



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
**СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА**  
**ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ**  
**НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)**

**№ 194/2021/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

**Закрытого акционерного общества «БелАсептика»**

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

**223043, Минская обл., Минский р-н, Папернянский с/с, д. Цнянка, ул. Армейская,  
9/1, 9/3, 9/5, Республика Беларусь, тел. +375 (17) 500-33-01, info@belaseptika.by**

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

на основании:

**приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь № 953 от 05.08.2021  
«О проведении инспектирования»**

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 07.09.2021 по 10.09.2021, 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 3



№ 0000537





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ № 194/2021/GMP

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

Код	Наименование
<b>Наименование вида производства, лекарственной формы</b>	
7	<b>Промышленное производство спиртосодержащих лекарственных средств и их оптовая реализация</b>
7.2	<b>Жидкие спиртосодержащие лекарственные формы для приема внутрь</b>
7.2.2	настойки
7.3	<b>Жидкие спиртосодержащие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения</b>
7.3.2	настойки
7.6	<b>Выпускающий контроль</b>
8	<b>Промышленное производство лекарственных средств из лекарственного растительного сырья и их оптовая реализация</b>
8.1	<b>Лекарственные формы из лекарственного растительного сырья</b>
8.1.1	измельченное сырье
8.1.7	цельное сырье
9	<b>Промышленное производство лекарственных средств в части фасовки и (или) упаковки лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация</b>
9.1	вторичная упаковка лекарственных форм
9.2	фасовка и первичная упаковка нестерильных лекарственных форм
9.9	<b>Выпускающий контроль</b>
11	<b>Контроль качества</b>
11.2	микробиологические испытания: микробиологическая чистота

Лист 2 из 3



№ 0000538





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
**№ 194/2021/GMP**

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  
5 ноября 2021 г.



Лист 3 из 3



№ 0000539