

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ  
СООТВЕТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ  
ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/BY/0209-2023

Срок действия с 03.11.2022 по 02.11.2025

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь подтверждает следующее:  
проведена фармацевтическая инспекция  
общества с ограниченной ответственностью «Фортива Мед»

(полное наименование производителя)

223012, Минская обл., Минский район, г.п. Мачулищи, ул. Аэродромная, 4-1А,

(адрес производственной площадки)

Республика Беларусь

на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 20.09.2022 № 1258 «Об организации инспектирования» и приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30.09.2022 № 1322 «Об организации инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической инспекции, последняя из которых была проведена с 31.10.2022 по 03.11.2022, считается, что данный фармацевтический производитель соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза.

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на дату проведения фармацевтической инспекции и по истечении 3 лет с даты проведения этой фармацевтической инспекции не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен или расширен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

Сертификат является действительным в случае представления всех его страниц (как основных листов, так и дополнительных листов).

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных Министерства здравоохранения Республики Беларусь, расположенной по адресу: <http://minzdrav.gov.by/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/index.php> (Реестр сертификатов GMP ЕАЭС).

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

000893

- |   |
|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> Лекарственные средства для медицинского применения<br><input type="checkbox"/> Ветеринарные лекарственные средства<br><input type="checkbox"/> Экспериментальные средства |
|---|

## Производство и контроль качества

## I. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ

## 1. Стерильная продукция

- ☐ 1. Продукция, приготовленная асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- ☐ жидкие лекарственные формы большого объема
- ☐ жидкие лекарственные формы малого объема
- ☐ дисперсии
- ☐ лиофилизаты
- ☐ твердые лекарственные формы и имплантаты
- ☐ мягкие лекарственные формы
- ☐ прочая продукция \_\_\_\_\_

- ☐ 2. Продукция, подвергающаяся финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- ☐ жидкие лекарственные формы большого объема
- ☐ жидкие лекарственные формы малого объема
- ☐ твердые лекарственные формы и имплантаты
- ☐ мягкие лекарственные формы
- ☐ прочая продукция, лекарственные формы \_\_\_\_\_

- ☐ 3. Выпускающий контроль качества

## 2. Нестерильная продукция

- ☒ 1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- ☐ капсулы в твердой оболочке
- ☐ капсулы в мягкой оболочке
- ☐ жевательные лекарственные формы
- ☐ импрегнированные лекарственные формы
- ☒ жидкие лекарственные формы для наружного применения
- ☒ жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
- ☐ медицинские газы
- ☐ прочие твердые лекарственные формы
- ☒ препараты, находящиеся под давлением
- ☐ генераторы радионуклидов
- ☐ мягкие лекарственные формы
- ☒ свечи (суппозитории)
- ☐ таблетки
- ☐ трансдермальные пластыри
- ☐ устройства для интрауринального (внутрирубцового) введения
- ☐ прочая продукция \_\_\_\_\_

- ☒ 2. Выпускающий контроль качества

## 3. Биологическая лекарственная продукция

☐ 1. Биологическая лекарственная продукция

- ☐ продукты крови
- ☐ иммунологическая продукция
- ☐ продукты на основе соматических клеток
- ☐ генотерапевтические продукты
- ☐ продукты тканевой инженерии
- ☐ биотехнологическая продукция
- ☐ продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей)

человека

☐ прочая продукция \_\_\_\_\_☐ 2. Выпускающий контроль качества (перечень типов продукции):

- ☐ продукты крови
- ☐ иммунологическая продукция
- ☐ продукты на основе соматических клеток
- ☐ генотерапевтические продукты
- ☐ продукты тканевой инженерии
- ☐ биотехнологическая продукция
- ☐ продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей)

человека

☐ прочая продукция \_\_\_\_\_

## 4. Прочая продукция или производственная деятельность

☐ 1. Производство:

- ☐ растительной продукции
- ☐ гомеопатической продукции
- ☐ прочая продукция \_\_\_\_\_

☐ 2. Стерилизация активных веществ, вспомогательных веществ, готовой продукции:

- ☐ фильтрация
- ☐ сухожаровая стерилизация
- ☐ стерилизация паром
- ☐ химическая стерилизация
- ☐ стерилизация гамма-излучением
- ☐ стерилизация электронным излучением.

☐ 3. Прочее \_\_\_\_\_☒ 4. Первичная (внутренняя) упаковка:

- ☐ капсулы в твердой оболочке
- ☐ капсулы в мягкой оболочке
- ☐ жевательные лекарственные формы
- ☐ импрегнированные лекарственные формы
- ☒ жидкие лекарственные формы для наружного применения
- ☒ жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
- ☐ медицинские газы
- ☐ прочие твердые лекарственные формы
- ☒ препараты, находящиеся под давлением
- ☐ генераторы радионуклидов
- ☐ мягкие лекарственные формы
- ☐ свечи (суппозитории)
- ☐ таблетки
- ☐ трансдермальные пластыри



- ☐ устройства для интравенного (внутрируцевого) введения
- ☐ прочая продукция, лекарственные формы \_\_\_\_\_
- ☒ 5. Вторичная (потребительская) упаковка
- ☒ 6. Выпускающий контроль качества
- ☐ 7. Микробиологическое тестирование: стерильность
- ☐ 8. Микробиологическое тестирование: нестерильность
- ☒ 9. Химическое (физическое) тестирование
- ☐ 10. Биологическое тестирование

## II. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРИ ИМПОРТЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПРОДУКЦИИ

- ☐ 1. Контроль качества импортируемой лекарственной продукции:
  - ☐ микробиологическое тестирование: стерильность
  - ☐ микробиологическое тестирование: нестерильность
  - ☐ химическое (физическое) тестирование
  - ☐ биологическое тестирование.
- ☐ 2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой продукции
- ☐ Стерильная продукция:
  - ☐ продукция, приготовленная асептическим путем
  - ☐ продукция, подвергающаяся финишной стерилизации
- ☐ Нестерильная продукция
- ☐ Биологическая лекарственная продукция:
  - ☐ продукты крови
  - ☐ иммунологическая продукция
  - ☐ продукты на основе соматических клеток
  - ☐ генотерапевтические продукты
  - ☐ продукты тканевой инженерии
  - ☐ биотехнологическая продукция
  - ☐ продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
  - ☐ прочая продукция \_\_\_\_\_
- ☐ 3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):
  - ☐ площадка физического импорта (ввоза)
  - ☐ импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке
  - ☐ прочее \_\_\_\_\_

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: нет.

Чередниченко Д.В.,  
заместитель Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



30 ЯНВ 2023