

**National Good Laboratory Practice Compliance
Monitoring Authority**

Certificate of GLP Compliance



सत्यमेव जयते

GOVERNMENT OF INDIA

Department of Science and Technology

Technology Bhawan, New Mehrauli Road, New Delhi-110016

www.dst.gov.in/ngcma



सत्यमेव जयते

राष्ट्रीय उत्तम प्रयोगशाला पद्धति (जी एल पी) अनुपालन निगरानी प्राधिकरण (एन जी सी एम ए)
विज्ञान और प्रौद्योगिकी विभाग
भारत सरकार

जी एल पी अनुपालन प्रमाण-पत्र

प्रमाणित किया जाता है कि

सन फार्मा एडवांस्ड रिसर्च कंपनी लिमिटेड
तंदुलजा, वडोदरा - 390012 (गुजरात), भारत

एनजीसीएमए की प्रलेख संख्या जीएलपी-101 "जाँच सुविधा केंद्र द्वारा जीएलपी प्रमाणीकरण की प्राप्ति एवं अनुरक्षण से संबंधित एनजीसीएमए के निबंधन एवं शर्तों" और जीएलपी के ओईसीडी के सिद्धांतों का अनुपालन करने वाला जीएलपी प्रमाणित जाँच सुविधा केंद्र है।

यह जाँच सुविधा केंद्र निम्नलिखित जाँच/अध्ययन संचालित करता है:

- विषाक्तता अध्ययन
- उत्परिवर्तनीयता अध्ययन
- विश्लेषणात्मक एवं नैदानिक रासायनिक जाँच
- अन्य

विशेषज्ञता के विशिष्ट क्षेत्रों, जाँच मद और जाँच प्रणालियों की सूची दूसरे पृष्ठ पर अनुलग्नक में दी गई है।

वैधता की अवधि : 30 अप्रैल, 2021 - 29 अप्रैल, 2024

प्रमाण पत्र सं.: जी एल पी/सी-167/2021
जारी करने की तारीख: 18-04-2021



नीरज शर्मा
(डॉ. नीरज शर्मा)
प्रमुख, एनजीसीएमए



National Good Laboratory Practice (GLP) Compliance Monitoring Authority (NGCMA)
Department of Science and Technology
GOVERNMENT OF INDIA

Certificate of GLP Compliance

This is to certify that

Sun Pharma Advanced Research Company Limited
Tandalja, Vadodara - 390012 (Gujarat), India

is a GLP certified test facility in compliance with the NGCMA's Document No. GLP-101 "Terms & Conditions of NGCMA for obtaining and maintaining GLP certification by a test facility" and OECD Principles of GLP.

The test facility conducts the below-mentioned tests/ studies:

- **Toxicity Studies**
- **Mutagenicity Studies**
- **Analytical and Clinical Chemistry Testing**
- **Others**


The specific areas of expertise, test item and test systems are listed in the annexure overleaf.

Validity: April 30, 2021 – April 29, 2024

Certificate No. : GLP/C-167/2021

Issue Date : 18-04-2021




(Dr. Neeraj Sharma)
Head, NGCMA

National GLP Compliance Monitoring Authority (NGCMA)

Annexure to Certificate of GLP Compliance No. GLP/C-167/2021

Area(s) of Expertise:

• Toxicity Studies

- o Acute Toxicity
- o Carcinogenicity
- o Developmental and Reproductive Toxicity
- o Immunogenicity
- o Immunotoxicity
- o Local Tolerance Studies
- o Phototoxicity
- o Repeated Dose Toxicity

• Mutagenicity Studies

- o Bacterial Reverse Mutation (AMES) Test
- o Chromosomal Aberration Test (*in vitro*)
- o Micronucleus Test (*in vivo*)

• Analytical and Clinical Chemistry Testing


• Others

- o Drug Metabolism & Pharmacokinetic (DMPK)
- o Safety Pharmacology
- o Tissue Distribution

Test Item(s): Pharmaceuticals (Human)

Test System(s): Dog, Guinea Pig, Human Blood Cells, Mice, Rabbit, Rat and *Salmonella typhimurium*




(Dr. Neeraj Sharma)
Head, NGCMA

