



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 182/2021/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

Открытого акционерного общества «Кобринский завод агропромышленного машиностроения», Республика Беларусь

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

222301, Брестская область, г. Кобрин, ул. Дзержинского, 78,
телефон+8-016 42-3-95-99, e-mail: k-agromash@mail.ru

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

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь № 315 от 25.03.2021 «Об инспектировании» с изменением согласно подпункта 1.2 приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь № 363 от 07.04.2021 «Об изменении приказов Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 марта 2021 г. № 287 и от 25 марта 2021 г. №315».

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 13 мая по 15 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



№ 0000498



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ № 182/2021/GMP

- Лекарственные препараты для медицинского применения
- Фармацевтические субстанции
- Ветеринарные лекарственные препараты
- Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)

Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
5	Промышленное производство газов, используемых в медицинских целях, и их оптовая реализация
5.1	Газ медицинский
5.1.2	газ медицинский сжатый
5.2	Выпускающий контроль
11	Контроль качества
11.3	химические (физические) испытания
Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: нет	

Заместитель Министра – Главный
государственный санитарный врач
Республики Беларусь



А.А. Тарасенко

Дата подписания
19 июля 2021 г.

Лист 2 из 2



№ 0000499