



МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАКЛЮЧЕНИЕ
о соответствии производителя (иностранного производителя)
лекарственных средств для медицинского применения требованиям
Правил надлежащей производственной практики

№ GMP-01690/20/EE

Часть 1

Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
подтверждает, что

ТОО «ФармаЭстика Мануфактуринг»,

*(полное и сокращенное наименование (при наличии) производителя (иностранного
производителя) лекарственных средств для медицинского применения)*

находящийся по адресу

Улица Ванапере, д. 3, поселок Принги, волость Виймси, 74011, Хартюский уезд,
Эстония,

осуществляющий производство лекарственных средств для медицинского
применения по адресу

Улица Ванапере, д. 3, поселок Принги, волость Виймси, 74011, Хартюский уезд,
Эстония,

прошел инспектирование в рамках лицензионного контроля на соблюдение
лицензионных требований при осуществлении деятельности по производству
лекарственных средств в соответствии с лицензией от _____ г. № _____
в соответствии с законодательством Российской Федерации *или*
прошел инспектирование в части регистрационного(-ых) удостоверения(-ий),
указывающего(-их) производителей, расположенных за пределами Российской
Федерации, в соответствии с требованиями Правил надлежащей
производственной практики, утвержденных приказом Министерства
промышленности и торговли Российской Федерации от 14 июня 2013 г. № 916.