



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 033/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью «АмантисМед» 223141, Минская область, Логойский район, г. Логойск, ул. Минская 2И, кабинет 125, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, Логойский район, г. Логойск, ул. Минская 2И, Республика Беларусь

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

цех твердых лекарственных форм в лекарственных формах: порошки для приготовления раствора для приема внутрь, порошки для приготовления раствора для наружного применения, таблетки

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
10 октября 2016 г.

Действителен до
10 октября 2019 г.

Заместитель Министра
здравоохранения Республики
Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000079



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 033/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

порошки для приготовления раствора для приема внутрь,
порошки для приготовления раствора для наружного применения,
таблетки.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsializirovannoy-lekarnoy-politiki>



№ 0000080