



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 007/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан Белорусско-голландскому совместному предприятию обществу с ограниченной ответственностью «Фармлэнд» Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к. 3

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:
Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская 124, к. 3

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

участок по производству твердых лекарственных форм в лекарственной форме: капсулы, порошки, таблетки

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6 (ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

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

Дата выдачи
7 октября 2015 г.

Действителен до
7 октября 2018 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь



В.И.Жарко



№ 0000015



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 007/2015/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств.

Твердые лекарственные формы:

- капсулы твердые желатиновые;
- порошок для приготовления раствора или суспензии для внутреннего применения;
- таблетки;
- таблетки покрытые оболочкой;
- таблетки вагинальные.

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



№ 0000016