



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

### соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 011/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью "ПАДИС'С" 220138, г. Минск, ул. Карвата, 86, комн. 1.

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:  
г. Минск, ул. Карвата, 86.

и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственном участке:

по производству лекарственных средств из лекарственного растительного сырья  
в лекарственных формах: измельченное расфасованное сырье, цельное расфасованное сырье, порошки крупные в фильтр-пакетах, сборы, сборы в фильтр-пакетах

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6 (ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи  
3 декабря 2015 г.

Действителен до  
3 декабря 2018 г.

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь



В.И. Жарко



№ 000022



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

Приложение  
к сертификату  
соответствия производства  
лекарственного средства  
требованиям Надлежащей  
производственной практики (GMP)

№ 011/2015/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство лекарственных средств из лекарственного растительного сырья:

- измельченное расфасованное сырье;
- цельное расфасованное сырье;
- порошки крупные в фильтр-пакетах;
- сборы;
- сборы в фильтр-пакетах.

Реестр сертификатов  
[http://minzdrav.gov.by/ru/dlya\\_spetsialistov/lekarstvennaya\\_poshika](http://minzdrav.gov.by/ru/dlya_spetsialistov/lekarstvennaya_poshika)



№ 0000023