



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 094/2018/GMP

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

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к. 3, Республика Беларусь

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

по производству инъекционных лекарственных средств в лекарственной форме: растворы для инъекций

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2017 г. № 64 (ТКП 030-2017 (33050) «Надлежащая производственная практика»)

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

Дата выдачи
12 октября 2018 г.

Действителен до
12 октября 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000247



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 094/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств.

Жидкие лекарственные формы:

растворы для инъекций;

растворы для внутривенного и внутримышечного введения.

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



№ 0000248