



Certificate of Accreditation

The certificate number: JAS Test– 077

Drug Quality Control Laboratory - R&D Section in Jordan Food and Drug Administration (JFDA) /Amman

Shafa Badran - Marj AlFaras- Ahmad AlKayed Al
Qtaishat Street - next to the General Directorate of
Gendarmeries

Tel: 5632000 , Fax:5632017

P.O. Box: 811951 Amman 11181 Jordan

E-mail: info@jfda.jo

As this lab is competent under the terms of the “Instructions for Administration of Accreditation Procedures of Conformity Assessment Bodies No. (4) for the Year 2016” and the requirements of the International Standard ISO/IEC 17025:2017 to carry out:

**Analytical Testing of Pharmaceutical Products Under
Registration Except (Minerals, Biological Anticancer)
according to Annex No. (1)**

Issued in Amman on: **01-07-2021** and is valid until: **30-06-2026**.

Accreditation Unit Director

Eng. Lana Marashdeh

- The annex and the documents submitted in connection with the accreditation certificate are deemed to form an integral part of the certificate. Thereof, any amendments made to the certificate are to be reflected also on them.
- The approved and most recent version of this document can be viewed on AU website at http://www.au.gov.jo/AU_directory.htm
- The accredited laboratory is obliged to issue test reports carrying the accreditation Symbol only in the scope of accreditation specified in Annex no. (1), and according to the internal instructions "Conditions of using JAS Symbol and logo No.(6) for the year 2016 and its amendment No. (1) for the year 2017" prepared by the Accreditation Unit.
- The Accreditation Unit is authorized to withdraw this accreditation certificate if the requirements specified in the “Instructions for Administration of Accreditation Procedures of Conformity Assessment Bodies” No.(4) for the year 2016 and the ISO/IEC 17025:2017 are no longer met.

شهادة اعتماد

رقم الشهادة: JAS Test – 077

مختبر الرقابة الدوائية /شعبة البحث والتطوير في المؤسسة العامة للغذاء والدواء/ عمان

شفا بدران – مرج الفرس – شارع أحمد الكايد القطيشات بجانب المديرية العامة للدرك

هاتف: ٥٦٣٢٠٠٠ ، فاكس: ٥٦٣٢٠١٧

ص.ب: ٨١١٩٥١ عمان ١١١٨١ الأردن

بريد إلكتروني: info@jfda.jo

بعد التأكد من كفاءة المختبر وفقاً لتعليمات "إدارة إجراءات اعتماد جهات تقييم المطابقة رقم (٤) لعام ٢٠١٦"
ومتطلبات المواصفة الدولية الأيزو/أيي سي ٢٥:١٧:٢٠١٧ لإجراء:

فحوصات المستحضرات الدوائية لجميع الأدوية المقدمة للتسجيل باستثناء (فحوصات
المعادن والادوية البيولوجية المستخدمة لعلاج السرطان) حسب الملحق رقم (١)

صدرت في عمان بتاريخ: ٠١/٠٧/٢٠٢١ وتعتبر سارية المفعول حتى تاريخ: ٣٠/٠٦/٢٠٢٦.

مدير وحدة الاعتماد

م. لانا مراشدة

يشكل الملحق وأي وثائق تسلّم عند الاعتماد جزءاً لا يتجزأ من شهادة الاعتماد وسوف يتم عكس أية تعديلات تطرأ على الشهادة على تلك الوثائق أيضاً.

للإصدارات الأحدث من هذه الوثيقة يمكنكم الاطلاع على الموقع الإلكتروني لوحدة الاعتماد حسب الرابط التالي: http://www.au.gov.jo/AU_directory.htm

يجب على المختبر المعتمد إصدار تقارير فحص تحمل رمز الاعتماد ضمن مجال الاعتماد الموضح في الملحق رقم (١) فقط ووفقاً لتعليمات استخدام رمز وشعار نظام الاعتماد الأردني رقم (٦) لعام ٢٠١٦ والتعليمات المعدلة لها لعام ٢٠١٧ المعدة من قبل وحدة الاعتماد.

يحق لوحدة الاعتماد سحب شهادة الاعتماد في حال مخالفة المختبر لشروط ومتطلبات الاعتماد المعرّفة في تعليمات "إدارة إجراءات اعتماد جهات تقييم المطابقة رقم (٤) لعام ٢٠١٦" وفي المواصفة الدولية الأيزو/أيي سي ٢٥:١٧:٢٠١٧.