



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 097/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью «ТрайплФарм»

223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, дом 2 Б, каб. 204, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, г. Логойск, ул. Минская, дом 2 Б, Республика Беларусь

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

отделения № 2 цеха по производству стерильных порошков антибиотиков во флаконах

в лекарственных формах: порошки

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
31 октября 2018 г.

Действителен до
31 октября 2021 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000254



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 097/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

- порошки для приготовления растворов для инфузий;
- порошки для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения;
- порошки для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций.

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



№ 0000255