

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/01232-2024**

Срок действия с 20.03.2024 по 19.03.2027

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 наименование уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

**Акционерное общество**

**«Медико-биологический научно-производственный комплекс «Цитомед»**

(полное наименование производителя)

г. Санкт-Петербург, проспект Орлово-Денисовский, д. 14, стр. 1

(адрес производственной площадки)

на основании заявления № 3858859982 о периодическом подтверждении соответствия лицензиата лицензионным требованиям.

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено 19.03.2024 – 20.03.2024, установлено, что данное фармацевтическое производство соответствует требованиям Правил