



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 111/2019/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 № 1 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
8 февраля 2019 г.

Действителен до
8 февраля 2022 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000286



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 111/2019/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.

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



№ 0000287