

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

СЕРТИФИКАТ

СООТВЕТСТВИЯ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/RU/02444-2025

Срок действия с 16.12.2025 по 15.12.2028

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии
с Правилами проведения фармацевтических инспекций, утвержденными
Решением Совета Евразийской экономической комиссии
от 3 ноября 2016 г. № 83

Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
(Минпромторг России)

(полное и сокращенное наименования уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

**Федеральное государственное бюджетное учреждение
«Центр контроля качества лекарственных средств и медицинских
измерений» Управления делами Президента Российской Федерации**

(полное наименование производителя)

г. Москва, ул. Рябиновая, д. 43, стр. 7

(адрес производственной площадки)

на основании:

заявления № 6473639543 на предоставление разрешения (лицензии)
на осуществление деятельности по производству лекарственных средств.

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования,
последнее из которых было проведено 16.12.2025, установлено, что данное