



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 053/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" 223012, Минская область, Минский район, г.п. Мачулищи, ул. Аэродромная, 4-2, каб. 21, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу: Минская область, Минский район, г.п. Мачулищи, ул. Аэродромная, 4-2, Республика Беларусь

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

цеха по производству лекарственных средств  
в лекарственных формах: 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  
18 сентября 2017 г.

Действителен до  
18 сентября 2020 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000126





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 053/2017/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств (упаковывание во  
вторичную упаковку)

Твердая лекарственная форма:  
таблетки.

Реестр сертификатов  
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-pomoshka>



№ 0000127