



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 020/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан Закрытому акционерному обществу "Фарматех"

220040, г. Минск, ул. Тиражная, 61-3, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

г. Минск, ул. Инженерная, 12-409, Республика Беларусь

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

промышленного производства нестерильных лекарственных средств

в лекарственных формах: капсулы, таблетки, сиропы

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
15 марта 2016 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
15 марта 2019 г.

В.И. Жарко



№ 0000042



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 020/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

капсулы.

Фасование и/или упаковывание нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

таблетки.

Жидкие лекарственные формы:

сироп.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/dlya-sptsialistov/lekarstvennaya-politika>



№ 0000043