



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 072/2018/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, Республика Беларусь

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

производства препаратов из плазмы крови
в лекарственной форме: раствор для инфузий

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
08 мая 2018 г.

Действителен до
08 мая 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000189



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 072/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство препаратов из плазмы крови
Жидкие лекарственные формы:
растворы для инфузий.

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



№ 0000190