



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 051/2017/GMP

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

осуществляющему деятельность по промышленному производству
лекарственных средств по адресу:
Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к. 3, Республика
Беларусь

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

производства инфузионных растворов
в лекарственной форме: раствор для инфузий

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
10 августа 2017 г.

Действителен до
10 августа 2020 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000120



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 051/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:
растворы для инфузий.

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



№ 0000121