



BADAN POM RI

Indonesian Food and Drug Authority

Sesuai dengan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan RI (Badan POM) No HK.03.1.23.06.11.5629 tahun 2011 tentang Persyaratan Teknis Cara Pembuatan Obat Tradisional Yang Baik, Kepala Badan POM RI dengan ini memberikan :

By virtue of Decree of the Head of The Indonesian Food and Drug Authority (FDA) No HK.03.1.23.06.11.5629 year 2011 on the Technical Requirements On Good Manufacturing Practices For Traditional Medicines, hereby the Head of Indonesian FDA confers:

SERTIFIKAT

A Certificate On

Cara Pembuatan Obat Tradisional yang Baik

Good Manufacturing Practices For Traditional Medicines

Nomor Sertifikat : **ST.04.03.433.03.21.03.02.704**
Certificate Number

Kepada : **PT Indofarma Tbk.**
To

Alamat : **Jl. Indofarma No.1, Gandasari, Kec. Cikarang Barat, Kab. Bekasi, Jawa Barat**
Address

Bentuk Sediaan : **Cairan Obat Luar**
Dosage Form Topical Liquid

Aktifitas : **Formulasi, Pencampuran, Pengemasan Primer, dan Pengemasan Sekunder Cairan Obat Luar**
Activity Formulation, Mixing, Primary Packaging, and Secondary Packaging of Topical Liquid

Berlaku sampai dengan : **19 Maret 2026**
Valid Until March 19th, 2026

Sertifikat ini akan dibatalkan, apabila terjadi perubahan yang mengakibatkan tidak dipenuhinya Persyaratan Teknis Cara Pembuatan Obat Tradisional Yang Baik berdasarkan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan RI No HK.03.1.23.06.11.5629 tahun 2011.

Should there occurs any change resulting in dissatisfaction of Technical Requirements Good Manufacturing Practices For Traditional Medicines in pursuance of the Decree of the Head of The Indonesian Food and Drug Authority No HK.03.1.23.06.11.5629 years 2011, this certificate shall be revoked.

Jakarta, 19 Maret 2021

**KEPALA BADAN PENGAWAS OBAT DAN MAKANAN
HEAD OF INDONESIAN FOOD AND DRUG AUTHORITY**



Dr. Penny K. Lukito, MCP