



ВЫПИСКА

из заключения по результатам инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, заявленного для лицензирования

Наименование соискателя лицензии (лицензиата):
общество с ограниченной ответственностью «БиоИммунити».

Место осуществления работ и (или) услуг:
г. Минск, ул. Маяковского, д. 1/22 (1 этаж: пом. № 11, 14, 17-38, 46-58, 60, 63-67, 69-73, 75-77; 2 этаж: пом. № 66-87, 89, 91-122; 3 этаж: пом. № 79-82, 85-104; 4 этаж: пом. № 52-67; 5 этаж: пом. № 53-60, 63-71, 73-97).

Дата проведения инспектирования:
22.06.2026–23.06.2026.

Цель инспектирования:
дополнение лицензии на осуществление фармацевтической деятельности новым видом работ и (или) услуг по промышленному производству лекарственных средств в части фасовки и (или) упаковки лекарственных препаратов и (или) фармацевтических субстанций.

Основание для проведения инспектирования:
1. Статья 310 Закона Республики Беларусь от 14.10.2022 № 213-3 «О лицензировании»;
2. Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16.06.2026 № 714 «О проведении оценки соответствия».

Заключение:
Промышленное производство лекарственных средств, заявленное для лицензирования общества с ограниченной ответственностью «БиоИммунити» **соответствует** требованиям Надлежащей производственной практики.

Начальник отдела лицензионной
работы управления правовой и
организационной работы


Подпись

С.А. Радюкевич

25 июня 2026 г.