



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)
№ 211/2022/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
открытого акционерного общества «Гродно Азот»

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

230013, г. Гродно, пр. Космонавтов, 100, Республика Беларусь; тел. +375152794650;
e-mail: oao@azot.com.by

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

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23 июня 2022 г.
№ 845 «О проведении инспектирования».

(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 11 по 14 июля 2022 г., 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 из 2



№ 0000595



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
№ 211/2022/GMP

- ☒ Лекарственные препараты для медицинского применения
☐ Фармацевтические субстанции
☐ Ветеринарные лекарственные препараты
☐ Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)

Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
5	Промышленное производство газов, используемых в медицинских целях, и их оптовая реализация
5.1	Газ медицинский
5.1.1	газ медицинский криогенный
5.1.2	газ медицинский сжатый
5.2	Выпускающий контроль
11	Контроль качества
11.3	химические (физические) испытания

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата:
Действие сертификата распространяется на промышленное производство газов, используемых в медицинских целях:

- цех метанола, участок производства и отгрузки жидкого медицинского кислорода: производство фармацевтической субстанции – газ медицинский криогенный;
- цех метанола, отделение наполнения баллонов кислородом, участок наполнения – газ медицинский сжатый.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Дата подписания
27 июля 2022 г.



Д.В. Чередниченко

Лист 2 из 2



№ 0000596