



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 215/2022/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

Общества с ограниченной ответственностью "Далиомфарма"

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

222603, Минская обл., р-н. Несвижский, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124Б;

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

тел. +375 (1770) 63-055, e-mail: mai@daliompharma.by

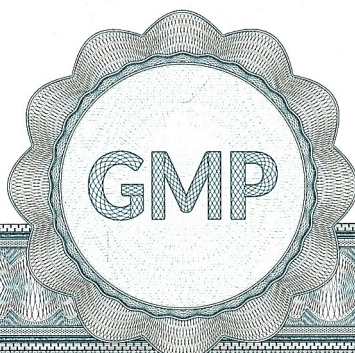
на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25.11.2021 № 1478 «О проведении инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 27.12.2021 по 28.12.2021, 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 2



№ 0000684



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ № 215/2022/GMP

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

Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
1	Промышленное производство стерильных лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация
1.1	Лекарственные формы, производимые в асептических условиях
1.1.1	Жидкие лекарственные формы
1.1.1.2	жидкости большого объема (более 100 мл)
1.1.1.3	жидкости малого объема (100 мл или менее)
1.1.3	Твердые лекарственные формы
1.1.3.4	лиофилизаты
1.3	Выпускающий контроль
4	Промышленное производство стерильных лекарственных средств, получаемых из донорской крови или плазмы
4.1	Стерильные лекарственные формы
4.1.1	Жидкие лекарственные формы
4.1.1.2	жидкости большого объема (более 100 мл)
4.1.1.3	жидкости малого объема (100 мл или менее)
4.1.2.	Твердые лекарственные формы
4.1.2.1	лиофилизаты
4.2	Выпускающий контроль
11	Контроль качества
11.3	химические (физические) испытания
Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: 1.1.1, 1.1.3 – действие сертификата распространяется на производство препаратов, получаемых из донорской крови или плазмы.	

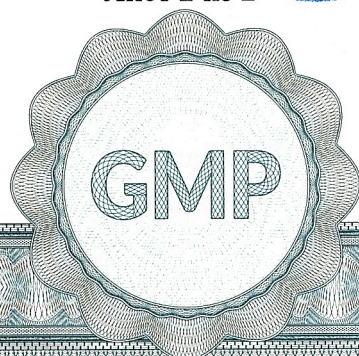
Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Кроткова Е.Н.

Дата внесения изменений
23 мая 2023 г.

Лист 2 из 2



№ 0000685