

**National Good Laboratory Practice (GLP)
Compliance Monitoring Authority (NGCMA)**

Certificate of GLP Compliance



सत्यमेव जयते

GOVERNMENT OF INDIA

Department of Science and Technology

Technology Bhawan, New Mehrauli Road, New Delhi-110016

<https://dst.gov.in/ngcma>



सत्यमेव जयते

राष्ट्रीय उत्तम प्रयोगशाला पद्धति (जीएलपी) अनुपालन निगरानी प्राधिकरण (एनजीसीएमए)
विज्ञान और प्रौद्योगिकी विभाग
भारत सरकार

जी एल पी अनुपालन प्रमाण-पत्र

प्रमाणित किया जाता है कि

एडजिल लाइफसाइंसेस प्राइवेट लिमिटेड
21 और 22, फेज-II, पीन्या इंडस्ट्रीयल एरिया
बेंगलुरु-560058, कर्नाटक (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
- जलीय एवं स्थलीय जीवों के संबंध में पर्यावरणीय विषाक्तता अध्ययन
- अवशेष अध्ययन
- विश्लेषणात्मक एवं नैदानिक रासायनिक जाँच
- अन्य

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

वैधता की अवधि: 04 मई, 2023 – 03 मई, 2026

प्रमाण पत्र सं.: जीएलपी/सी-205/2023

जारी करने की तारीख: 04-05-2023



रुक्ता कपूर

(डॉ. एकता कपूर)
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

Adgyl Lifesciences Private Limited
21 & 22, Phase-II, Peenya Industrial Area
Bengaluru-560058, Karnataka (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 test(s)/ studie(s):

- **Toxicity Studies**
- **Mutagenicity Studies**
- **Environmental Toxicity Studies on Aquatic and Terrestrial Organisms**
- **Residue Studies**
- **Analytical and Clinical Chemistry Testing**
- **Others**

The specific area(s) of expertise, test item(s) and test system(s) are listed in the annexure overleaf.

Validity: May 04, 2023 – May 03, 2026

Certificate No. : GLP/C-205/2023

Issue Date : 04-05-2023



Ekta Kapoor
(Dr. Ekta Kapoor)
Head, NGCMA

National GLP Compliance Monitoring Authority (NGCMA)

Annexure to Certificate of GLP Compliance No. GLP/C-205/2023

Area(s) of Expertise:

• Toxicity Studies

- o Acute Toxicity
- o Carcinogenicity
- o Developmental and Reproductive Toxicity
- o Eye Irritation/ Serious Eye Damage (*in vitro*)
- o Eye Irritation/ Serious Eye Damage (*in vivo*)
- o Immunogenicity
- o Inhalation Toxicity
- o Neurotoxicity
- o Repeated Dose Toxicity
- o Skin Irritation/ Corrosion (*in vitro*)
- o Skin Irritation/ Corrosion (*in vivo*)
- o Skin Sensitization (*in vitro*)
- o Skin Sensitization (*in vivo*)
- o Bovine Corneal Opacity (BCOP)

• Mutagenicity Studies

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

• Environmental Toxicity Studies on Aquatic and Terrestrial Organisms

• Residue Studies

• Analytical and Clinical Chemistry Testing


• Others

- o Drug Metabolism & Pharmacokinetic (DMPK)
- o Safety Pharmacology
- o Toxicokinetic Studies

Test Item(s): Agrochemicals, 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 lines, Chicken, *Escherichia coli*, Goat, Guinea Pig, Human Embryonic Kidney Cells, Mice, Pigeon, Quail, Rabbit, Rat and *Salmonella typhimurium*.




(Dr. Ekta Kapoor)
Head, NGCMA