia

Is registered in Saudi Food and Drug Authority (SFDA), Kingdom of Saudi Arabia under the licence No: 5134/2018 Dated 29/01/2018.

And from the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 17/12/2017, it is considered that it authorized to produce and export the registered pharmaceutical products and certifies that it fulfills the SFDA (GMP) requirements, and the (GMP) requirements laid down by (WHO) and its premises is subjected to periodical inspection every 3 years.

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, after which time The Saudi Food and drug authority should be consulted.

The authenticity of this certificate may be verified with The Saudi Food and Drug Authority.

The manufacture is entitled for the following activities stated in annex 1.

تشهد الهيئة العامة للغذاء والدواء بالمملكة العربية السعودية أن:

شركة ألفا فارما للصناعة

٣٦٨٩ الوادي الصناعي - (٢)، وحدة رقم ٢
مدينة الملك عبدالله الاقتصادية ٢٣٩٩٤-٨٧١١
المملكة العربية السعودية

مسجلة لدى الهيئة العامة للغذاء والدواء بالمملكة العربية السعودية تحت رقم: ٥١٣٤/٢٠١٨ في ١٢/٠٥/١٤٣٩ هـ الموافق ٢٩/٠١/٢٠١٨ م.

وبناءً على نتائج آخر زيارة تفتيشية على مصنع الشركة والتي تمت بتاريخ ١٧/١٢/٢٠١٧ م فإن المصنع يعتبر مصرح له بإنتاج وتصدير أدوية مسجلة، كما أنه ملتزم بشروط ممارسات التصنيع الجيد (GMP) الموصى بها من قبل الهيئة العامة للغذاء والدواء السعودية ومنظمة الصحة العالمية، كما تخضع الشركة لزيارة تفتيشية دورية كل ثلاث سنوات.

هذه الشهادة تعكس حالة المصنع خلال الزيارة التفتيشية في التاريخ المشار إليه أعلاه ولا ينبغي الاعتماد عليها في حال تجاوزها ثلاث سنوات من تاريخ آخر زيارة تفتيشية ويمكن الرجوع للهيئة العامة للغذاء والدواء في حال تجاوز المدة.

كما يمكن التأكد من صحة هذه الشهادة من خلال التواصل مع الإدارة المختصة بالهيئة العامة للغذاء والدواء.

علماً أن المصنع مخول بالنشاطات الواردة في المرفق (١).



المدير التنفيذي لدعم التفتيش

Executive Director of Inspection Support

محمد بن علي دهاس

Mohammed A. Dahhas

رقم الشهادة : 2020021

تاريخ الطباعة : 12/05/2020



Human Medicinal Products

Manufacturing lines

1.2. Non-sterile products: a-General

1.2.1 Capsules, hard shell

1.2.5 Liquids for internal use

1.2.10 Tablets



رقم الشهادة : 2020021

تاريخ الطباعة : 12/05/2020