

APOSTILLE
(Convention de La Haye du 5 Octobre 1961)

1. Ülke/Country/Pays/Staat TÜRKİYE - LA TURQUIE

İşbu resmi belge/This public document/Le présent acte public/Dieses zeugnis wurde

2. Zerin GÖK tarafından imzalanmıştır./Has been signed by/a été signé par/durch ...
unterschrieben

3. İmzalayanın sıfatı Başkatip'dir./Acting in the capacity of/Agissant en qualité de/Titel des
Unterzeichneten

4. Bakırköy 25.Noterliği 'nin mühür/damgasını taşımaktadır-bears the seal/stamp of-/est revêtu du
sceau/timbre de-trägt Siegel/Stempel von

TASDİK / CERTIFIED / ATTESTE / BEGLAUBIGUNG:

5. Başakşehir Kaymakamlığı' da/at/à/in

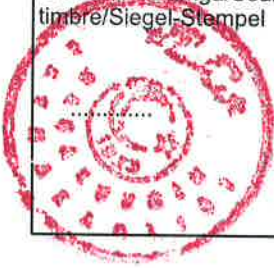
6. 10.01.2022 günü/the/le/Am

7. Araştırmacı Bilal AKMAN tarafından/by/par/durch den/die

8. No : 22018 ile tasdik edilmiştir./No:/sous No:/unter Nr.

9. Mühür - Damga/Seal-stamp/Sceau-
timbre/Siegel-Stempel

10. İmza/Signature/Signature/Unterschrift:



ÜRETİM TESİSİ İYİ İMALAT UYGULAMALARI SERTİFİKASI

Bölüm 1

Bu sertifika 1262 sayılı İspençiyari ve Tıbbi Müstahzarlar Kanunu ile Beşeri Tıbbi Ürünler İmalathaneleri Yönetmeliği* ve güncel İyi İmalat Uygulamaları Kılavuzu gereklilikleri doğrultusunda gerçekleştirilen denetim sonucu düzenlenmiştir. Söz Konusu mevzuat Farmasötik Denetim İşbirliği Konvansiyonu (PIC/s) ve Avrupa Birliği Direktifleriyle uyumludur.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu üreticiye ait aşağıdaki bilgileri onaylar:

Üreticinin Unvanı	: DEVA HOLDING A.Ş.
Merkez/Yazışma Adresi	: Halkalı Merkez Mahallesi, Basın Ekspres Cad. No: 1, Küçükçekmece/İstanbul
Tesis Adresi	: Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi Karaağaç Mahallesi Fatih Bulvarı No: 26 Kapaklı /Tekirdağ
Üretim Yeri İzin Belgesi Tarihi	: 27/01/2020
Üretim Yeri İzin Belgesi Sayısı	: TR/ÜY/2020/15-0

1262 sayılı İspençiyari ve Tıbbi Müstahzarlar Kanunu ile Beşeri Tıbbi Ürünler İmalathaneleri Yönetmeliği ve güncel İyi İmalat Uygulamaları Kılavuzu gereklilikleri doğrultusunda denetlenmiştir.

12-15/03/2018, tarihinde gerçekleştirilen en son denetime göre üretim yerinin GMP koşullarına uygun olduğu anlaşılmıştır.

Bu sertifika üretim yerinin denetim sırasındaki durumunu belirtir ve denetim tarihi üzerinden 3 yıl geçmiş ise üretim yerinin GMP uygunluğu konusunda Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'na danışılmalıdır. Ancak sertifikanın geçerlilik süresinin risk bazlı değerlendirmeler sonucunda uzatılması veya kısaltılması durumunda kısıtlamalar veya açıklamalar kısmında bu durum belirtilir.

Bu sertifika Bölüm 1 ve Bölüm 2 ile birlikte tüm sayfaların ibraz edilmesi durumunda geçerlidir.

Talep edilmesi halinde bu sertifika Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından doğrulanabilir.

*Avrupa Birliğinin 2003/94/EC sayılı Beşeri Tıbbi Ürünler için İyi İmalat Uygulamaları İlkeleri ve Kılavuzu hakkındaki direktifi ile 2001/83/EC sayılı beşeri tıbbi ürünler hakkındaki direktifine paraleldir.

TR/GMP/2021/258

09/12/2021

İmza

Dr. Eczacı Sevil AZAK SUNGUR
Kurum Başkan Yardımcısı

Adres: Söğütgözü Mahallesi 2176.Sok. No:5 06520 Çankaya/ANKARA

Tel: (0312) 218 30 00 Fax: (0312) 218 34 60

1/3

İşbu tercümenin ibraz edilen aslına
uygunluğunu onaylarım.
Noter Temsilili Mütercim
NİLİ OZYILMAZ

BAKIRKÖY 25. NOTERLİK
Selahattin EROĞLU
Vekili Başkan Yardımcısı
Dairemiz ve Daire Başkanlığı Adına, OZYILMAZ
NİTOÇ (İstanbul Tescimlendirme Kurumu) 4. Ada No: 416
Mahmutbey-İstanbul, BAKIRKÖY TERCÜME tarafından
yapılan işbu TERCÜME tercümenin bir nüshası
dairemizde alıkonulduktan sonra, sairane denetimler için
İNGİLİZCE aslına uygunluğu tasdik olunur.

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu

Bölüm 2

Beşeri Tıbbi Ürünleri *



1 ÜRETİM OPERASYONLARI – TIBBİ ÜRÜNLER *

Eğer şirket özel gerekliliğe sahip ürünler, örn. Radyofarmasötikler ya da penisilin, sulfanomitler, sitotoksikler, sefalosforinler içeren ürünler, hormonal aktivite ya da diğer potansiyel riske sahip aktif içerikler üretiyorsa, bu durum ilgili ürün tipi ve dozajı formunda belirtilmelidir.

1.1 Steril Ürünler

1.1.1 Aseptik hazırlanan ürünler (aşağıdaki dozaj formları için işleme operasyonları)

1.1.1.1 Büyük hacimli sıvılar

Özel gereksinimler-Onkolojik

1.1.1.2 Liyofilisatlar

Özel gereksinimler-Onkolojik

1.1.1.4 Küçük hacimli sıvılar

Özel gereksinimler-Onkolojik

1.1.1.6 Diğer aseptik hazırlanan ürünler (....serbest metin)

Özel gereksinimler-Onkolojik

1.2 Steril Olmayan Ürünler

1.2.1 Steril olmayan ürünler (aşağıdaki dozaj formları için işleme operasyonları)

1.2.1.1 Kapsüller, sert kabuk

Özel gereksinimler-Onkolojik

1.2.1.13 Tabletler

-Film Kaplı Tabletler

Özel gereksinimler-Onkolojik

-Tablet

Özel gereksinimler-Onkolojik

1.5 Ambalajlama

1.5.1 Birincil Ambalajlama

1.5.1.1 Kapsüller, sert kabuk

1.5.1.13 Tabletler

1.5.2 İkincil Ambalajlama

1.6 Kalite kontrol testleri

1.6.1 Mikrobiyolojik (sterillik)

1.6.2 Mikrobiyolojik (steril olmayan)

1.6.3 Kimyasal/Fiziksel

00349

TR/GMP/2021/258

09/12/2021

İmza
Dr. Eczacı Sevil AZAK SUNGUR
Kurum Başkan Yardımcısı

06 Ocak 2022

Adres: Söğütgözü Mahallesi 2176.Sok. No:5 06520 Çankaya/ANKARA
Tel: (0312) 218 30 00 Fax: (0312) 218 34 60

2/3

İşbu taramanın orijinali aslına
uygun şekilde onaylanmıştır.
Not: Yetkili Mütercim
A. ÖZYILMAZ

BAKIRKÖY 25. NOTE
Saklıhan EROL
Yetkili Başkatipli
Zerin GÖK

Yetkili Mütercim, A. ÖZYILMAZ
Saklıhan EROL
Yetkili Başkatipli
Zerin GÖK

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu



İşbu sertifikanın kapsamı ile ilgili kısıtlamalar ya da açıklayıcı notlar*:

- 1.1.1.1. Kanser karşıtı (onkolojik) sıvı enjeksiyon tüpleri için geçerlidir.
- 1.1.1.2. Kanser karşıtı (onkolojik) liyofilize enjeksiyon tüpleri için geçerlidir.
- 1.1.1.4. Kanser karşıtı (onkolojik) sıvı enjeksiyon tüpleri için geçerlidir.
- 1.1.1.6. Kanser karşıtı (onkolojik) steril tek kullanımlık hazır doldurulmuş şırınga formları için geçerlidir.
- 1.2.1.1. Katı onkolitik üretim binasında "Hydrea Kapsül" ürününün üretiminde ve aynı zamanda su gerektirmeyen kanser ilaçlarının kapsül formlarında, kuru karışı sonrası direk dolum ile üretilen ve üretiminde su gerekenler de dahil olmak üzere (granülasyon aşaması ile) kapsül formundaki kanser ilaçları için kullanılan granülasyon aşaması bulunmamaktadır.

03/12/2021 tarih ve E-24931227-020-6568 sayılı Yetki Onayı'na uygun olarak sertifikanın geçerlilik süresi uzatılmış olup, bu sertifika 31/12/2022 tarihine kadar geçerlidir.

09/12/2021

TR/GMP/2021/258

Dr. Eczacı Sevil AZAK SUNGUR

Kurum Başkan Yardımcısı

[İMZA&MÜHÜR]

**MÜSTENİDATTIR
TEK BAŞINA
KULLANILAMAZ**

Adres: Söğütözü Mahallesi 2176.Sok. No:5 06520 Çankaya/ANKARA

Tel: (0312) 218 30 00 Fax: (0312) 218 34 60

3/3

İşbu tercümenin ibraz edilen aslına
uygunluğunu onaylıyorum.
Noter Yeminli Mütercim
Ayilla ÖZYILMAZ

DAKIRKÖY 25. NO LER
Selahattin EROL
Vekili Başkatipli
Zerin ÇOK
Dairemiz yeminli mütercim Ayilla ÖZYILMAZ
İSTİC (İstanbul Tıbbi Cihaz Kurumu) Ada No: 110
Mahmutbey-İstanbul, BERK TERCÜME tarafından
yapılan işbu TÜRKÇE tercümenin bir nüshası
dairemizde saklandıktan sonra, getirene geri verilen
İNGİLİZCE aslına uygunluğu tasdik olunur



REPUBLIC OF TURKEY
MINISTRY OF HEALTH
TURKISH MEDICINES AND
MEDICAL DEVICES AGENCY

TURKISH MINISTRY OF HEALTH Turkish Medicines and Medical Devices Agency

Certificate No: TR/GMP/2021/258

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF MANUFACTURER

Part 1

Issued following an inspection in accordance with current Good Manufacturing Practice Guidelines, and the Regulation on Manufacturing Plants of Medicinal Products for Human Use* and the Law No 1262 on Pharmaceutical and Medicinal Preparations. These regulations are in line with the requirements of Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme (PIC/s) and the Directives of the European Commission.

Turkish Medicines and Medical Devices Agency confirms the following:

Manufacturer's Name : Deva Holding A.Ş.
Head Office / Correspondence Address : Halkalı Merkez Mah. Basın Ekspres Cad. No:1
Küçükçekmece / İstanbul
Site Address : Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi Karaağaç Mahallesi
Fatih Bulvarı No:26 Kapaklı / Tekirdağ
Manufacturing Authorization Date : 27/01/2020
Manufacturing Authorization Number : TR/ÜY/2020/15-0

Has been inspected in accordance with current Good Manufacturing Practice Guidelines, the Regulation on Manufacturing Plants of Medicinal Products for Human Use, the Law No 1262 on Pharmaceutical and Medicinal Products.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 12-15/03/2018, it is considered that it complies with the requirements of Good Manufacturing Practice (GMP).

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection, and Turkish Medicines and Medical Devices Agency should be consulted to verify compliance of the manufacturing site with GMP requirements if more than 3 years have elapsed since the date of inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified by Turkish Medicines and Medical Devices Agency upon request.

**This regulation is aligned with European Union Directive Directive 2003/94/EC laying down the principles and guidelines of good manufacturing practice for medicinal products for human use, and Directive 2001/83/EC on the Community code relating to medicinal products for human use.*

TR/GMP/2021/258

PhD Pharm. Sevil AZAK SUNGUR
Vice President of the Agency

Address: Söğütözü Mahallesi 2176. Sok. No:5 06520 Çankaya/ANKARA
Tel: (0312) 218 30 00 Fax: (0312) 218 34 60

1 / 3

Noter Tercümenin / Noter Edilen aslına
uygunluğunu onaylarım.
Noter Tercümenin / Noter Edilen aslına
uygunluğunu onaylarım.
Atilla ÖZYILMAZ



TURKISH MINISTRY OF HEALTH
Turkish Medicines and Medical Devices Agency

Part 2

Human Medicinal Products

1. MANUFACTURING OPERATIONS - MEDICINAL PRODUCTS*	
<i>If the company is engaged in manufacture of products with special requirements, e.g. radiopharmaceuticals or products containing penicillin, sulphanomides, cytotoxics, cephalosporins, substances with hormonal activity or other potentially hazardous active ingredients, this should be stated under the relevant product type and dosage form.</i>	
1.1	Sterile Products
1.1.1	Aseptically prepared (processing operations for the following dosage forms)
1.1.1.1	Large volume liquids Special requirement - Oncologic
1.1.1.2	Lyophilisates Special requirement - Oncologic
1.1.1.4	Small volume liquids Special requirement - Oncologic
1.1.1.6	Other aseptically prepared products (...free text) Special requirement - Oncologic
1.2	Non-sterile products
1.2.1	Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms)
1.2.1.1	Capsules, hard shell Special requirement - Oncologic
1.2.1.13	Tablets - Coated tablet Special requirement - Oncologic - Tablet Special requirement - Oncologic
1.5	Packaging
1.5.1	Primary Packaging
1.5.1.1	Capsules, hard shell
1.5.1.13	Tablets
1.5.2	Secondary packaging
1.6	Quality control testing
1.6.1	Microbiological (sterility)
1.6.2	Microbiological (non-sterility)
1.6.3	Chemical/Physical

00349

06 Ocak 2022

MÜSTENİDATTIR
TEK BAŞINA
KULLANILAMAZ.

09/12/2021

TR/GMP/2021/258

PhD Pharm. Sevil AZAK SUNGUR
Vice President of the Agency

Address: Söğütözü Mahallesi 2176. Sok. No:5 06520 Çankaya/ANKARA
Tel: (0312) 218 30 00 Fax: (0312) 218 34 60

İşbu tercüme, 21/12/2021 tarihinde
uygunluğunu onaylayan
Noter Yemini Mühürü
Atilla ÖZYILMAZ
Vekili Başkatip
Zorlu Gök

TURKISH MINISTRY OF HEALTH
Turkish Medicines and Medical Devices Agency

06 Ocak 2022

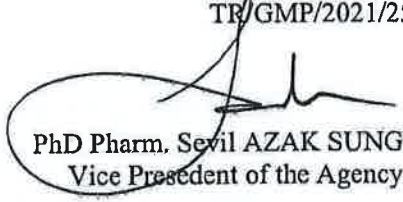
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate *:

- 1.1.1.1 Manufacturing of anticancer (oncological) liquid injectable vial
- 1.1.1.2 Manufacturing of anticancer (oncological) lyophilized injectable vial
- 1.1.1.4 Manufacturing of anticancer (oncological) liquid injectable vial
- 1.1.1.6 Manufacturing of anticancer (oncological) sterile single-use pre-filled syringes
- 1.2.1.1 Manufacturing of "Hydrea Capsule" in the solid oncolytic production building and similarly, cancer drugs in capsule form, which do not require water in their production, do not have a granulation stage, that can be produced by direct filling after dry mix, and cancer drugs in capsule form, including those that require water in their production (with granulation stage).

The validity period of this certificate has been extended until 31/12/2022 in accordance with the Authority's Approval dated 03/12/2021 and numbered E-24931227-020-6568.

09/12/2021

TR/GMP/2021/258

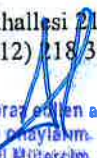

PhD Pharm. Sevil AZAK SUNGUR
Vice President of the Agency



MÜSTENİDATTIR
TEK BAĞINA
KULLANILAMAZ.

Address: Söğütözü Mahallesi 2176. Sok. No:5 06520 Çankaya/ANKARA
Tel: (0312) 218 30 00 Fax: (0312) 218 34 60

3 / 3


Bu tercümenin ibraz edilen asline
uygunluğunu onayladım.
Noter Yeminli Mütercim
Atilla ÖZYILMAZ


BAKIRKÖY 25. NO'LU
TİCARET SİCİSİ
MÜHÜRÜ
Mekilli Baskatip
Zerin GÖK