



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 009/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью "Лекфарм"

Республика Беларусь, 223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2а, к. 301

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Республика Беларусь, 223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4.

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

цех по производству жидких лекарственных форм в лекарственной форме: стерильные растворы для внутривенного и (или) внутримышечного введения в ампулах

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
24 ноября 2015

Действителен до
24 ноября 2018

Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Д.Л.Пиневич



№ 0000021



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 009/2015/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств.

Лекарственная форма: раствор для внутривенного и (или)
внутримышечного введения в ампулах.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsializirovannaya-posilka>



№ 000020