

Beşeri Tıbbi ürünlerin yurt dışında bulunan üretim yerlerine ait Sağlık Bakanlığında GMP belgesi alınabilmesi için güncel mevzuat ve uygulamalar doğrultusunda talep edilen formatta başvuru dosyası hazırlanması.

Hazırlanan GMP Başvuru Dosyasının Bakanlığa sunulduktan sonraki süreçte resmi denetim gerçekleşene ve GMP belgesi alana kadar geçen süreçte ruhsat sahibine teknik destek vermek ve danışmanlık yapmak.