



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
КОМИТЕТ ФАРМАЦИИ

СЕРТИФИКАТ

НА СООТВЕТСТВИЕ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩИХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРАКТИК
В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

№ 11

ДАТА ВЫДАЧИ «18» мая 2018 года
ДЕЙСТВИТЕЛЬНО ДО «18» мая 2021 года

ВЫДАН ТОО «ВИВА Фарм»

Республика Казахстан, город Алматы, улица 2-ая Остроумова, 33
(полное наименование, местонахождение, реквизиты юридического
лица/индивидуального предпринимателя)

Производственный участок по выпуску твердых
лекарственных форм
(наименование объекта)

на соответствие

СТАНДАРТУ НАДЛЕЖАЩЕЙ
ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)

утвержденного приложением 3 к приказу Министра здравоохранения и социального
развития Республики Казахстан от 27 мая 2015 года № 392

Для производства

область соответствия надлежащей фармацевтической практике: производство лекарственных средств

наименование групп лекарственных средств: таблетки, капсулы, порошки

стадии технологического процесса: растаривание, измельчение, просеивание, взвешивание, приготовление
раствора для увлажнения, смешивание, влажная грануляция, сушка, сухая грануляция, калибровка, опудривание,
таблетирование, приготовление раствора для нанесения покрытия, нанесение покрытия/покрытие оболочкой,
наполнение капсул, фасовка массы в саше-пакеты, упаковка в первичную и вторичную упаковки, групповая
упаковка.

перечень производственных помещений, площадей: общая площадь производственного корпуса - 3600 кв.м., в том
числе площадь квалифицированных помещений класса чистоты D - 790,7 кв.м., площадь склада исходного сырья
и упаковочных материалов - 344,5 кв.м., склад готовой продукции - 207,4 кв.м.

Фармацевтический инспекторат, выдавший сертификат

КОМИТЕТ ФАРМАЦИИ
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
(полное наименование)

РУКОВОДИТЕЛЬ



Л. БЮРАБЕКОВА