

GMED certifie que le système de management de la qualité développé par
GMED certifies that the quality management system developed by

LABORATOIRES PHARMAS-TER
Z.I. de Krafft
67150 ERSTEIN FRANCE

pour les activités
for the activities

Industrialisation, fabrication à façon, commercialisation de formes liquides stériles ou non-stériles avec ou sans conservateur pour des applications ophtalmiques, auriculaires, nasales, buccales et topiques.

Industrialization, contract manufacturing, marketing of preserved or preservative-free sterile or non-sterile liquid forms for ophthalmic, auricular, nasal, mouth/throat, and topical applications.

réalisées sur le(s) site(s) de
performed on the location(s) of

LABORATOIRES PHARMAS-TER
Z.I. de Krafft 67150 ERSTEIN FRA

est conforme aux exigences des normes internationales
complies with the requirements of the international standards

ISO 13485 : 2016 - NF EN ISO 13485 : 2016

Début de validité / Effective date : January 21st, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : January 29th, 2023 (included)

Etabli le / Issued on : January 21st, 2020



GMED_SO-F-V0-07-2018

Accréditation n°4-0608
Liste des sites accrédités
et portée disponible sur
www.cofrac.fr

GMED N° 12560-6

Ce certificat est délivré selon les règles de certification GMED / This certificate is issued according to the rules of GMED certification

Renouvelle le certificat 12560-5



On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director