



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
**соответствия производства**  
**лекарственного средства требованиям**  
**Надлежащей производственной практики (GMP)**  
**№ 128/2019/GMP**

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью «АмантисМед» 223141, Минская область, Логойский район, г. Логойск, ул. Минская 2И, кабинет 125, Республика Беларусь осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу: Минская область, Логойский район, г. Логойск, ул. Минская 2И, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственных участках:

твердых лекарственных форм цеха по производству лекарственных форм в лекарственных формах: нестерильные твердые лекарственные формы для приема внутрь: таблетки, таблетки, покрытые оболочкой, порошки жидких лекарственных форм цеха по производству лекарственных форм в лекарственных формах: нестерильные жидкие лекарственные формы для приема внутрь: капли в лекарственных формах: нестерильные жидкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения: капли, спреи

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  
3 октября 2019 г.

Дата внесения изменений  
5 августа 2020 г.

Заместитель Министра –  
Главный государственный  
санитарный врач Республики  
Беларусь

Действителен до  
3 октября 2022 г.

Н.П. Жукова



№ 0000377



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 128/2019/GMP

**Информация о лекарственных формах и производственном процессе**

**Информация о лекарственных формах и производственном процессе**

Производство нестерильных лекарственных средств

2 Нестерильные лекарственные формы.

2.1 Жидкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения:

2.1.2 капли

2.1.6 спреи

2.4 Жидкие лекарственные формы для приема внутрь

2.4.2 капли

2.6 Твердые лекарственные формы для приема внутрь:

2.6.9 порошки

2.6.11 таблетки

2.6.12 таблетки, покрытые оболочкой

GMP

№ 0000378