



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 1/Страниц 28

УТВЕРЖДЕНО

Приказ

Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

09.12.2024 № 1614

**План инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям  
Надлежащей производственной практики (GMP) и (или) на соответствие требованиям Правил надлежащей  
производственной практики Евразийского экономического союза на 2025 год**

**А. Инспектирование отечественных производителей лекарственных средств**

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
1.	Республиканское унитарное производственное предприятие «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»	Республиканское унитарное производственное предприятие «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»	Цех № 1: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/10. Контроль качества: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30; 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/10.	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	0245/2024/GMP Р 20.12.2023-19.12.2025 0210/2022/GMP Р 21.04.2022-20.04.2025 GMP/EAEU/B Y/00305-2024 20.12.2023-19.12.2025	январь	10	3	май	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 2/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Склад (Цех № 14): 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Бетонный проезд, 7/1, 7/6-2, 7/6-4, 7/11, 7/12; 220007, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/6; 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/4. Склад НС и ПВ: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22. Цех № 3: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, 30-26, пер. Фабрициуса, 3/11, 3/14. Контроль качества: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30,		GMP/EAEU/B Y/0167-2022 21.04.2022- 20.04.2025					



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 3/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			пер. Фабрициуса, 3/11, 3/14, 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1, 1/10. Склад (Цех № 14): 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Бетонный проезд, 7/1, 7/6-2, 7/6-4, 7/11, 7/12, 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, пер. Фабрициуса, 3/6, 3/14; Склад НС и ПВ: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22, Выпускающий контроль качества (цех № 1, цех № 3): 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30.							



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 4/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
2.	Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»	Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»	222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, 124/1, 124В-1	стерильные лекарственные формы	-	январь	4	2	май	
3.	Государственное учреждение «Гомельский областной центр трансфузиологии»	Государственное учреждение «Гомельский областной центр трансфузиологии»	246013, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Гомель, ул. Ильича, д. 286б	стерильные лекарственные формы	-	февраль	3	2	июнь	
4.	Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»	Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»	222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, д. 124/2-1, 124/2-3. Контроль качества: 220075, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Инженерная, 18-3. Выпускающий контроль качества:	нестерильные лекарственные формы	216/2022/GMP 16.06.2022-15.06.2025 GMP/EAЕU/B Y/0181-2022 16.06.2022-15.06.2025	февраль	4	2	июнь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 5/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, д. 124/2-1, 124/2-3.							
5.	Открытое акционерное общество «Гродно Азот»	Открытое акционерное общество «Гродно Азот»	230013, Республика Беларусь, Гродненская обл., г. Гродно, ул. Космонавтов, д. 100	нестерильные лекарственные формы	211/2022/GMP 14.07.2022- 13.07.2025 GMP/EAEU/V Y/0165-2022 14.07.2022- 13.07.2025	март	3	2	июль	
6.	Общество с ограниченной ответственностью «НПК Биотест»	Общество с ограниченной ответственностью «НПК Биотест»	230014, Республика Беларусь, Гродненская обл., г. Гродно, ул. Гожская, 2. 230005, Республика Беларусь, Гродненская обл., г. Гродно, ул. Дзержинского, 92. Выпускающий контроль качества: 230014, Республика Беларусь,	нестерильные лекарственные формы	220/2022/GMP 25.08.2022- 24.08.2025 GMP/EAEU/V Y/0198-2022 25.08.2022- 24.08.2025	апрель	3	2	август	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 6/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Гродненская обл., г. Гродно, ул. Гожская, 2.							
7.	Открытое акционерное общество «Несвижский завод медицинских препаратов»	Открытое акционерное общество «Несвижский завод медицинских препаратов»	222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, с/с Несвижский, п. Альба, ул. Заводская, д. 1, 1/6, 1/8, 1/12	стерильные лекарственные формы	218/2022/GMP 05.08.2022- 04.08.2025	апрель	4	2	август	
8.	Государственное научное учреждение «ИНСТИТУТ БИООРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ НАУК БЕЛАРУСИ»	Государственное научное учреждение «ИНСТИТУТ БИООРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ НАУК БЕЛАРУСИ»	220141, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Академика Купревича 5, корпус 2, ул. Академика Купревича, 2-34. Выпускающий контроль качества: 220141, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Академика Купревича, 2-34.	нестерильные лекарственные формы; стерильные лекарственные формы	237/2023/GMP 28.08.2023- 27.08.2025 GMP/EAЕU/V Y/00279-2023 28.08.2023- 27.08.2025	апрель	6	2	август	
9.	Государственное учреждение здравоохранения «Гродненский областной центр трансфузиологии»	Государственное учреждение здравоохранения «Гродненский областной центр трансфузиологии»	230020, Республика Беларусь, Гродненская обл., г. Гродно, ул. Кабяка, д. 22, 22/1	стерильные лекарственные формы	-	апрель	2	2	август	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 7/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
10.	Филиал государственного учреждения здравоохранения «Гродненский областной центр трансфузиологии», г. Слоним	Филиал государственного учреждения здравоохранения «Гродненский областной центр трансфузиологии», г. Слоним	231797, Республика Беларусь, Гродненская обл., Слонимский р-н, г. Слоним, ул. Брестская, д. 61, 61 корп.1, 61 корп. 2	стерильные лекарственные формы	-	апрель	3	2	август	
11.	Республиканское унитарное производственное предприятие «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»	Республиканское унитарное производственное предприятие «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»	Цех № 4: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, переулок Фабрициуса, 3. Контроль качества: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, пер. Фабрициуса, 3/14. Склад (цех № 14): 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Бетонный проезд, 7/6-2, 7/6-4, 7/11, 7/12. 220007, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/6.	стерильные лекарственные формы; нестерильные лекарственные формы	238/2024/GMP 28.09.2022-27.09.2025 GMP/EAЕU/V Y/00289-2024 28.09.2022-27.09.2025 234/2023/GMP 27.06.2023-26.06.2025 GMP/EAЕU/V Y/00264-2023 27.06.2023-26.06.2025 219/2022/GMP 16.09.2022-15.09.2025 GMP/EAЕU/V Y0191-2022	апрель	7	3	август	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 8/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Выпускающий контроль качества: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30. Цех № 5: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/1. Контроль качества: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, пер. Фабрициуса, 3/11. 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1, 1/10. Склад (цех № 14): 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Бетонный проезд, 7/1, 7/6-2, 7/6-4, 7/11, 7/12. 220007, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/6.		16.09.2022-15.09.2025					





Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 9/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Склад НС и ПВ: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/6, 1/22. Выпускающий контроль качества: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1							
12.	Производственное республиканское унитарное предприятие «МИНСКИНТЕР-КАПС»	Производственное республиканское унитарное предприятие «МИНСКИНТЕР-КАПС»	220075, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26/3	нестерильные лекарственные формы	0221/2022/GMP 23.09.2022-22.09.2025 GMP/EAEU/B Y/00201-2022 23.09.2022-22.09.2025	май	5	2	сентябрь	
13.	Открытое акционерное общество «БелВитунифарм»	Открытое акционерное общество «БелВитунифарм»	211309, Республика Беларусь, Витебская обл., Витебский р-н, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А/5 (8 этаж), 26А/40, 26А/48	стерильные лекарственные формы	256/2024/GMP 15.03.2024-14.09.2025 GMP/EAEU/B Y/00327-2024 15.03.2024-14.09.2025	май	3	3	сентябрь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 10/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
14.	Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»	Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»	222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, 124/1, 124В-1	стерильные лекарственные формы	-	май	4	2	сентябрь	
15.	Общество с ограниченной ответственностью «Фортива Мед»	Общество с ограниченной ответственностью «Фортива Мед»	223012, Республика Беларусь, Минская обл., Минский р-н, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-1а, 4А, пом. 23, 24, 29, 30	нестерильные лекарственные формы	223/2023/GMP 03.11.2022-02.11.2025 GMP/EAЕU/В Y/00209-2023 03.11.2022-02.11.2025	июнь	4	2	октябрь	
16.	Совместное открытое акционерное общество «Ферейн»	Совместное открытое акционерное общество «Ферейн»	220014, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Софыи Ковалевской, 52А, 52А/1, 52/1-3	стерильные лекарственные формы; нестерильные лекарственные формы	225/2023/GMP 21.10.2022-20.10.2025	июнь	8	3	октябрь	
17.	Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон»	Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон»	210002, Республика Беларусь, Витебская обл., г. Витебск, ул. Максима Горького, 42Д-3, 42Д-4, 62Б, 62-2	стерильные лекарственные формы	224/2023/GMP 24.11.2022-23.11.2025 GMP/EAЕU/В Y/0213-2023 24.11.2022-23.11.2025	июль	5	2	ноябрь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 11/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
18.	Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»	Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»	220053, Республика Беларусь, г. Минск, тракт Долгиновский, д. 160	стерильные лекарственные формы	226/2023/GMP 28.12.2022- 27.12.2025	июль	4	2	ноябрь	
19.	Республиканское унитарное производственное предприятие «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»	Республиканское унитарное производственное предприятие «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»	Цех № 2: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30. Цех № 8: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/1, 1/22. Контроль качества: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1, 1/10. 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30. 220007, Республика Беларусь, г. Минск,	стерильные лекарственные формы	0245/2024/GMP Р 20.12.2023- 19.12.2025 GMP/EAЕU/V Y/00305-2024 20.12.2023- 19.12.2025	август	6	3	декабрь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 12/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			переулок Фабрициуса, 3/11. Склад (цех № 14): 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Бетонный проезд, 7/1, 7/6-2, 7/6-4, 7/11, 7/12. 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30; пер. Фабрициуса, 3/6. 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, 1/6. Склад НиПВ: 220006, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Маяковского, д. 1/22. Выпускающий контроль: 220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30 (цех № 2), 220006, Республика Беларусь, г. Минск,							



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 13/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			ул. Маяковского, 1 (цех № 8)							
20.	Открытое акционерное общество «Экзон»	Открытое акционерное общество «Экзон»	225612, Республика Беларусь, Брестская обл., Дрогичинский р-н, г. Дрогичин, ул. Ленина, д. 202	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAЕU/В Y/00232-2023 03.02.2023-02.02.2026	сентябрь	6	2	январь 2026	
21.	Государственное учреждение здравоохранения «Витебский областной центр трансфузиологии»	Государственное учреждение здравоохранения «Витебский областной центр трансфузиологии»	210009, Республика Беларусь, Витебская обл., г. Витебск, пр. Фрунзе, д. 71/2	стерильные лекарственные формы	-	октябрь	3	2	февраль 2026	
22.	Закрытое акционерное общество «БЕЛАСЕПТИКА»	Закрытое акционерное общество «БЕЛАСЕПТИКА»	223043, Республика Беларусь, Минская обл., Минский р-н, с/с Папернянский, д. Цянка, ул. Армейская, д. 9/1, 9/3, 9/4, 9/5	нестерильные лекарственные формы	229/2023/GMP 16.03.2023-15.03.2026 GMP/EAЕU/В Y/00257-2023 16.03.2023-15.03.2026	октябрь	4	2	февраль 2026	
23.	Белорусско-голландское совместное предприятие общества с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»	Белорусско-голландское совместное предприятие общества с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД»	222603, Республика Беларусь, Минская обл., Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, 124/1, 124/2-2	нестерильные лекарственные формы; стерильные лекарственные формы	0261/2024/GM P 12.04.2024-11.04.2026 228/2023/GMP 07.04.2023-06.04.2026	ноябрь	9	3	март 2026	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 14/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
					GMP/EAEU/B Y/00333-2024 12.04.2024- 11.04.2026 GMP/EAEU/B Y/00244-2023 07.04.2023- 06.04.2026 GMP/EAEU/B Y/0085-2021 20.08.2021 – 19.08.2024					
24.	Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»	Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»	222518, Республика Беларусь, Минская обл., Борисовский р-н, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, 64 А, 64/1, 64/3, 64/11, 64/27, ул. Строителей, 24, 24/3, 24/4	стерильные лекарственные формы; жидкие лекарственные формы малого объема (100 мл и менее); твердые лекарственные формы (порошки). нестерильные лекарственные формы: жидкие лекарственные	GMP/EAEU/B Y/00331-2024 05.04.2024- 04.04.2026; 260/2024/GMP 05.04.2024- 04.04.2026	ноябрь	10	4	март 2026	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 15/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
				формы для наружного применения; жидкие лекарственные формы для внутреннего применения; капсулы твердые; таблетки; мягкие лекарственные формы						
25.	Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»	Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»	225432, Республика Беларусь, Брестская обл., р-н Ганцевичский, г. Ганцевичи, ул. Матросова, д. 66	стерильные лекарственные формы	-	декабрь	4	2	апрель 2026	

**Б. Инспектирование зарубежных производителей лекарственных средств**



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 16/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
1.	ООО «Пьер Фабр», Российская Федерация	PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION, France	site Progipharm, rue du Lycée, GIEN, 45500, France	нестерильные лекарственные формы	-	январь	5	2	май	
2.	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Hungary	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Hungary	Pallagi út 13, 4042 Debrecen, Hungary  Vámraktár u. 3, 4030 Debrecen, Hungary	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0168-2022 07.04.2022- 06.04.2025	январь	4	2	май	
3.	Представительство частной компании с ограниченной ответственностью «Pfizer Export B.V.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь	Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC, USA	4300 Oak Park Road, Sanford, North Carolina (NC) 27330, USA  6056 Enterprise Park Drive, Sanford, North Carolina (NC), 27330, USA	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0169-2022 17.06.2022- 16.06.2025	январь	4	2	май	
4.	Представительство частной компании с ограниченной ответственностью «Pfizer Export B.V.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь	Wyeth BioPharma Division of Wyeth Pharmaceuticals LLC, USA	1 Burt Road, Andover, Massachusetts (MA) 01810, USA	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0170-2022 23.06.2022- 22.06.2025	январь	5	2	май	





Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 17/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
5.	ООО «ЯДРАН», Российская Федерация	S.M.B. Technology S.A., Belgium	Zoning Industriel, Rue Du Parc Industriel 39, Marche-En- Famenne, 6900, Belgium	нестерильные лекарственные формы	-	январь	3	2	май	
6.	Иностранное унитарное предприятие «Реб- Фарма», Республика Беларусь	Mefar Ilac Sanayii A.S., Repudlic of Türkiye	Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No.: 20 Kurtkoy- Pendik/Istanbul, Repudlic of Türkiye	стерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0136-2022 21.01.2022- 20.01.2025	февраль	5	2	июнь	
7.	Представительство Berlin-Chemie AG (Германия) в Республике Беларусь	A. MENARINI MANUFACTURING LOGISTICS AND SERVICES S.R.L, Italy	VIA SETTE SANTI 3 FIRENZE (FI) CAP 50131 Italy  WAREHOUSE - VIA DEI CONFINI, 24 - 59100 - PRATO (PO), Italy	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	-	февраль	4	3	июнь	
8.	Anglo-French Drugs & Industries Limited, India	Anglo-French Drugs & Industries Limited, India	Plot No. 4, Phase II, Peenya Industrial Area, Peenya, Bengaluru-560058, Karnataka, India	нестерильные лекарственные формы	-	февраль	3	2	июнь	
9.	КП «ФЛУМЕД- ФАРМ» ООО, Республика Молдова	КП «ФЛУМЕД- ФАРМ» ООО, Республика Молдова	мун. Кишинев ул. Четатя Албэ 176, MD -2002, Республика Молдова	нестерильные лекарственные формы	-	февраль	3	2	июнь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 18/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
10.	ООО «Галдерма», Российская Федерация	Laboratoires Galderma, France	Zone Industrielle Montdesir, Alby Sur Cheran, 74540, France	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0149-2022 04.03.2022-03.03.2025	февраль	5	2	июнь	
11.	ООО «ФАРМАПРИМ», Республика Молдова	ООО «ФАРМАПРИМ», Республики Молдова	ул. Кринилор, 5, с. Порумбень, район Криулень, MD-4829, Республика Молдова	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0164-2022 21.04.2022-22.04.2025	март	4	2	июль	
12.	Laboratoire Innotech International, France	THEPENIER PHARMA & COSMETICS, France	Route Départementale 912, SAINT LANGIS LES MORTAGNE, 61400, France	нестерильные лекарственные формы	-	март	3	2	июль	
13.	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austria	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austria	Gonzagagasse 16/16, 1010 Vienna, Austria	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	-	март	2	2	июль	
14.	ООО «Ника Фармацевтика», Республика Беларусь	Unison Pharmaceuticals PVT. LTD., India	UNIT - III, C - 7,8,9, Steel Town, Opp. Nova Petrochemicals, Village Moraiya, Ta - Sanand, Ahmedabad, Gujarat 382 213, India	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0177-2022 23.06.2022-22.06.2025	март	3	2	июль	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 19/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
15	ООО «Ника Фармацевтика», Республика Беларусь	SPAL PRIVATE LIMITED, India	Plot No.12, Biotech Park, Phase II, Lalgadimalakpet (V), Shamirpet (M), Medchal-Malkajgiri (D) - 500101, Telangana State, India	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0180-2022 01.07.2022-30.06.2025	март	5	2	июль	
16.	Novartis Pharma AG, Switzerland	Delpharm Huningue S.A.S., France	26 Rue De La Chapelle, Huningue, 68330, France	нестерильные лекарственные формы	-	март	4	2	июль	
17.	Balkanpharma-Troyan AD, Bulgaria	BALKANPHARMA -TROYAN AD, Bulgaria	1 Krayrechna Str., 5600 Troyan, Bulgaria	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0139-2022 25.03.2022-24.03.2025	март	5	2	июль	
18.	Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgaria	BALKANPHARMA -RAZGRAD AD, Bulgaria	68 Aprilsko vastanie Blvd., razgrad 7200, Bulgaria	нестерильные лекарственные формы	-	март-апрель	3	2	август	
19.	Abbvie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	AbbVie Biotechnology LTD, United States (USA)	Road NO 2 KM 59.2, Barceloneta, Puerto Rico (PR) 00617, United States (USA)	стерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0141-2022 21.03.2022-20.03.2025	март-апрель	5	2	август	
20.	Abbvie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	AbbVie Ltd, United States (USA)	State Road No 2, Km 58 Cruce Davila, Barceloneta, Puerto	нестерильные лекарственные формы	-	апрель	3	2	август	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 20/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Rico (PR), 00617, United States (USA)							
21.	SIA «METIGRINS PHARMA», Latvia	AIZANT DRUG RESEARCH SOLUTIONS PRIVATE LIMITED, INDIA	SY. NO. 172/173, APPAREL PARK ROAD, DOOLAPALLY VILLAGE, DUNDIGAL GANDIMASAMMA MANDAL, MEDCHAL-MALKAJGIRI DISTRICT, PINCODE 500100, TELANGANA STATE, INDIA	нестерильные лекарственные формы	-	апрель	3	2	август	
22.	Представительство частной компании с ограниченной ответственностью «Pfizer Export B.V.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Ireland	Little Connell, Newbridge, Co. Kildare, Ireland	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0172-2022 25.05.2022-24.05.2025	март-апрель	3	2	август	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 21/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
23.	Представительство частной компании с ограниченной ответственностью «Pfizer Export B.V.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь	Pfizer Italia S.r.l., Italy	Localita Marino del Tronto, 63100, Ascoli Piceno (AP), Italy	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0158-2022 27.05.2022-26.05.2025	апрель	3	2	август	
24.	ИООО «НАТУСАНА», Республика Беларусь	Dr. Theiss Naturwaren GmbH, Germany	Michelinstraße, 10, 66424, Homburg, Germany  Dr.-Peter-Theiss-Straße 1, 66424, Homburg, Germany	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0174-2022 22.07.2022-21.07.2025	май	5	2	сентябрь	
25.	Компания АО «Санофи Россия», Российская Федерация	Saneca Pharmaceuticals a.s., Slovenská republika	Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovenská republika	нестерильные лекарственные формы	-	май	4	2	сентябрь	
26.	UAB «INTELI GENERICS NORD», Lithuania	LABORATORIOS SERRA PAMIES, S.A., Spain	Carretera de Castellvell, nº24, Reus, 43206 Tarragona, Spain	нестерильные лекарственные формы	-	май	3	2	сентябрь	
27.	Hetero Labs Limited, India	Hetero Labs Limited, India	Unit III, 22-110, Industrial Development Area, Jeedimetla Village,	нестерильные лекарственные формы	-	май	4	2	сентябрь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 22/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Quthbullapur Mandal, Medchal – Malkajgiri, District, PIN-50055, Telangana, India							
28.	Представительство частной компании с ограниченной ответственностью «Pfizer Export B.V.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь	Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC, USA	401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965, USA	стерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0190-2022 16.09.2022-15.09.2025	июнь	3	3	октябрь	
29.	Представительство частной компании с ограниченной ответственностью «Pfizer Export B.V.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь	Pharmacia & Upjohn Company LLC, USA	7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001, USA	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0194-2022 26.09.2022-25.09.2025	июнь	6	3	октябрь	
30.	Представительство АО «Sandoz Pharmaceuticals d.d.» (Словения) в Республике Беларусь	Sandoz Private Limited, India	Plot No. 8-A/2 & 8-B, TTC Industrial Area, Kalwe Block, Village Dighe, Navi Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State, India	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0156-2022 04.05.2022-03.05.2025	июнь	3	2	октябрь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 23/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
31.	Иностранное унитарное предприятие «Риб-Фарма», Республика Беларусь	PharmaVision San. ve Tic. A.Ş., Republic of Türkiye	Davutpaşa Caddeci No:145 Topkapı Zeytinburnu, İstanbul, Republic of Türkiye	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0163-2022 27.05.2022-26.05.2025	июнь	5	2	октябрь	
32.	Sopharma AD, Bulgaria	Sopharma AD, Bulgaria	16 Iliensko Shosse Str., Sofia, 1220, Bulgaria	стерильные лекарственные формы	-	июль	4	2	ноябрь	
33.	S.C. Biotehnos S.A., Romania	S.C. Biotehnos S.A., Romania	Str. Gorunului nr. 3-5, Oraş Otopeni, Jud. Ilfov, cod 075100, Romania	стерильные лекарственные формы	-	июль	3	2	ноябрь	
34.	S.C. Zentiva S.A., Romania	S.C. Zentiva S.A., Romania	B-dul Theodor Pallady, nr.50, Sectorul 3, Bucuresti, cod postal 032266	стерильные лекарственные формы	-	июль	4	2	ноябрь	
35.	Biocon Biologic UK Limited, United Kingdom	Biocon Biologics Limited	Block Nos. B1, B2, B3, Q13 of Q1 and W20 b Unit S18, 1st Floor, Block B4, Special Economic Zone, Plot Nos. 2, 3, 4 and 5, Phase IV, Bommasandra-Jigani Link Road,	стерильные лекарственные формы	-	июль	6	2	ноябрь	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 24/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
			Bommasandra Post, Bangalore-560 099 India							
36.	Novartis Pharma AG, Switzerland	Novartis Farma S.p.A., Italy	Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata (NA), Italy	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0188-2022 08.09.2022-07.09.2025	июль	3	2	ноябрь	
37.	MEDA Pharma GmbH&Co.KG. Germany	«VIATRIS SANTE», France	«VIATRIS SANTE», France, 1 rue de Turin, 69007 Lyon, France	стерильные лекарственные формы	-	июль	2	2	ноябрь	
38.	Viatrix Specialty LLC, USA	Klocke Verpackungs-Service GmbH, Germany	Max-Becker-Strasse 6, 76356 Weingarten, Germany Werner-Siemens-Str.9, D-76356 Weingarten, Germany	нестерильные лекарственные формы	-	август	3	2	декабрь	
39.	EGIS Pharmaceuticals PLC, Hungary	EGIS Pharmaceuticals PLC, Hungary	9900 Körmend, Mátyás király u.65, Hungary	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0197-2022 26.08.2022-25.08.2025	август	5	2	декабрь	
40.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	Fournier Laboratories Ireland Limited, Ireland	Anngrove, Carrigwohill, Co. Cork, Ireland	нестерильные лекарственные формы	-	сентябрь	3	2	январь 2026	





Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 25/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
41.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	AbbVie Ireland NL B. V., Ireland	Manorhamilton Road, Sligo, Ireland	нестерильные лекарственные формы	-	сентябрь	3	2	январь 2026	
42.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	Forest Laboratories Ireland Limited, Ireland	Clonshaugh Business and Technology Park, Dublin 17, D17 E400, Ireland	нестерильные лекарственные формы	-	сентябрь	3	2	январь 2026	
43.	Частное предприятие «ДжиЭксПи-Консалтинг», Республика Беларусь	Oxford Laboratories Pvt. Ltd., India	SURVEY NO.256/1, PLOT NO.D-19 & D-20, VILLAGE BALDA, TALUKA PARDI, DIST. VALSAD -396125, GUJARAT, INDIA	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0195-2022 29.09.2022-28.09.2025	сентябрь	4	2	январь 2026	
44.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	Patheon Italia S.P.A., Italy	Viale G.B. Stucchi, 110, 20900 – Monza (MB), Italy	стерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/00238-2023 20.04.2023-19.04.2026	сентябрь	4	2	январь 2026	
45.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	Avara Liscate Pharmaceutical Services S.p.A., Italy	VIA FOSSE ARDEATINE, 2 20050 – LISCATE (MI), ITALY	стерильные лекарственные формы	-	сентябрь -октябрь	4	2	февраль 2026	
46.	Amaha Ltd United Kingdom	Max Zeller Söhne AG, Switzerland	Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn, Switzerland	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0218-2023 10.11.2022-09.11.2025	октябрь	3	2	февраль 2026	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 26/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
47.	SIA «METIGRINS PHARMA», Latvia	OPTIMUS PHARMA PRIVATE LIMITED, India	PLOT NO. 73/B, 73/B/2 EPIP, PASHAMYLARAM (VILLAGE), PATANCHERU (MANDAL), SANGAREDDY (DIST.), TELANGANA, INDIA	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0176-2022 26.05.2022-25.05.2025	октябрь	3	2	февраль 2026	
48.	ООО «Виатрис», Российская Федерация	Madaus GmbH, Germany	Madaus GmbH Lütticher Straße 5, 53842 Troisdorf, Germany	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0132-2022 18.01.2022-17.01.2025	октябрь	5	2	февраль 2026	
49.	Tarchomin Pharmaceutical Works «Polfa» S.A., Poland	Tarchomin Pharmaceutical Works «Polfa» S.A., Poland	2, A. Fleminga str., 03-176 Warsaw, Poland	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0145-2022 17.03.2022-16.03.2025	октябрь	9	2	февраль 2026	
50.	SIA «METIGRINS PHARMA», Latvia	«Synmedic Laboratories», India	SP-3-5 A and C, RIICO Industrial Area, Keshwana, Kotputli, Jaipur, -303108 (Rajasthan), INDIA	нестерильные лекарственные формы	-	октябрь	4	2	февраль 2026	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 27/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
51.	ООО «Виатрис», Российская Федерация	Viatris Pharmaceuticals LLC, Puerto Rico	Road 689, Km 1.9, Vega Baja, Puerto Rico 00693.	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/00206-2023 14.12.2022- 13.12.2025	ноябрь	3	2	март 2026	
52.	ООО «Виатрис», Российская Федерация	Mylan Laboratories Limited, India	Plot No. H-12 & H- 13, MIDC, Waluj, Chhatrapati Sambhajnagar 431136, Maharashtra state, India.	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0160-2022 25.05.2022- 24.05.2025	ноябрь	3	2	март 2026	
53.	«РТ Actavis Indonesia», Indonesia	«РТ Actavis Indonesia», Indonesia	Jl. Raya Bogor Km 28, Kel. Pekayon, Kec. Pasar Rebo, Kota Administrasi Jakarta Timur, DKI Jakarta, Indonesia	нестерильные лекарственные формы	-	ноябрь	3	2	март 2026	
54.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	AbbVie Inc., United States (USA)	1 N Waukegan Rd, North Chicago, Illinois (IL) 60064, United States (USA)	нестерильные лекарственные формы	GMP/EAEU/B Y/0215-2023 01.12.2022- 30.11.2025	декабрь	2	3	апрель 2026	
55.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	AbbVie Inc., United States (USA)	1401 Sheridan Rd., North Chicago, Illinois (IL), 60064, USA.	стерильные лекарственные формы	-	декабрь	3	3	апрель 2026	



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-10

Версия формы: 03

Страница 28/Страниц 28

№ п/п	Наименование заявителя	Наименование производителя	Адрес(а) производственной(ых) площадок	Перечень лекарственных форм, заявленных к инспектированию	Наличие сертификата GMP	Срок проведения инспектирования (период)*	Количество инспекционных дней**	Количество инспекторов***	Срок устранения несоответствий (при наличии) (месяц)	Отметка о датах инспектирования и выполнении САРА
56.	AbbVie Biopharmaceuticals GmbH, Switzerland	AbbVie Bioresearch Center, United States (USA)	100 Research Drive and 381 Plantation Street (2nd Building), Worcester, Massachusetts (MA) 01605, United States (USA)	нестерильные лекарственные формы	-	декабрь	3	3	апрель 2026	
57.	ООО «Виатрис», Российская Федерация	Siegfried Hameln GmbH, Germany	Langes Feld 13, 31789 Hameln, Germany	стерильные лекарственные формы	-	декабрь	4	2	апрель 2026	
58.	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.Ş., Istanbul, Turkey	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Turkey	Düzce, Sancaklar Mahallesi Eski Akçakoca Caddesi No: 299, Turkey	стерильные лекарственные формы нестерильные лекарственные формы	-	декабрь	6	3	апрель 2026	

\* В случае непредставления документов, указанных в пунктах 5 и (или) 8 Положения о порядке и условиях инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102 (далее – Положение), в соответствии с пунктом 11 Положения Министерство здравоохранения принимает решение об отказе в проведении инспектирования.

\*\* При возникновении случаев, указанных в пункте 5 Положения, инспектирование проводится в дистанционной форме, а также количество дней инспектирования может быть изменено в сторону увеличения от 2 до 10 дней.

\*\*\* В состав инспекционной группы могут включаться технические эксперты.