



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 193/2021/GMP

выдан по итогам проведения инспектирования в соответствии с Положением о порядке и условиях инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь подтверждает следующее:
проведено инспектирование

Общества с ограниченной ответственностью «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ»

(наименование производителя, производственной(ых) площадки(ок))

г. Минск, ул. Корженевского, 22, Республика Беларусь, +375 (17) 309 44 00, ft@ft.by

(место(а) нахождения, телефон, адрес электронной почты)

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27.05.2021 № 608,
приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 02.07.2021 № 799.

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 05.07.2021 по 09.07.2021, установлено, что данный производитель лекарственных средств соответствует требованиям Надлежащей производственной практики.

Настоящий сертификат отражает статус производственной(ых) площадки(ок) на момент проведения инспектирования и по истечении 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. При определении срока, на который выдается сертификат, учитываются принципы управления рисками в соответствии с документами системы качества фарминспектората и отражаются в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата». Сертификат является действительным в случае представления как основных, так и дополнительных листов. Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить на официальном сайте Министерства здравоохранения Республики Беларусь в глобальной компьютерной сети Интернет.

Лист 1 и 4



№ 0000531



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ № 193/2021/GMP

<input checked="" type="checkbox"/> Лекарственные препараты для медицинского применения	
<input type="checkbox"/> Фармацевтические субстанции	
<input type="checkbox"/> Ветеринарные лекарственные препараты	
<input type="checkbox"/> Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)	
Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
2	Промышленное производство нестерильных лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация
2.1	Жидкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения
2.1.1	жидкости
2.1.2	капли
2.1.5	растворы
2.1.6	спреи
2.1.8	шампуни лекарственные
2.1.9	эмульсии
2.2	Мягкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения
2.2.1	гели
2.2.2	кремы
2.2.3	линименты
2.2.4	мази
2.4	Жидкие лекарственные формы для приема внутрь
2.4.2	капли

Лист 2 из 4



№ 0000532



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
№ 193/2021/GMP

2.4.4	растворы
2.4.5	сиропы
2.4.7	суспензии
2.5	Жидкие лекарственные формы для ингаляций или ингаляционного наркоза
2.5.2	растворы
2.7	Твердые лекарственные формы для приема внутрь
2.7.1	гранулы
2.7.9	порошки
2.7.11	таблетки
2.7.12	таблетки, покрытые оболочкой
2.9	Выпускающий контроль
7	Промышленное производство спиртосодержащих лекарственных средств и их оптовая реализация
7.1	Жидкие спиртосодержащие лекарственные формы
7.1.2	растворы малого объема (100 мл или менее)
7.2	Жидкие спиртосодержащие лекарственные формы для приема внутрь
7.2.1	капли
7.2.3	сиропы
7.3	Жидкие спиртосодержащие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения
7.3.3	растворы

Лист 3 из 4



№ 0000533



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ № 193/2021/GMP

7.3.4	спреи
7.4	Мягкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения – гели
7.6	Выпускающий контроль
11	Контроль качества
11.2	микробиологические испытания: микробиологическая чистота
11.3	химические (физические) испытания
11.4	Биологические испытания

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата:
2.1.1, 2.1.2, 2.1.5, 2.1.6, 2.1.8, 2.1.9, 2.2.1, 2.2.2, 2.2.3, 2.2.4, 2.4.2, 2.4.4, 2.4.5, 2.4.7, 2.5.2, 7.1.2, 7.2.1, 7.2.3, 7.3.3, 7.3.4, 7.4 – производство данных лекарственных форм осуществляется в цехе водно-спиртовых и масляных растворов;
2.7.1, 2.7.9, 2.7.11, 2.7.12 - производство данных лекарственных форм осуществляется в цехе твердых лекарственных форм;
2.7.9, 2.7.11, 2.7.12 - производство данных лекарственных форм осуществляется на выделенном участке по производству лекарственных средств, содержащих β - лактамные антибиотики.

Заместитель Министра – Главный
государственный санитарный врач
Республики Беларусь



А.А. Тарасенко

Дата подписания
18 сентября 2021 г.

Лист 4 из 4



№ 0000534