



Egyptian Drug Authority

Central Administration For Pharmaceutical Products
Human Pharmaceutical Registration Directorate
Bioequivalence Department
hdr.bioequivalence@edaegypt.gov.eg
Tel: +202 – 23684288 Ext.: 1806

شهادة تطبيق : الممارسة المختبرية الجيدة Certificate of Compliance of : Good Laboratory Practice (GLP)

بموجب هذه الشهادة فإن مركز التكافؤ الحيوي:

It is hereby certified that the below mentioned bioequivalence center:

مركز أبحاث المستقبل

Future Research Center

العنوان: جامعة المستقبل ، شارع التسعين ، التجمع الخامس ، القاهرة - مصر
رقم الترخيص : 1 لسنة 2019

Address: Future University, 90th St., Fifth Settlement, New Cairo, Egypt
License No.: 1 / 2019

يجرى دراسات التكافؤ الحيوي ومعدل الذوبان المقارن، وذلك وفقا للقواعد والإشترطات المصرية الخاصة بمتطلبات تراخيص مراكز التكافؤ الحيوي، الصادرة في عام 2016، والقواعد المصرية المنظمة لإجراء دراسات التكافؤ الحيوي ومعدل الذوبان المقارن، الصادرة في عام 2017.

Conducts in-vivo bioequivalence and comparative in-vitro dissolution studies in compliance with the "Egyptian Guidance Of Licensing Requirements For Bioequivalence Centers", issued in 2016 & "Egyptian Guideline For Conducting Bioequivalence Studies For Marketing Authorization of Generic Products", issued in 2017.

يخضع مركز التكافؤ الحيوي المشار إليه إلى زيارات تفتيش دورية روتينية من قبل فريق المفتشين المختص، وذلك للتأكد من مدى الالتزام بالقواعد والاجراءات الخاصة بالممارسة المختبرية الجيدة، إستناداً لقواعد منظمة (OECD) الصادرة في عام 1998.

The above mentioned bioequivalence center undergoes routine and periodic inspection visits by our specialized auditors team to ensure compliance with GLP procedure and guidelines of Organization For Economic Co-operation and Development "OECD", issued in 1998.

تعكس هذه الشهادة حالة مركز التكافؤ الحيوي المذكور أعلاه في وقت زيارة التفتيش بتاريخ 10 نوفمبر 2020 ، وصالحة لمدة عامين من هذا التاريخ.

This Certificate reflects status of the above mentioned Bioequivalence center at time of inspection 10th of November 2020, and it is valid for two years from this date.

تحريرا في 28 سبتمبر 2021

Issued in 28th of September 2021.

Bioequivalence
Department

Asmaa Mohamed
Dr. Asmaa M.Sayed

Human Pharmaceutical
Registration Directorate

Dr. Ahmed M. Mustafa

Central Administration For
Pharmaceutical Products

Dr. Hanan Amin Rizk
Prof. Dr. Hanan Amin Rizk