



Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia  
*National Agency for Drug and Food Control Republic of Indonesia*

Sesuai dengan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan RI (Badan POM RI) No. 34 tanggal 7 Desember tahun 2018 tentang Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik, Kepala Badan POM RI dengan ini memberikan:

*By virtue of the Regulation of the National Agency for Drug and Food Control of the Republic of Indonesia (NADFC) No. 34 dated December 7, 2018 on the implementation of Good Manufacturing Practice, hereby the Head of NADFC confers:*

## SERTIFIKAT

*A Certificate*

*On*

### **Cara Pembuatan Obat Yang Baik** *Good Manufacturing Practice*

<u>Nomor Sertifikat</u> <i>Certificate Number</i>	: 5665/CPOB/A/II/20
<u>Kepada</u> <i>To</i>	: PERUSAHAAN PERSEROAN (PERSERO) PT. INDONESIA FARMA Tbk (PT. INDOFARMA (PERSERO) Tbk)
<u>Alamat</u> <i>Address</i>	: Jl. Indofarma No. 1, Cikarang Barat, Kabupaten Bekasi.
<u>Nomor Sertifikat Produksi Industri Farmasi</u> <i>Operational License Number</i>	: FP.01.03/IV/0009-e/2020
<u>Tanggal Sertifikat Produksi Industri Farmasi</u> <i>Operational License Date</i>	: 22 Januari 2020 <i>January 22, 2020</i>
<u>Gedung</u> <i>Building</i>	: Produksi Utama
<u>Bentuk sediaan</u> <i>Dosage form</i>	: Serbuk Oral Nonbetalaktam. <i>Non-betalactam Oral Powder.</i>
<u>Aktivitas</u> <i>Activity</i>	: 1. Formulasi, Pengisian, Pengemasan Primer dan Pengemasan Sekunder Serbuk Oral Nonantibiotik. <i>Formulation, Filling, Primary Packaging and Secondary Packaging of Non-antibiotic Oral Powder.</i>  2. Formulasi, Pengisian dan Pengemasan Sekunder Serbuk Oral Antibiotik Nonbetalaktam untuk Cairan Oral. <i>Formulation, Filling and Secondary Packaging of Antibiotic Non-betalactam Oral Powder for Oral Liquid.</i>

Nomor Sertifikat : 5665/CPOB/A/II/20  
*Certificate Number*

Persyaratan khusus : -  
*Special requirements*

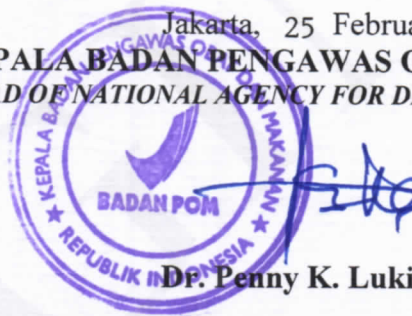
Masa berlaku : 8 April 2020 s.d. 7 April 2025  
*Validity* April 8, 2020 until April 7, 2025

Sertifikat ini akan dibatalkan, apabila terjadi perubahan yang mengakibatkan tidak dipenuhinya persyaratan Pedoman Cara Pembuatan Obat yang Baik berdasarkan Peraturan Badan Pengawas Obat dan Makanan No. 34 tanggal 7 Desember tahun 2018.

*Should there occurs any change resulting in dissatisfaction of Good Manufacturing Practice in pursuance of the Regulation of the National Agency of Drug and Food Control Republic of Indonesia No. 34 dated December 7, 2018, this certificate shall be revoked.*

Jakarta, 25 Februari 2020

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



**Dr. Penny K. Lukito, MCP**