



Türk Akreditasyon Kurumu

## AKREDİTASYON SERTİFİKASI

"A Tipi" Muayene Kuruluşu olarak faaliyet gösteren,

### PENTA ÖLÇÜM EKİPMANLARI SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

Merkez Adres: KISIKLI MAH. FERAH CAD. TETRA NO:6 A/1 ÜSKÜDAR İstanbul / Türkiye

TÜRKAK tarafından yapılan denetim sonucunda TS EN ISO/IEC 17020:2012 standardına göre Ek'te yer alan kapsamlarda akredite edilmiştir.

**Akreditasyon No : AB-0755-M**

**Akreditasyon Tarihi : 08.12.2023**

**Revizyon Tarihi / No : 08.12.2023 / 00**

Bu Sertifika, yukarıda açık adı ve adresi yazılı Kuruluşun TS EN ISO/IEC 17020:2012 Standardına, ilgili Yönetmelik ve Tebliğlere uygunluğunu sürdürmesi halinde **08.12.2027** tarihine kadar geçerlidir.

Gülden Banu Müderrisoğlu  
Genel Sekreter



Türk Akreditasyon Kurumu (TÜRKAK) ISO/IEC 17020 alanında Avrupa Akreditasyon Birliği (EA) ve Uluslararası Laboratuvar Akreditasyon Birliği (ILAC) ile çok taraflı anlaşma (MLA/MRA) imzalamıştır.

*Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanununa göre Gülden Banu Müderrisoğlu tarafından güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır. E-İmzalı belgeyi doğrulamak için QR kodunu kullanabilirsiniz.*

 Muayene TS EN ISO/IEC 17020 AB-0755-M	<b>PENTA ÖLÇÜM EKİPMANLARI SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ</b>	
	Akreditasyon No: AB-0755-M Revizyon No: 00 Tarih: 08.12.2023	
"A Tipi" Muayene Kuruluşu		
Adresi : KISIKLI MAH. FERAH CAD. TETRA NO:6 A/1 ÜSKÜDAR İstanbul / Türkiye	Telefon : +90 216 523 6347 Fax : - E-Posta : info@pentavalidasyon.com Web Sitesi : www.pentavalidasyon.com	

Temiz Odalar, İlgili Kontrollü Ortamlar ve Havalandırma Sistemleri

Muayene Alanı	Muayene Türü	Standart/Şartname
Depolar, Soğuk odalar - Sıcaklık ve Nem Performans Doğrulaması	18.A. İlk Muayene 18.B. Periyodik Muayene	EU Guideline on Good Distribution Practice of Medicinal Products For Human Use WHO Technical Report Series No.961, Annex 9 Supplement 7,8 FDA 21 CFR Part 11
Sıcaklık Ve Nem Haritalama 18.1. Stabilitte Odaları ve İklimlendirme Dolapları - Sıcaklık ve Nem Performans Doğrulaması	18.A. İlk Muayene 18.B. Periyodik Muayene	EudraLex Volume 4 Annex 15 Good Manufacturing Practice(GMP) for Human and Veterinary Use EU Guidelines on Good Distribution Practice (GDP) of Products For HumanUseMedicinal WHO Technical Report S eriesNo.961, Annex 9 Supplement 7,8 FDA 21 CFR Part 1
Sıcaklık ve Nem Haritalama 18.3 Nakliye araçları, Aktif/pasif taşıma kapları - Sıcaklık ve Nem Performans Doğrulaması	18.A. İlk Muayene 18.B. Periyodik Muayene	EU Guideline on Good Distribution Practice of Medicinal Products For Human Use WHO Technical Report Series No.961, Annex 9 Supplement 7, 8, 11, 13, 14 FDA 21 CFR Part 11

Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanununa göre Gülden Banu Müderrisoğlu tarafından güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır. E-imzalı belgeyi doğrulamak için QR kodunu kullanabilirsiniz.

