



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 059/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан совместному обществу с ограниченной ответственностью "НАТИВИТА" 211361, г.п. Бешенковичи, ул. Строителей, д. 3, Витебская область, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:  
г.п. Бешенковичи, ул. Строителей, д. 3, Витебская область, Республика Беларусь

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

производства инъекционных препаратов цеха по производству лекарственных средств

в лекарственной форме: вода для инъекций, растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2017 г. № 64 (ТКП 030-2017 (33050) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи  
12 января 2018 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



Действителен до  
12 января 2021 г.

В.Д. Шило



№ 0000150



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 059/2018/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкая лекарственная форма:

вода для инъекций, растворитель для приготовления  
лекарственных форм для инъекций.

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



№ 0000151