

**National Good Laboratory Practice Compliance
Monitoring Authority**

Certificate of GLP Compliance



सत्यमेव जयते

GOVERNMENT OF INDIA

Department of Science and Technology

Technology Bhawan, New Mehrauli Road, New Delhi-110016

www.dst.gov.in/ngcma



सत्यमेव जयते

राष्ट्रीय उत्तम प्रयोगशाला पद्धति (जी एल पी) अनुपालन निगरानी प्राधिकरण (एन जी सी एम ए)
विज्ञान और प्रौद्योगिकी विभाग
भारत सरकार

जी एल पी अनुपालन प्रमाण-पत्र

प्रमाणित किया जाता है कि

प्राइवेट प्रिविलिज्ड रिसर्च एंड डवलपमेंट आर्गनाइजेशन
प्राइवेट लिमिटेड
सर्वे न० 482, तलेगाँव-उर्से रोड, उर्से
पुणे-410506, महाराष्ट्र (भारत)

एनजीसीएमए की प्रलेख संख्या जीएलपी-101 "जाँच सुविधा केंद्र द्वारा जीएलपी प्रमाणीकरण की प्राप्ति एवं अनुरक्षण से संबंधित एनजीसीएमए के निबंधन एवं शर्तों" और जीएलपी के ओईसीडी के सिद्धांतों का अनुपालन करने वाला जीएलपी प्रमाणित जाँच सुविधा केंद्र है।

यह जाँच सुविधा केंद्र निम्नलिखित जाँच/अध्ययन संचालित करता है:

- विषाक्तता अध्ययन
- उत्परिवर्तनीयता अध्ययन
- अन्य

विशेषज्ञता के विशिष्ट क्षेत्रों, जाँच मदों और जाँच प्रणालियों की सूची अनुलग्नक में दी गई है।

वैधता की अवधि: 27 जुलाई, 2021 – 26 जुलाई, 2024

प्रमाण पत्र सं.: जी एल पी/सी-168/2021
जारी करने की तारीख: 27-07-2021



(Handwritten signature)
(डॉ. नीरज शर्मा)
प्रमुख, एनजीसीएमए



National Good Laboratory Practice (GLP) Compliance Monitoring Authority (NGCMA)
Department of Science and Technology
GOVERNMENT OF INDIA

Certificate of GLP Compliance

This is to certify that

PRADO Preclinical Research and Development Organization
Private Limited
Survey No. 482, Talegaon-Urse Road, Urse
Pune- 410506, Maharashtra (India)

is a GLP certified test facility in compliance with the NGCMA's Document No. GLP-101 "Terms & Conditions of NGCMA for obtaining and maintaining GLP certification by a test facility" and OECD Principles of GLP.

The test facility conducts the below-mentioned tests/ studies:

- **Toxicity Studies**
- **Mutagenicity Studies**
- **Others**

The specific areas of expertise, test items and test systems are listed in the annexure overleaf.

Validity: July 27, 2021 – July 26, 2024

Certificate No. : GLP/C-168/2021
Issue Date : 27-07-2021




(Dr. Neeraj Sharma)
Head, NGCMA

National GLP Compliance Monitoring Authority (NGCMA)

Annexure to Certificate of GLP Compliance No. GLP/C-168/2021

Area(s) of Expertise:

• Toxicity Studies

- o Acute Toxicity
- o Eye Irritation (*in vivo*)
- o Immunogenicity
- o Inhalation Toxicity
- o Repeated Dose Toxicity
- o Skin Irritation (*in vivo*)
- o Skin Sensitization (*in vivo*)

• Mutagenicity Studies

- o Bacterial Reverse Mutation (AMES) Test
- o Chromosomal Aberration Test (*in vitro*)
- o Micronucleus Test (*in vivo*)

• Others

- o Biocompatibility Studies

Test Item (s) : Agrochemicals, Cell Lines, Cosmetics Products, Feed Additives, Food Additives, Industrial Chemicals, Medical Devices (*Applicable only for Bio-compatibility, not applicable for Batch Release parameters required as per MDR, 2017*), Pharmaceuticals (Human) and Pharmaceuticals (Veterinary).

Test System (s) : Cell line, Guinea Pig, Mice, Rabbit, Rat and *Salmonella typhimurium*.




(Dr. Neeraj Sharma)
Head, NGCMA

