



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 021/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан Белорусско-голландскому  
совместному предприятию обществу с ограниченной  
ответственностью "Фармлэнд"  
222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124-3

осуществляющему деятельность по промышленному производству  
лекарственных средств по адресу:

Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124-3

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

по производству жидких нестерильных лекарственных средств  
в лекарственной форме: 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  
22 апреля 2016 г.

Дата внесения изменений  
23 декабря 2016 г.

Действителен до  
22 апреля 2019 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000086



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 021/2016/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств  
Жидкие лекарственные формы:  
сиропы.

Реестр сертификатов  
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-specialistov/lekarstvennaya-praktika>



№ 0000087