



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 006/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан Белорусско-голландскому совместному предприятию обществу с ограниченной ответственностью «Фармлэнд» Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к. 3

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к. 3

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

участок по производству инъекционных растворов  
в лекарственной форме: раствор для инъекций

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  
7 октября 2015 г.

Действителен до  
7 октября 2018 г.

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь



В.И.Жарко



№ 0000013



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 006/2015/GMP

**Информация о лекарственных формах и производственном процессе**

Производство стерильных лекарственных средств.  
Растворы для инъекций во флаконах 5 мл.

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



№ 0000014