



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
**СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА**  
**ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ**  
**НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)**  
**№ 187/2021/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 ограниченной ответственностью «СПЕКТР», Республика Беларусь**

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

**247060, Республика Беларусь, Гомельская обл., Добрушский р-н, пос. Рассвет, ул. Вильямса, 11, тел.: 8(02333) 29324, e-mail: krio-spektr@yandex.ru**

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

на основании:

**приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь № 608 от 27.05.2021 «О проведении инспектирования».**

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 7 июля по 9 июля 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



№ 0000515



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

# СЕРТИФИКАТ

## № 187/2021/GMP

<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)
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  
здравоохранения  
Республики Беларусь



Б.Н.Андросюк

Дата подписания  
16 сентября 2021 г.

Лист 2 из 2



№ 0000516