



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 003/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью «Лекфарм»

Республика Беларусь, 223110, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д.2а, к. 301

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Республика Беларусь, 223110, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д.2а

и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственном участке:

цех по производству твёрдых лекарственных форм
в лекарственной форме: капсулы

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6 (ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи
23 сентября 2015 г.

Действителен до
23 сентября 2018 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь

В.И.Жарко



№ 0000007



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

Приложение
к сертификату
соответствия производства
лекарственного средства
требованиям Надлежащей
производственной практики (GMP)

№ 003/2015/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств.
Твердые лекарственные формы: капсулы.

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



№ 0000008