



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)**

№ 223/2023/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 «Фортива Мед»

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

223012, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, г.п. Мачулищи,

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

ул. Аэродромная, 4-1а, 4А, пом.23, 24, 29, 30; телефон: +375(44)7796277,

e-mail: office@fortiva.by

на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.08.2022 № 1076 «О проведении инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 31.10.2022 по 03.11.2022, 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 трех 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 2



№ 0000711



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

№ 223/2023/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
2.1.4	пены
2.1.5	растворы
2.1.6	спреи
2.4	Жидкие лекарственные формы для приема внутрь
2.4.2	капли
2.5	Жидкие лекарственные формы для ингаляций или ингаляционного наркоза
2.5.2	растворы
2.8	Прочие лекарственные формы нестерильных лекарственных средств
2.8.1	аэрозоли
2.8.7	спреи
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
11	Контроль качества
11.3*	химические (физические) испытания
Ограничения или пояснительные замечки, касающиеся области применения сертификата: нет	

Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Дата подписания:
«25» октября 2023 г.

Е.Н.Кроткова

Лист 2 из 2



№ 0000712