



Certificate of Accreditation

The certificate number: JAS Test- 068

Hikma Pharmaceuticals Biotechnology Laboratory / Amman

King Abdullah II Industrial Estate - Sahab
Tel.: +962 6 4023916 , Fax: +962 6 4023917
P.O. Box 41 Amman 11512 Jordan
E-mail: ashanneir@hikma.com

This certificate was granted to the laboratory 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 as it is competent to carry out:

Physical, Chemical and Biological Testing of Biotechnology Drug Products According to Annex no. (1)

Issued in Amman on: **06-10-2019** and is valid until: **05-10-2024**.
This certificate was updated on: **01-05-2022**.

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 <https://au.gov.jo/>
- 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 – 068

مختبر شركة الحكمة للتقنيات الحيوية/ عمان

منطقة الملك عبدالله الثاني الصناعية – سحاب

هاتف: ٠٠٩٦٢٦٤٠٢٣٩١٦ ، فاكس: ٠٠٩٦٢٦٤٠٢٣٩١٧

ص.ب: ٤١ عمان ١١٥١٢ الأردن

بريد إلكتروني: ashanneir@hikma.com

تم منح هذه الشهادة وفقاً لتعليمات "إدارة إجراءات اعتماد جهات تقييم المطابقة رقم (٤) لعام ٢٠١٦" ومتطلبات المواصفة الدولية الأيزو/أيسي ٢٥:١٧٠٢٥ بعد التأكد من كفاءة المختبر لإجراء:

**الفحوصات الفيزيائية والكيميائية والبيولوجية للمنتجات الصيدلانية البيولوجية
(البدائل الحيوية) حسب الملحق رقم (١)**

صدرت في عمان، بتاريخ: ٢٠١٩/١٠/٠٦ وتعتبر سارية المفعول حتى تاريخ: ٢٠٢٤/١٠/٠٥.
تم تحديث الشهادة بتاريخ: ٢٠٢٢/٠٥/٠١.

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 ايضاً.
- للإصدارات الأحدث من هذه الوثيقة يمكنكم الاطلاع على الموقع الإلكتروني لوحدة الاعتماد حسب الرابط التالي: <https://au.gov.jo/>
- يجب على المختبر المعتمد إصدار تقارير فحص تحمل رمز الاعتماد ضمن مجال الاعتماد الموضح في الملحق رقم (١) فقط وفقاً لتعليمات استخدام رمز وشعار نظام الاعتماد الأردني رقم (٦) لعام ٢٠١٦ والتعليمات المعدلة لها لعام ٢٠١٧ المعدلة من قبل وحدة الاعتماد.
- يحق لوحدة الاعتماد سحب شهادة الاعتماد في حال مخالفة المختبر لشروط ومتطلبات الاعتماد المعروفة في تعليمات "إدارة إجراءات اعتماد جهات تقييم المطابقة رقم (٤) لعام ٢٠١٦" وفي المواصفة الدولية الأيزو/أيسي ٢٥:١٧٠٢٥.