



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 052/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью "Лекфарм" 223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

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

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

производства лекарственных средств в форме таблеток, капсул и пакетов (корпус 2) цеха по производству твердых лекарственных форм

в лекарственных формах: таблетки, капсулы, порошки

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



№ 0000122



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 052/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств.

Твердые дозированные лекарственные формы:

таблетки,

капсулы,

порошки для приготовления раствора для приема внутрь.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-sptsialistov/lekarstvennaya-politika/>



№ 0000123