

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

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

№ GMP-0078-000098/15

Часть 1

выдано на основании приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 17 декабря 2015 г. № 4124

Закрытому акционерному обществу «Биоком» (ЗАО «Биоком»)

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

место нахождения:

355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54

место осуществления деятельности по производству лекарственных средств:

Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54

на основании лицензии от 14 сентября 2012 г. № 11886-ЛС-П, 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 30 октября 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)

17 декабря 2015 г.

(дата выдачи заключения)



