



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 222/2023/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 «Ламира-Фармакар»

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

222215, Минская обл., Смолевичский район, Озерицко-Слободской с/с, 10Б

место(а) нахождения, телефон, адрес электронной почты

вблизи аг. Слобода, Республика Беларусь; телефон: +375 (17) 555 52 76;

e-mail: info@lphc.by

на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21.01.2021 № 63 «О проведении инспектирования» с изменениями в соответствии с приказом от 04.02.2022 № 140 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 января 2022 г. № 63».

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 15.02.2022 по 18.02.2022, 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 из 3



№ 0000659



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ № 222/2023/GMP

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

Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
2	Промышленное производство нестерильных лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация
2.1	Жидкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения
2.1.2	капли
2.1.5	растворы
2.1.6	спреи
2.2	Мягкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения
2.2.1	гели
2.4	Жидкие лекарственные формы для приема внутрь
2.4.4	растворы
2.4.5	сиропы
2.7	Твердые лекарственные формы для приема внутрь
2.7.9	порошки
2.9	Выпускающий контроль
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
11	Контроль качества
11.2	микробиологические испытания: микробиологическая чистота

Лист 2 из 3



№ 0000660



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

№ 222/2023/GMP

11.3	химические (физические) испытания
------	-----------------------------------

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

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Дата подписания
9 февраля 2023 г.



Д.В.Чередниченко

Реестр сертификатов GMP
<http://minzdrav.gov.by/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/index.php>

Лист 3 из 3



№ 0000661