

ਸਟੇਟ ਡਰੱਗ ਲਾਇਸੈਂਸਿੰਗ ਅਥਾਰਟੀ,
ਡਾਇਰੈਕਟੋਰੇਟ ਆਫ਼ ਆਯੁਰਵੈਦ ਪੰਜਾਬ,
ਸੈਕਟਰ-11-ਡੀ, ਚੰਡੀਗੜ੍ਹ।

ਸੇਵਾ ਵਿਖੇ,

✓ M/s. Tymon Healthcare Pvt. Ltd,
B-xxx, 2185/C-2, Sua Road, Village,
Gobindgarh Distt. Ludhiana.

ਨੰ: ਆਯੂ-ਡੀ1-ਪੰਬ-2024/662

ਮਿਤੀ, ਚੰਡੀਗੜ੍ਹ 25-04-2024

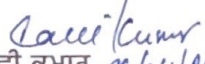
ਵਿਸ਼ਾ:- ਆਯੁਰਵੈਦਿਕ/ਯੂਨਾਨੀ ਦਵਾਈਆਂ ਬਣਾਉਣ ਦਾ ਲਾਇਸੈਂਸ (GMP) ਰੀਨਿਊ ਕਰਨ ਬਾਰੇ।

ਉਪਰੋਕਤ ਵਿਸ਼ੇ ਤੇ ਆਪ ਦੀ ਪ੍ਰਤੀ-ਬੇਨਤੀ ਨਿਲ ਦੇ ਹਵਾਲੇ ਵਿੱਚ।

2. ਜਿਲ੍ਹਾ ਆਯੁਰਵੈਦਿਕ ਅਤੇ ਯੂਨਾਨੀ ਅਫਸਰ-ਕਮ-ਡਰੱਗ ਇੰਸਪੈਕਟਰ ਵੱਲੋਂ ਵਿਸ਼ਾ ਅੰਕਿਤ ਹਵਾਲਾ ਅਧੀਨ ਪੱਤਰ ਭੇਜਿਆ ਗਿਆ ਲਾਇਸੈਂਸ ਰੀਨਿਊ ਕਰਨ ਸਬੰਧੀ ਕੇਸ ਡਰੱਗ ਐਕਸਪਰਟ ਕਮੇਟੀ ਵੱਲੋਂ ਪ੍ਰਵਾਨ ਕਰਨ ਉਪਰੰਤ ਆਪ ਨੂੰ ਲਾਇਸੈਂਸ ਨੰ. ਆਯੂ-ਪੰਬ 427 ਮਿਤੀ 04-04-2024 ਤੋਂ 03-04-2029 ਤੱਕ GMP ਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਸਮੇਤ ਹੇਠ ਦਰਸਾਈਂ ਸਰਤਾਂ ਤਹਿਤ ਰੀਨਿਊ ਕੀਤਾ ਜਾਂਦਾ ਹੈ:-

1. ਆਪ ਕੇਵਲ ਉਹੀ ਦਵਾਈਆਂ ਤਿਆਰ ਕਰੋਗੇ, ਜਿਸ ਦੀ ਅਪਰੂਵਡ ਲਾਇਸੈਂਸਿੰਗ ਅਥਾਰਟੀ ਦੇਵੇਗੀ।
2. ਆਪ ਦਵਾਈਆਂ ਬਣਾਉਣ ਲਈ ਵਰਤਿਆਂ ਜਾਣ ਵਾਲਾ ਕੱਚਾ ਮਾਲ ਡਰੱਗ ਐਕਟ/ਰੂਲਾਂ ਅਨੁਸਾਰ ਪ੍ਰਮਾਣਿਤ/ਅਸਲ ਹੋਣ ਬਾਰੇ ਟੈਸਟ/ਐਨੈਲਿਸਿਸ ਕਰਵਾਓਗੇ ਅਤੇ ਅਸਲ (ਜੈਨਓਨ) ਮਾਲ ਹੀ ਦਵਾਈਆਂ ਬਣਾਉਣ ਲਈ ਵਰਤਿਆ ਜਾਵੇਗਾ।
3. ਆਪ ਆਪਣੀ ਫਾਰਮੋਸੀ ਦੇ ਟੈਸਟਾਂ ਐਨੈਲਿਸਿਸ/ਮੈਨੂਫੈਕਚਰਿੰਗ/ਸਟਾਕ ਅਤੇ ਲਾਇਸੈਂਸ ਆਦਿ ਦਾ ਯੋਗ ਰਿਕਾਰਡ ਰੱਖੋਗੇ।
4. ਬਾਕੀ ਦੀਆਂ ਸਰਤਾਂ ਲਾਇਸੈਂਸ ਗ੍ਰਾਂਟ ਕਰਨ ਸਮੇਂ ਦੀਆਂ ਹੀ ਰਹਿਣਗੀਆਂ।
5. ਅਪਰੂਵਡ ਤਕਨੀਕੀ ਵਿਅਕਤੀ ਦੀ ਗੈਰ-ਮੌਜੂਦਗੀ ਵਿੱਚ ਆਪ ਕੋਈ ਦਵਾਈ ਤਿਆਰ ਨਹੀਂ ਕਰੋਗੇ, ਮੈਨੂਫੈਕਚਰਿੰਗ ਦੀ ਸਾਰੀ ਪ੍ਰਸੈਸਿੰਗ ਅਪਰੂਵਡ ਬਿਲਡਿੰਗ ਵਿੱਚ ਹੀ ਪੂਰੀ ਕਰੋਗੇ।

6. ਫਾਰਮੇਸੀ ਦੀ ਬਣਤਰ ਵਿੱਚ ਕੋਈ ਤਬਦੀਲੀ ਬਾਰੇ ਆਪ ਤੁਰੰਤ ਲਾਇਸੈਂਸਿੰਗ ਅਥਾਰਟੀ ਨੂੰ ਸੂਚਿਤ ਕਰੋਗੇ, 2 ਮਹੀਨੇ ਦੇ ਅੰਦਰ-ਅੰਦਰ ਨਵਾਂ ਲਾਇਸੈਂਸ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੋਗੇ।
7. ਬਣਤਰ ਦੀ ਤਬਦੀਲੀ ਹੋਣ ਤੇ ਪੁਰਾਣੇ ਲਾਇਸੈਂਸ ਤਬਦੀਲੀ ਤੋਂ 3 ਮਹੀਨੇ ਬਾਅਦ ਤੱਕ ਹੀ ਵੈਲਿਡ ਸਮਝਿਆ ਜਾਵੇਗਾ।
8. ਆਪ ਡਰੱਗ ਅਤੇ ਕਾਸਮੇਟਿਕਸ ਐਕਟ 1940 ਅਤੇ ਡਰੱਗ ਅਤੇ ਕਾਸਮੇਟਿਕਸ ਰੂਲ 1945 ਦੀ ਧਾਰਾਵਾਂ ਅਨੁਸਾਰ ਕੰਮ ਕਰੋਗੇ। ਇਨ੍ਹਾਂ ਰੂਲਾਂ ਦੀ ਉਲੰਘਣਾ ਕਰਨ ਤੇ ਆਪਦਾ ਲਾਇਸੈਂਸ ਖਾਰਜ ਕੀਤਾ ਜਾ ਸਕਦਾ ਹੈ।
9. ਮੰਨਜੂਰ ਸ਼ੁਦਾ ਪੈਟੈਂਟ ਆਯੂਰਵੈਦਿਕ/ਯੂਨਾਨੀ ਦਵਾਈਆਂ ਵਿੱਚ ਪੈਣ ਵਾਲੇ ਘੱਟੋ-ਘੱਟ ਦਵ ਕੇਵਲ ਉਹੀ ਹੋਣਗੇ, ਜੋ ਅਧਿਕਾਰਤ ਆਯੂਰਵੈਦਿਕ/ਯੂਨਾਨੀ ਗ੍ਰੰਥਾਂ ਵਿੱਚ ਦਿੱਤੇ ਫਾਰਮੂਲਿਆਂ ਵਿੱਚ ਦਰਜ ਹਨ।
10. ਲਾਇਸੈਂਸਿੰਗ ਅਧਿਕਾਰੀ ਵੱਲੋਂ ਪ੍ਰਮਾਣਿਤ ਫਾਰਮੂਲੇ ਹੀ ਫਰਮ ਵੱਲੋਂ ਤਿਆਰ ਕੀਤੇ ਜਾਣਗੇ।
11. ਲਾਇਸੈਂਸ ਨਵੀਨ ਕਰਵਾਉਣ ਸਮੇਂ ਪ੍ਰਮਾਣਿਤ ਫਾਰਮੂਲਿਆਂ ਦੀ ਲਿਸਟ ਜਿਹੜੇ ਕਿ ਨਵੀਨੀਕਰਿਤ ਲਾਇਸੈਂਸ ਦੀ ਮਿਆਦ ਦੌਰਾਨ ਬਣਾਏ ਜਾਣੇ ਹਨ, ਉਪਲੱਬਧ ਕਰਵਾਏ ਜਾਣ।


 ਡਾ: ਰਵੀ ਕੁਮਾਰ 26/04/24
 ਸਟੇਟ ਡਰੱਗ ਲਾਇਸੈਂਸਿੰਗ ਅਥਾਰਟੀ।

ਪਿੱਠ ਅੰਕਣ ਨੰ: ਆਯੂ-ਡੀ1-ਪੰਥ-2024/

ਮਿਤੀ, ਚੰਡੀਗੜ੍ਹ

ਉਤਾਰਾ ਜਿਲ੍ਹਾ ਆਯੂਰਵੈਦਿਕ/ਯੂਨਾਨੀ ਅਫਸਰ-ਕਮ-ਡਰੱਗ ਇੰਸਪੈਕਟਰ, ਲੁਧਿਆਣਾ ਨੂੰ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੇ ਪੱਤਰ ਨੰ.844 ਮਿਤੀ 10-04-2024 ਦੇ ਹਵਾਲੇ ਵਿੱਚ ਸੂਚਨਾਂ ਤੇ ਲੋੜੀਂਦੀ ਕਾਰਵਾਈ ਹਿੱਤ ਭੇਜਿਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ। ਜੇਕਰ ਕੋਈ ਫਰਮ ਨਿਯਮਾਂ ਦੀ ਉਲੰਘਣਾ ਕਰਦੀ ਹੈ ਤਾਂ ਇਸ ਦਫਤਰ ਨੂੰ ਸੂਚਿਤ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇ।

ਡਾ: ਰਵੀ ਕੁਮਾਰ
 ਸਟੇਟ ਡਰੱਗ ਲਾਇਸੈਂਸਿੰਗ ਅਥਾਰਟੀ।

GOVERNMENT OF PUNJAB
(DEPARTMENT OF AYURVEDA)
SECTOR-11-D, CHANDIGARH

FORM 26 E -1
(See Rule 155 - B)

(Certificate of Good Manufacturing Practices (GMP) to manufacturer
of Ayurveda / Sidhha or Unani drugs).

Certified that manufacturing unit licensee, namely **M/s. Tymon
Healthcare Pvt. Ltd, B-xxx, 2185/C-2, Sua Road, Village, Gobindgarh Distt.
Ludhiana. State of Punjab Licence No. 427 AY-Pb.** Comply with the
requirements of Good Manufacturing Practices of Ayurveda, Sidhha, Unani
drugs as laid down in Schedule T of the Drugs and Cosmetic Rules 1945.

This certificate is valid **04-04-2024** up-to **03-04-2029**.

Date:

Place: CHANDIGARH

Dr. Ravi Kumar
Dr. Ravi Kumar *26/04/24*
State Drug Licensing Authority.