



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 209/2022/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 «ФАРМАТЕХ»

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

Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 12, к. 409,
тел. +375 (17) 345 81 98; e-mail: pharmatech_minsk@tut.by

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

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 02.02.2022 № 121
«О проведении инспектирования»

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 23.02.2022 по 24.02.2022, 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 замечки, 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 и 2



№ 0000591



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

№ 209/2022/GMP

☒ Лекарственные препараты для медицинского применения	
☐ Фармацевтические субстанции	
☐ Ветеринарные лекарственные препараты	
☐ Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)	
Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
9	Промышленное производство лекарственных средств в части фасовки и (или) упаковки лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация
9.1	вторичная упаковка лекарственных форм
9.3	фасовка и первичная упаковка нестерильных лекарственных форм
9.9	Выпускающий контроль
Ограничения или пояснительные замечки, касающиеся области применения сертификата: нет	

Первый заместитель министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Дата подписания
31 мая 2022 г.



Е.Н.Кроткова

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/dlya-spetsialistov>

Лист 2 из 2



№ 0000592