



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

соответствия производства  
лекарственного средства требованиям  
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 104/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью "ПАДИС'С"

220138, г. Минск, ул. Карвата, 86, комн. 1, Республики Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

г. Минск, ул. Карвата, 86, Республика Беларусь

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

по производству лекарственных средств из лекарственного растительного сырья

в лекарственных формах: измельченное расфасованное сырье, цельное расфасованное сырье, порошки крупные в фильтр-пакетах, сборы, сборы в фильтр-пакетах

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  
17 декабря 2018 г.

Действителен до  
17 декабря 2021 г.

Заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000272



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 104/2018/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство лекарственных средств из лекарственного растительного сырья:

- измельченное расфасованное сырье;
- цельное расфасованное сырье;
- порошки крупные в фильтр-пакетах;
- сборы;
- сборы в фильтр-пакетах.

Реестр сертификатов  
[http://minzdrav.gov.by/ru/dlya\\_spetzialistov/lekarstvennaya-robotika](http://minzdrav.gov.by/ru/dlya_spetzialistov/lekarstvennaya-robotika)



№ 0000273