



Certificate No. GMP-2021-2021030

Certificate Issue Date: 14/12/2021

Good Manufacturing Practice Certificate

شهادة ممارسة التصنيع الجيد

Ministry of Health and Prevention, United Arab Emirates Certifies that

تشهد وزارة الصحة ووقاية المجتمع بدولة الإمارات العربية المتحدة أن:

The Manufacturer

Abu Dhabi Medical Devices CO. L.L.C

Site Address

**Block M43, Industrial City of Abu Dhabi (ICAD), Mussafah,
P.O.Box 30485 – Abu Dhabi
United Arab Emirates (UAE)**

المصنع

شركة أبوظبي للمستلزمات الطبية ذ.م.م

العنوان

قطعة M43, مدينة إيكاد, مصفح

صندوق بريد 30485 – أبوظبي

دولة الإمارات العربية المتحدة

Is registered in Ministry of Health and Prevention (MOHAP), United Arab Emirates under the license No. 11 Dated 18-09-2006

مسجلة لدى وزارة الصحة ووقاية المجتمع بدولة الإمارات العربية المتحدة تحت رقم:

11 بتاريخ: 2006-09-18

From the Knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 16-17/11/2021, it is considered that it authorized to produce medical devices and certifies that it fulfills the MOHAP (GMP) requirements, and the (GMP) requirements laid down by (WHO) and its premises is subjected to periodical inspection every year.

بناءً على نتائج آخر زيارة تفتيشية على مصنع الشركة والتي تمت بتاريخ

16-17/11/2021 فإن المصنع يعتبر مصرح له بإنتاج الوسائل الطبية، كما أنه

ملتزم بشروط ممارسات التصنيع الجيد (GMP) الموصى بها من قبل وزارة الصحة

ووقاية المجتمع - دولة الإمارات العربية المتحدة ومنظمة الصحة العالمية، كما تخضع

الشركة لزيارة تفتيشية دورية كل سنة.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than one year have elapsed since the issue date of the certificate, after which time the MOHAP should be consulted

هذه الشهادة تعكس حالة المصنع خلال الزيارة التفتيشية في التاريخ المشار إليه أعلاه

ولا ينبغي الاعتماد عليها في حال تجاوزها سنة من تاريخ إصدار الشهادة ويمكن الرجوع

لوزارة الصحة ووقاية المجتمع في حال تجاوز المدة.

The authenticity of this certificate may be verified with the MOH.

The manufacturer is entitled for the following activities stated in annex (1).

كما يمكن التأكد من صحة هذه الشهادة من خلال التواصل مع الإدارة المختصة بوزارة

الصحة ووقاية المجتمع.

علماً أن المصنع مخول بالنشاطات الواردة في المرفق (1).



Dr. Ruqaya Al Bastaki
Director of Drug Department



Certificate No. GMP-2021-2021030

Certificate Issue Date: 14/12/2021

Medical Devices

1.- Manufacturing of Sterile Plastic Syringes and needles, IV set, IV cannula, blood set, burette set, scalp vein set, stopcock.

2.- Manufacturing of medical tube items: oxygen mask, nebulizer mask, nasal cannula, venture mask, endotracheal tube, ryles tube, feeding tube, suction tube, yankuer set.

3.- Manufacturing of catheters: foley catheters, suction catheters, thoracic catheters, nelaton catheters.

4.- Surgical and Non-Surgical Face Mask

