



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):

белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД».

Место осуществления работ и (или) услуг:

Минская область, Несвижский район, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124/1 (участок по производству биологических лекарственных препаратов);

Минская область, Несвижский район, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124Л/6 (участок по производству стерильных твердых лекарственных форм: зона производства пенициллиновых лекарственных препаратов);

Минская область, Несвижский район, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124В-1 (участок по производству твердых и жидких стерильных лекарственных форм № 4).

Дата проведения инспектирования:

06.07.2026–08.07.2026.

Цель инспектирования:

дополнение новым видом работ и (или) услуг по промышленному производству лекарственных препаратов, в части производства биологических (в том числе иммунологических) лекарственных препаратов и их оптовой реализации (стерильных жидких лекарственных форм (растворы малого объема (100 мл или менее) по адресу: Минская область, Несвижский район, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124/1 (участок по производству биологических лекарственных препаратов);

дополнение новыми видами работ и (или) услуг по промышленному производству лекарственных препаратов, в части производства стерильных лекарственных препаратов и (или) фармацевтических субстанций и их оптовой реализации (стерильных твердых лекарственных форм (порошки) и в части фасовки и (или) упаковки лекарственных препаратов и (или) фармацевтических субстанций и их оптовой реализации по адресу: Минская область, Несвижский район, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124Л/6 (участок по производству стерильных твердых лекарственных форм: зона производства пенициллиновых лекарственных препаратов);

дополнение новым местом осуществления деятельности по промышленному производству лекарственных препаратов, в части производства стерильных лекарственных препаратов и (или)



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

Ф-02/СОП-33

Версия формы: 01

Страница 2/Страниц 1

фармацевтических субстанций и их оптовой реализации (стерильных жидких лекарственных форм (растворы малого объема (100 мл или менее); стерильных твердых лекарственных форм (лиофилизаты) по адресу: Минская область, Несвижский район, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124В-1 (участок по производству твердых и жидких стерильных лекарственных форм № 4).

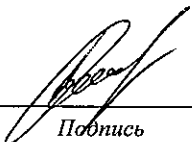
Основание для проведения инспектирования:

1. Статья 310 Закона Республики Беларусь от 14.10.2022 № 213-3 «О лицензировании»;
2. Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 02.07.2026 № 778 «О проведении оценки соответствия».

Заключение:

Промышленное производство лекарственных средств, заявленное для лицензирования белорусско-голландского совместного предприятия общества с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» соответствует требованиям Надлежащей производственной практики.

Начальник отдела лицензионной
работы


Подпись

С.А.Радюкевич

15 июля 2026 г.