



BADAN POM RI

Indonesian Food and Drug Authority

Sesuai dengan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan RI (Badan POM RI) No HK.03.1.23.06.11.5629 tahun 2011 tentang Persyaratan Teknis Cara Pembuatan Obat Tradisional Yang Baik, Kepala Badan POM RI dengan ini memberikan :

By virtue of Decree of the Head of The Indonesian Food and Drug Authority (FDA) No HK.03.1.23.06.11.5629 year 2011 on the Technical Requirements On Good Manufacturing Practices For Traditional Medicines, hereby the Head of Indonesian FDA confers:

SERTIFIKAT
A Certificate on

Cara Pembuatan Obat Tradisional yang Baik
Good Manufacturing Practices For Traditional Medicines

Nomor Sertifikat : **ST.04.03.433.07.20.03.01.677**
Certificate Number

Kepada : **PT PHYTOCHEMINDO REKSA**
To

Alamat : 1. Jl. Mercedes Benz No.105, Kab. Bogor, Jawa Barat
Address 2. Jl. Pancasila 1, Cicadas, Gunung Putri, Bogor, Jawa Barat

Gedung : -
Building

Bentuk Sediaan : **Cairan Obat Dalam**
Dosage Form **Oral Liquid**

Aktifitas : Formulasi, Pencampuran, Pengemasan Primer dan Pengemasan
Activity **Formulation, Mixing, Primary Packaging and Secondary Packaging of Oral Liquid**

Berlaku sampai dengan : 7 Juli 2025
Valid Until **July 7, 2025**

Sertifikat ini akan dibatalkan, apabila terjadi perubahan yang mengakibatkan tidak dipenuhinya Persyaratan Teknis Cara Pembuatan Obat Tradisional Yang Baik berdasarkan Keputusan Kepala Badan Pengawas Obat dan Makanan RI (Badan POM RI) No HK.03.1.23.06.11.5629 tahun 2011.z
Should there occurs any change resulting in dissatisfaction of Technical Requirements Good Manufacturing Practices For Traditional Medicines in pursuance of the Decree of the Head of The Indonesian FDA No HK.03.1.23.06.11.5629 years 2011, this certificate shall be revoked.

Jakarta, 7 Juli 2020

KEPALA BADAN PENGAWAS OBAT DAN MAKANAN
HEAD OF INDONESIAN FOOD AND DRUG AUTHORITY



Dr. Penny K. Lukito