



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 049/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью "НАТИВИТА"
211361, г. п. Бешенковичи, ул. Строителей, д. 3, Витебская область,
Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

г. п. Бешенковичи, ул. Строителей, д. 3, Витебская область, Республика Беларусь

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

упаковывания лекарственных средств во вторичную упаковку в лекарственной форме: таблетки, капсулы, лиофилизаты, растворы для инъекций

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
07 июля 2017 г.

Действителен до
07 июля 2020 г.

Дата внесения изменений
30 ноября 2018 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000268



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 049/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств (упаковывание во вторичную упаковку)

Твердая лекарственная форма:
капсулы твердые;
таблетки, покрытые оболочкой.

Производство стерильных лекарственных средств (упаковывание во вторичную упаковку)

Твердая лекарственная форма:
лиофилизаты для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий.

Жидкая лекарственная форма:
растворы для инъекций.



№ 0000269