



РЕСПУБЛИКА АРМЕНИЯ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ АРМЕНИЯ**  
(наименование уполномоченного органа)

**СЕРТИФИКАТ**

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

N GMP/EAEU/AM/00015/2024  
(учетный номер сертификата)

Срок действия с 12 декабря 2024г. по 11 декабря 2027г.

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. N 83

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий» Министерства  
Здравоохранения Республики Армения  
(полное и сокращенное наименования уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

Ликвор» ЗАО,

(полное наименование производителя)

адрес производителя: г. Ереван 0089, ул. Кочиняна, номер 7/9, Республика Армения

(адрес производственной площадки)



На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено 10-12 декабря 2024 года установлено, что данное фармацевтическое производство соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, эквивалентных Принципам и Руководству Европейского союза по надлежащей производственной практике лекарственных средств для медицинского и ветеринарного применения и принципам Системы сотрудничества фармацевтических инспекций (PIC/S).

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на момент проведения фармацевтической инспекции и по истечении более 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не может считаться документом, свидетельствующим о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи в поле "Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата".

Сертификат является действительным в случае представления всех его листов (как основных листов, так и дополнительных листов).

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинской технологии» Министерства  
Здравоохранения Республики Армения  
(наименование уполномоченного органа)

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

(учетный номер бланка 015/24)

Лекарственные средства для медицинского применения	
Код	Наименование
<b>1. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ - ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ</b>	
<b>1.1</b>	<b>Стерильная продукция</b>
	1.1.1 Производимая в асептических условиях (операции обработки для следующих лекарственных форм):
	1.1.1.2. Жидкие лекарственные формы малого объема
	1.1.2. Подвергаемая финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):
	1.1.2.1. Жидкие лекарственные формы большого объема
	1.1.2.2. Жидкие лекарственные формы малого объема
	1.1.3. Выпускающий контроль качества (выпуск серии)
	1.5.2. Вторичная упаковка
<b>1.6</b>	<b>Контроль качества</b>
	1.6.1. Микробиологические испытания: стерильность
	1.6.3. Химические (физические) испытания
<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: center;"> <p>Анаит Аванесян</p> <hr style="width: 200px; margin: 0 auto;"/> <p>Министр здравоохранения</p> </div> <div style="text-align: center;">  </div> <div style="text-align: center;">  <hr style="width: 150px; margin: 0 auto;"/> <p>(подпись)</p> </div> </div>	
<hr style="width: 200px; margin: 0 auto;"/> <p>(дата подписания, дд.мес.гггг)</p>	
<p>М.П.</p> <hr style="width: 150px; margin: 0 auto;"/>	
<p>(учетный номер бланка 015/24)</p>	