



T.C.
TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI
Hayvancılık Genel Müdürlüğü



Ankara
18/06/2026

VETERİNER TIBBİ ÜRÜN ÜRETİCİLERİ İÇİN
İYİ ÜRETİM UYGULAMALARI UYGUNLUK SERTİFİKASI
CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICES (GMP)
COMPLIANCE OF VETERINARY MEDICINAL PRODUCT MANUFACTURERS

Bu sertifika 18 Kasım 2025'de verilen
sertifikayı iptal eder ve yerine geçer.
*This certificate cancels and replaces the
certificate issued on 18 November 2025.*

Sertifika No/Certificate No : **GMP/TR/V/Yİ/S0305.R2/2023**
Üretici/The manufacturer : **Arion İlaç San. ve Tic. A.Ş.**
Üretim yeri adresi/Site address : **İstanbul Tuzla Organize Sanayii Bölgesi 12.Cad. No:8 Tepeören-
Tuzla /İSTANBUL ve İstanbul Tuzla OSB 3. Cad. No:7 Tepeören-
Tuzla/İSTANBUL**

Bölüm-1

Yukarıda bilgileri bulunan üretim yeri Veteriner Tıbbi Ürünler
Hakkında Yönetmeliğin 79. Maddesi gereği denetlenmiştir.

Söz konusu üreticiye ait yukarıda belirtilen adresteki üretim
yerinde 11-12 Mayıs 2026 tarihleri arasında gerçekleştirilen
denetim sonucunda, yürütülen faaliyetlerin Veteriner Tıbbi
Ürünler Hakkında Yönetmelikte belirtilen İyi Üretim
Uygulamaları prensipleri ve kılavuzları ile uyumlu olduğu
gözlemlenmiştir.(1,2)

Bu sertifika üretim yerinin yukarıda belirtilen tarihte
gerçekleştirilen denetim anındaki durumunu yansıtmakta olup
22 Eylül 2026 tarihinden sonra uyum durumuna itibar
edilmemeli ve sertifikayı düzenleyen yetkili makama
danışılmalıdır.

Bu sertifikanın aslına uygunluğu Tarım ve Orman
Bakanlığından doğrulanabilir.

Bu sertifika ancak Bölüm-1 ve Bölüm-2'den oluşan tüm
sayfaların eksiksiz olarak birlikte sunulması halinde geçerlidir.

Tarım ve Orman Bakanlığı veteriner tıbbi ürünler konusunda
yetkili otorite olarak yukarıdaki bilgileri onaylamaktadır.

Tarım ve Orman Bakanlığı adına /
*On behalf of The Ministry of Agriculture and Forestry of
Türkiye*

Part 1

*The above manufacturing site has been inspected under the
national inspection program in accordance with Art. 79 of
Regulation On Veterinary Medicinal Products.*

*From the knowledge gained during inspection of this
manufacturer, the latest of which was conducted on 11-12 May
2026, it is considered that it complies with the principles and
guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in
Regulation on Veterinary Medicinal Products.(1,2)*

*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 after 22 September 2026. Should
this date elapsed, the issuing authority must be consulted
regarding the certificate validity.*

*The authenticity of this certificate may be verified with the issuing
authority.*

*This certificate is valid only when presented with all pages and
both Parts 1 and 2.*

*As the competent authority, The Ministry of Agriculture and
Forestry of Türkiye confirms the above information.*



Sezai CİBELİK
Bakan a.
Genel Müdür Yardımcısı
Deputy Director General

Adres: Eskişehir Yolu 9. km Lodumlu, Ankara, 06060
Tel: (0312)287 33 60 (10 hat) Fax: (0312) 287 72 66
E-posta: vsu@tarimorman.gov.tr



**T.C.
TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI
Hayvancılık Genel Müdürlüğü**



Sertifika No/Certificate No : GMP/TR/V/Yİ/S0305.R2/2023

Bölüm-2

Veteriner Tıbbi Ürünler

1. ÜRETİM İŞLEMLERİ

- İzinli üretim faaliyetleri aksi belirtilmediği sürece toplam ve kısmi üretim (çeşitli bölme, ambalajlama veya sunum süreçleri dâhil), seri serbest bırakma ve onaylama, depolama ve özel dozaj formlarının dağıtım süreçlerinin hepsini kapsar.

- Herhangi bir üretim faaliyeti olmaksızın yapılan kalite kontrol testleri ve/veya seri serbest bırakma ve onaylama faaliyetleri ilgili bölümler altında belirtilmelidir.

- Firma özel gerekliliklere sahip ürünlerin üretimini yapıyorsa (ör: radyofarmasötikler; penisilin, sülfonamidler, sitotoksikler ve sefalosporin içeren ürünler; hormonal etkili ilaçlar veya diğer potansiyel olarak tehlikeli etkin maddeler) bu durum ilgili ürün tipi ve dozaj formu altında belirtilmelidir (Bölüm 1.5.2 ve 1.6 haricindeki tüm bölümlere uygulanabilir).

1.1 STERİL ÜRÜNLER

1.1.1 Aseptik Hazırlananlar (Aşağıdaki dozaj formları için gerçekleştirilen işlemler)

1.1.1.1 Büyük Hacimli Sıvılar

1.1.1.4 Küçük Hacimli Sıvılar

1.1.2 Son Kabında Sterilize Edilenler (Aşağıdaki dozaj formları için gerçekleştirilen işlemler)

1.1.2.1 Büyük Hacimli Sıvılar

1.1.2.3 Küçük Hacimli Sıvılar

1.1.3 Seri Sertifikasyonu

1.2 NON-STERİL ÜRÜNLER

1.2.1 Non-Steril Ürünler (Aşağıdaki dozaj formları için gerçekleştirilen işlemler)

1.2.1.6 Sıvılar, Dahili Kullanım İçin

1.2.1.8 Diğer Katı Dozaj Formları

1.2.1.11 Yarı Katılar

1.2.1.13 Tabletler

Part 2

Veterinary Medicinal Products

1. MANUFACTURING OPERATION(S)

- Authorized manufacturing operations include total and partial manufacturing (including various processes of dividing up, packaging or presentation), batch release and certification, storage and distribution of specified dosage forms unless informed to the contrary.

- Quality control testing and/or release and batch certification activities without manufacturing operations should be specified under the relevant items;

- Should the company is engaged in manufacture of products with special requirements e.g. radiopharmaceuticals or products containing penicillin, sulphonamides, cytotoxics, cephalosporins, substances with hormonal activity or other or potentially hazardous active ingredients this should be stated under the relevant product type and dosage form (applicable to all sections of Part 1 apart from sections 1.5.2 and 1.6)

1.1 STERILE PRODUCTS

1.1.1 Aseptically Prepared (Processing operations for the following dosage forms)

1.1.1.1 Large Volume Liquids

1.1.1.4 Small Volume Liquids

1.1.2 Terminally Sterilised (Processing operations for the following dosage forms)

1.1.2.1 Large Volume Liquids

1.1.2.3 Small Volume Liquids

1.1.3 Batch Certification

1.2 NON-STERILE PRODUCTS

1.2.1 Non-Sterile Products (Processing operations for the following dosage forms)

1.2.1.6 Liquids For Internal Use

1.2.1.8 Other Solid Dosage Forms

1.2.1.11 Semi-Solids

1.2.1.13 Tablets

Sezai CİBELİK

Bakan a.

Genel Müdür Yardımcısı

Deputy Director General

Adres: Eskişehir Yolu 9. km Lodumlu, Ankara, 06060
Tel: (0312)287 33 60 (10 hat) Fax: (0312) 287 72 66
E-posta: vsu@tarimorman.gov.tr



T.C.
TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI
Hayvancılık Genel Müdürlüğü



Sertifika No/Certificate No : GMP/TR/V/Yİ/S0305.R2/2023

1.2.2 Seri sertifikasyonu

1.5 AMBALAJLAMA

1.5.1 Birincil Ambalajlama

1.5.2 İkincil Ambalajlama

1.6 KALİTE KONTROL TESTLERİ

1.6.1 Mikrobiyolojik: Sterilite Testi Dahil

1.6.3 Kimyasal/Fiziksel

**2.1 İTHAL EDİLEN VETERİNER TIBBİ
ÜRÜNLERİN KALİTE KONTROL TESTLERİ**

2.1.1 Mikrobiyolojik: Sterilite Testi Dâhil

2.1.3 Kimyasal/Fiziksel

2.2.1 Steril Ürünler

2.2.2 Non-Steril Ürünler

1.2.2 Batch Certification

1.5 PACKAGING

1.5.1 Primary Packing

1.5.2 Secondary Packing

1.6 QUALITY CONTROL TESTING

1.6.1 Microbiological: Sterility

1.6.3 Chemical/Physical

**2.1 QUALITY CONTROL TESTING OF
IMPORTED MEDICINAL PRODUCTS**

2.1.1 Microbiological: Sterility

2.1.3 Chemical/Physical

2.2.1 Sterile Products

2.2.2 Non-Sterile Products

Bu sertifikanın kapsamı ile ilgili kısıtlamalar veya açıklayıcı bilgiler:

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

İkincil ambalajlama ve saklama numunesi depolama işlemi,
3. Cadde, No:7 adresindeki tesiste yapılmaktadır.

*The secondary packaging and storage of retention samples
are carried out at the facility located at 3rd Street, No:7.*

Sezai CİBELİK
Bakan a.
Genel Müdür Yardımcısı
Deputy Director General

Adres: Eskişehir Yolu 9. km Lodumlu, Ankara, 06060
Tel: (0312)287 33 60 (10 hat) Fax: (0312) 287 72 66
E-posta: vsu@tarimorman.gov.tr