

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

о соответствии производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств

№ GMP-0065-000080/15

Часть 1

выдано на основании приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 05 ноября 2015 г. № 3482

**Обществу с ограниченной ответственностью "Внешторг Фарма"
(ООО "Внешторг Фарма")**

(полное и сокращенное наименование (в случае, если имеется), в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица – производителя лекарственных средств)

место нахождения:

105005, г. Москва, ул. Бакунинская, д.8, стр. 1, пом. 13

место осуществления деятельности по производству лекарственных средств:

Владимирская обл., Петушинский район, МО пос. Вольгинский (городское поселение), пос. Вольгинский

на основании лицензии от 02 октября 2015 г. № 00145-ЛС, соответствует требованиям **Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств**, утвержденных приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 июня 2013 г. № 916.

Соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств подтверждено по результатам проверки, осуществленной с 18 июня 2015 г., 24 июня 2015 г.

Настоящее заключение действует в течение 3 лет с даты окончания проверки.

Информация о данном заключении размещена на официальном сайте Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

С.А. Цыб

заместитель Министра промышленности
и торговли Российской Федерации

(Ф.И.О., должность)

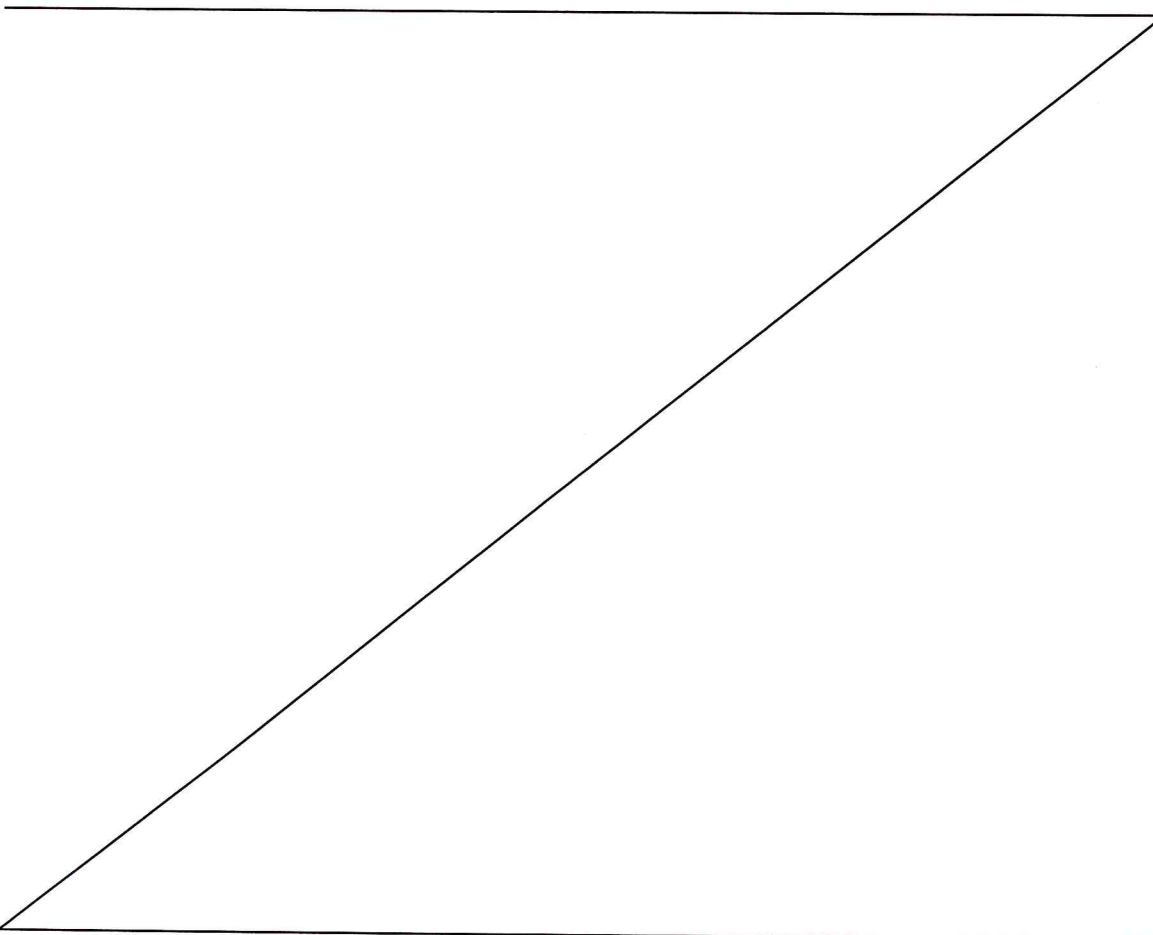


(подпись)

05 ноября 2015 г.

(дата выдачи заключения)

1. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ	
1.2.	Нестерильные лекарственные препараты
	<i>1.2.1. Нестерильные лекарственные препараты (операции обработки для следующих лекарственных форм)</i> 1.2.1.6. Жидкости для внутреннего применения - препараты, не требующие специального выделения: капли.
1.6.	Контроль качества
	1.6.3. Химический/физический анализ препаратов.



С.А. Цыб

заместитель Министра промышленности
и торговли Российской Федерации

(Ф.И.О., должность)



(подпись)

05 ноября 2015 г.

(дата выдачи заключения)