



# CONFIRMATION

**TÜV**  
AUSTRIA

**TÜV AUSTRIA HELLAS**

**For the Requirements as per  
WHO Handbook on Good Laboratory Practice**

Confirms that the company



Biopharm Research Institute

**BIOPHARM RESEARCH INSTITUTE LTD**

**Iliou str., Ipsonas Industrial Estate  
3507 LIMASSOL, CYPRUS**

applies Good Laboratory Practice in accordance with the above reference document for the following Scope

- PRODUCTION AND QUALITY CONTROL OF RAW MATERIALS (APIs) FOR PHARMACEUTICAL INDUSTRY
- PRODUCTION AND QUALITY CONTROL OF IMPURITIES AND WORKING STANDARDS.
- QUALITY CONTROL OF FINISHED PHARMACEUTICAL DOSAGE FORMS
- CHEMICAL ANALYSIS FOR THE DETERMINATION OF NITROSAMINES IN API'S AND FINISHED PHARMACEUTICAL PRODUCTS

Registration No.: 0217429065899

Valid until: 2025-09-24  
Initial certification: 2017-09-25

Maria Agapitou  
Certification Body  
at TÜV AUSTRIA HELLAS

Athens, 2024-11-22

The assessment was performed according to the relevant Auditing Procedure of TÜV AUSTRIA HELLAS and the certificate is valid for one year.

TÜV AUSTRIA HELLAS  
429, Mesogeion Ave.  
GR-153 43 Athens, Greece  
[www.tuvaustriahellas.gr](http://www.tuvaustriahellas.gr)  
GEMI No: 1650201000  
CePRK509\_A0a

Headquarters in Athens bear the responsibility of the Certification decision

ZERTIFIKAT | CERTIFICATE | CERTIFICAT | CERTIFICADO | СЕРТИФИКАТ | شهادة | 证书 | 인증서



# ΒΕΒΑΙΩΣΗ

**TUV**  
AUSTRIA

## Για τις Απαιτήσεις σύμφωνα με το WHO Handbook on Good Laboratory Practice

Τεκμηριώθηκε και βεβαιώνεται μέσω των Διαδικασιών της TÜV AUSTRIA HELLAS, ότι η



Biopharm Research Institute

### ΒΙΟΡΗΑΜ RESEARCH INSTITUTE LTD

Οδός Ιλίου, Βιομηχανική Περιοχή Ύψωνα  
3507 ΛΕΜΕΣΟΣ, ΚΥΠΡΟΣ

Εφαρμόζει Ορθές Εργαστηριακές Πρακτικές σε συμφωνία με το παραπάνω έγγραφο αναφοράς για το ακόλουθο Πεδίο Εφαρμογής

- ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΚΑΙ ΠΟΙΟΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ Α' ΥΛΩΝ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑΣ (APIs)
- ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΚΑΙ ΠΟΙΟΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΡΟΤΥΠΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΗΣ ΚΑΘΑΡΟΤΗΤΑΣ (IMPURITY, WORKING STANDARDS).
- ΠΟΙΟΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ ΤΕΛΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΙΟΝΤΩΝ.
- ΧΗΜΙΚΗ ΑΝΑΛΥΣΗ ΓΙΑ ΤΟΝ ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΜΟ ΝΙΤΡΟΖΑΜΙΝΩΝ ΣΕ Α ΥΛΕΣ ΦΑΡΜΑΚΟΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑΣ ΚΑΙ ΣΕ ΤΕΛΙΚΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΙΟΝΤΑ

Αριθ. Εγγραφής Πιστοποιητικού: 0217429065899

Ισχύει έως: 2025-09-24  
Αρχική πιστοποίηση: 2017-09-25

Μαρία Αγαπητού  
Διευθύντρια Πιστοποίησης Συστημάτων Διαχείρισης και Προϊόντων

Οργανισμός Πιστοποίησης  
TÜV AUSTRIA HELLAS

Αθήνα, 2024-11-22

Η παρούσα Πιστοποίηση πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με την Διαδικασία Επιθεώρησης της TÜV AUSTRIA HELLAS και έχει ετήσια ισχύ.

TÜV AUSTRIA HELLAS  
Λ. Μεσογείων 429  
Τ.Κ. 153 43 Αθήνα, Ελλάδα  
[www.tuvaustriahellas.gr](http://www.tuvaustriahellas.gr)  
Αρ. ΓΕΜΗ: 1650201000