



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 101/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью "Лекфарм"
223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2а, к. 301, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:
223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, 2а/4, Республика Беларусь

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

цеха по производству жидких лекарственных форм в лекарственной форме: растворы для инъекций, концентраты для приготовления раствора для инфузий, растворы для внутривенного и (или) внутримышечного введения в ампулах, растворы для интратекального введения

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
23 ноября 2018

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
23 ноября 2021

В.Д. Шило



№ 0000264



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 101/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств.

Жидкие лекарственные формы в ампулах:

- растворы для внутривенного и (или) внутримышечного введения;
- растворы для интратекального введения;
- концентраты для приготовления раствора для инфузий;
- растворы для инъекций.

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



№ 0000265