



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 180/2021/GMP

выдан по итогам проведения инспектирования в соответствии с Положением о порядке и условиях инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь подтверждает следующее:
проведено инспектирование

Общества с дополнительной ответственностью «АЗОТ»

(наименование производителя, производственной(ых) площадки(ок),

224025, г. Брест, ул. 2-я Белорусская, 26,

телефон: 8 0162 29-23-78, +375292728435, e-mail: azot_brest@mail.ru

место(а) нахождения, телефон, адрес электронной почты)

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25.03.2021 № 315 «О проведении инспектирования», от 22.04.2021 №434 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25.03.2021 № 315».

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 4 мая по 6 мая 2021 г., установлено, что данный производитель лекарственных средств соответствует требованиям Надлежащей производственной практики.

Настоящий сертификат отражает статус производственной(ых) площадки(ок) на момент проведения инспектирования и по истечении 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. При определении срока, на который выдается сертификат, учитываются принципы управления рисками в соответствии с документами системы качества фарминспектората и отражаются в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата». Сертификат является действительным в случае представления как основных, так и дополнительных листов.

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить на официальном сайте Министерства здравоохранения Республики Беларусь в глобальной компьютерной сети Интернет.

Лист 1 из 2



№ 0000491

№ 0000493



Лист 2 из 2

Дата подписания
15 июля 2021 г.

A.A. Тарасенко



Заместитель Министра – Главный
государственный санитарный врач
Республики Беларусь

Ограничения или пооснителильные заметки, касающиеся области применения сертификата: нет	
11.3	химические (физические) испытания
11	Контроль качества
5.2	Выпускающий контроль
5.1.2	газ медицинский сжатый
5.1	Газ медицинский
5	Промышленное производство газов, используемых в медицинских целях, и их оптовая реализация
Наименование вида производства, лекарственной формы	
Код	Наименование
<input checked="" type="checkbox"/>	Лекарственные препараты для медицинского применения
<input type="checkbox"/>	Фармацевтические субстанции
<input type="checkbox"/>	Ветеринарные лекарственные препараты
<input type="checkbox"/>	Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)

СЕРТИФИКАТ № 180/2021/GMP

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

