## Office of Food Safety and Drug Administration, Ghaziabad

Letter-drug validity/Retention/2019/163

## **VALIDITY CERTIFICATE**

This is to Certified that Mr. Abhilash Kumar Pandey, firm AOS Products Private Limited, S-33, South side of G.T road industrial area, Ghaziabad has conferred the validity of drug license no. 01/2015 dated 23.01.2015. To increase the Retention (Validity) for Drug license dated 23.01.2020 to 22.01.2025, Rs. 7800 fee has been deposited on dated 06.03.2020 by the challan number FDA 200126243 for retention. Due to the submission of the prescribed fee for retention of their drug license 01/2015 dated 23.01.2015 has been validate till 22.01.2025.

brug controller

Date: 13/03/2020

प्रेषक,

आयुक्त, खाद्य सुरक्षा एवं औषधि प्रशासन, उ०प्र०, ९, जगत नारायण रोड, लखनऊ।

सेवा में,

मेसर्स एओएस प्रोडक्ट्स प्राइवेट लिमिटेड, एस-33, साउथ साइड, जीटी रोड, इण्डस्ट्रियल एरिया, गाजियाबाद, उ०प्र०।

सं0: ड्रग/7108/903

लखनऊ दिनांक उँ । 2015

विषय: <u>फर्म को प्रपत्र-25 पर नवीन औषधि निर्माण लाइसेंस निर्गत किये जाने के सम्बन्ध</u> <u>में।</u> महोदय,

उपर्युक्त विषयक अपने आवेदन पत्र दिनांक 31.01.2014, जिसके द्वारा फार्म-25 पर नवीन औषधि निर्माण लाइसेंस की स्वीकृति का अनुरोध किया गया है, को संदर्भित करें।

आपके आवेदन पत्र पर विचारोपरान्त फार्म-25 पर औषधि निर्माण लाइसेंस संख्या- ०। ऑफ 2015, औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम 1940 एवं नियमावली 1945 में निहित प्राविधानों के अनुसार स्वीकृत कर संलग्न कर प्रेषित किया जा रहा है। संलग्न औषधि निर्माण लाइसेंस दिनांक 23.01.2015 से 22.01.2020 तक की अवधि हेतु मान्य होगा। औषधि निर्माण लाइसेंस की शर्तों का पालन करना अनिवार्य होगा। उक्त औषधि निर्माण लाइसेंस पर निर्माण किये जाने वाली औषधियों को लाइसेंस पर अंकित कर तथा मानचित्र की अनुमोदित एवं हस्ताक्षरित प्रति भी इस पत्र के साथ संलग्न कर प्रेषित की जा रही है।

संलग्नक-उपरोक्तानुसार।

भवदीय

(ए०के० मलहोत्रा)
औषधि अनुज्ञापन एवं नियंत्रण प्राधिकारी,

उत्तर प्रदेश।

सं0: ड्रग / 7108 /

तद्दिनांक

प्रतिलिपि-निम्नलिखित को सूचनार्थ एवं आवश्यक कार्यवाही हेतु प्रेषित-

(1) सहायक आयुक्त (औषधि) कार्यालय आयुक्त, मेरठ मण्डल मेरठ।

(2) औषधि निरीक्षक, कार्यालय जिलाधिकारी, गाजियाबाद को लाइसेंस की प्रति एंव निर्माण इकाई के मानचित्र की प्रति सहित।

> (ए०के० मलहोत्रा) औषधि अनुज्ञापन एवं नियंत्रण प्राधिकारी, उत्तर प्रदेश।

Ferm-25, 28 & 25C (103)

## FORM-25

(See Rules 70)

Licence to manufacture for sale (or for distribution) of drugs other than those specified in Schedule C, C (1) and X.

Number of licence and date of issue:

O of 2015:

Dated: 23.01.2015

1. M/s AOS Products Private Limited, is hereby licenced to manufacture the following categories of drugs being drugs other than those specified in Schedule C, C (1) and X to the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, on the premises situated at S-33, South Side GT Road Industriral Area, Ghaziabad, (U.P.) under the direction and supervision of the following competent technical staff:

Competent Technical Staff (Names): (a)

Manufacturing Chemist

Mr. Inderpreet Singh

Analytical Chemist

Names of drugs (each item separately specified): Categories of drugs approved: (b)

> Menthol IP/USP, Peppermint Oil IP/USP/BP, Mentha Oil IP, Le vo Menthol BP, Dementholised Mint Oil BP

2. The licence authorises the sale by way of wholesale dealing and storage for sale by the licensee of the drugs manufactured under the licence, subject to the conditions applicable to licence for sale.

3. The licence shall be in force from 23.01-2015 to

22.01. 2020

4. The licence is subject to the conditions stated below and to such other conditions as may be specified in the rules for the time being in force under the Drugs and Cosmetics Act, 1940. ally 3.01.2013

Dated: 23.01.2015

(A.K. Malhotra)

Drug Licensing Cum Controlling Authority

Uttar, Pradesh

Drugs Licensing and Controlling Authority

Conditions of Licence

Uttar Pradesh (India)

1. This licence and any certificate of renewal in force shall be kept on the approved premises and shall be produced at the request of an Inspector appointed under the Drugs and Cosmetics Act., 1940.

2. Any change in the competent technical staff named in the licence shall be forthwith reported to the Licensing Authority.

3. If the licensee wants to manufacture for sale additional items of drugs not included above he should apply to the Licensing Authority for the necessary endorsement as provided in Rule 69 (5). This licence will be deemed to extend to the categories so endorsed.

(Omitted vide Notification No. S.O. 289; 20.12.1972).

5. The licensee shall inform the Licensing Authority in writing in the event of any change in the constitution of the firm operating under the licence. Where any change in the constitution of the firm takes place, the current licence shall be deemed to be valid for a maximum period of three months from the date on which the change takes place unless, in the meantime a fresh licence has been taken from the Licensing Authority in the name of the firm with the changed constitution.