



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 032/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью «СТС-Фарм»
225251, Брестская область, Ивацевичский район, Подстаринский с/с, 2,
Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству ветеринарных препаратов по адресу:
Брестская область, Ивацевичский район, Подстаринский с/с, 2,
Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство ветеринарных препаратов на производственном участке:

цех по производству ветеринарных препаратов
в лекарственных формах: раствор для орального применения,
раствор для внутриматочного введения, раствор для инъекций во флаконах

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
15 сентября 2016 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до
15 сентября 2019 г.



В.Д. Шило



№ 0000075



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 032/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных ветеринарных препаратов

Жидкие лекарственные формы:

раствор для орального применения в емкостях полиэтиленовых,
раствор для внутриматочного введения в емкостях
полиэтиленовых.

Производство стерильных ветеринарных препаратов

Жидкие лекарственные формы:

раствор для инъекций в стеклянных флаконах.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/kratkaya-sposobnost/lekarstvennaya-praktika>



№ 0000076