

Герб Австралии

**Правительство Австралии**

**Департамент Здравоохранения**

Администрации Терапевтических Товаров

## **Сертификат соответствия стандартам GMP**

**Номер сертификата:**

**MI-2021-CE-09478-1**

**Выдан:**

**Компании Нейча Сайншайн Продактс, Инк.**

**Адрес производства:**

**1655 Норт Мейн Стрит, Спэниш Форт, штат Юта, 84660**

**Соединенные Штаты Америки**

Администрация Терапевтических Товаров, официально уполномоченная инстанция Австралии, подтверждает, что данный производитель прошел проверку на соответствие разделам 25(1)(g), 26(1)(g) и/или 26A(3) закона о терапевтических товарах 1989 года на основании маркетингового разрешения о перечислении производителей, расположенных вне Австралии.

На основании данных, полученных во время проверки, которая проходила с 24 по 28 февраля 2023 года, подтверждаем, что производитель соответствует требованиям Стандартов Надлежащей Производственной Практики Системы сотрудничества фармацевтических инспекций в части требований к медицинским продуктам от 01.07.2021 г.

Данный сертификат подтверждает состояние производственных мощностей на момент проверки в даты, указанные выше. Данный сертификат действителен в течение указанного срока действия, при условии, что повторные инспекции будут проводиться согласно нормативов Администрации Терапевтических Товаров, как организации, выдавшей данный документ. После истечения срока действия данного документа, он не гарантирует статус соответствия производства.

Дата выдачи сертификата: 9 августа 2023 года

Срок действия сертификата: 28 апреля 2025 года

Данный сертификат сохраняет свое действие только при проведении инспекций, запланированных Администрации Терапевтических Товаров. Подлинность данного сертификата можно проверить с Администрацией Терапевтических Товаров, как органом, выдавшим его.

А/я 100, Woden ACT 2606 ABN 40 939 406 804

Тел.: 1800 020 653 Факс: 02 6203 1605 E-mail: [info@tga.gov.au](mailto:info@tga.gov.au) [www.tga.gov.au](http://www.tga.gov.au)

## Сертификат соответствия стандартам GMP

Номер сертификата:

**MI-2011-CE-09478-1**

### ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ

Данный сертификат распространяется на следующие этапы в производстве терапевтических товаров, расположенном по адресу, указанному выше.

Тип производства	Стерильность	Форма выпуска	Категория продуктов	Этап производства
Производство медицинских товаров	Не стерильно	Сухие формы выпуска – таблетки	Зарегистрированные терапевтические товары	Производство готового продукта
Производство медицинских товаров	Не стерильно	Сухие формы выпуска – капсулы	Терапевтические товары из списка	Производство готового продукта
Производство медицинских товаров	Не стерильно	Жидкости	Зарегистрированные терапевтические товары	Производство готового продукта

Для данных операций действуют следующие ограничения: производство зарегистрированных терапевтических товаров относится только к комплиментарной медицине.

Переводчик: Бажатарник З. К.



Данный сертификат сохраняет свое действие только при проведении инспекций, запланированных Администрации Терапевтических Товаров. Подлинность данного сертификата можно проверить с Администрацией Терапевтических Товаров, как органом, выдавшим его.

А/я 100, Woden ACT 2606 ABN 40 939 406 804  
Тел.: 1800 020 653 Факс: 02 6203 1605 E-mail: [info@tga.gov.au](mailto:info@tga.gov.au) [www.tga.gov.au](http://www.tga.gov.au)