Приложение 2

**НАЦИОНАЛЬНОE АГЕНТСТВО ПО БЕЗОПАСНОСТИ**

**ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ**

*NATIONAL AGENCY FOR FOOD SAFETY*

СЕРТИФИКАТ

о надлежащей производственной практике (GMP)

*CERTIFICATE*

*of the Good Manufacturing Practice (GMP)*

|  |
| --- |
| Выдан на основании рассмотрения и оценки технологического процесса производства лекарственного средства ветеринарного назначения с составлением отчета № *\_\_\_\_\_* от *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  *Issued following the examination and evaluation of the technological flow of the veterinary drug manufacture, with the elaboration of the report no. \_\_\_\_\_ of \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  Уполномоченный орган (Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов) подтверждает следующую информацию:  *The Competent Authority (ANSA) confirms the following information:*  Изготовитель/Производитель  *The manufacturer*  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Адрес производственного участка  *Site address*  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Ветеринарно-санитарное разрешение серия *\_\_\_\_\_* № *\_\_\_\_* от *\_\_\_\_\_\_*.  *Operating Veterinary Authorization, series \_\_\_\_\_no. \_\_\_\_ of \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  Прочее (указать)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  *Other (please specify)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_* |

На основании информации,собранной при рассмотрении и оценке технологического процесса производства лекарственного средства ветеринарного назначения, последняя из которых была проведена \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дата), установлено, что производитель соблюдает требования1 Правил надлежащей производственной практики (GMP) для лекарственных средств ветеринарного назначения.

*From the information gathered during the examination and evaluation of the technological flow of manufacture of the veterinary medicinal product, the latter being carried out in \_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_\_ [date], it is assessed that it complies with the requirements1 of the Good Practice Rules Manufacturing (GMP) of medicines for veterinary use.*

Настоящий сертификат отражает статус производственного участка на момент рассмотрения и оценки технологического процесса производства лекарственного средства ветеринарного назначения.

Подлинность данного сертификата может быть проверена в выдавшем его органе.

*This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of examination and assessment of the manufacturing process of the veterinary medicinal product.*

*The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*1* Настоящие требования соответствуют рекомендациям по надлежащей производственной практике Всемирной организации по охране здоровья животных(OIE).

*1  These requirements fulfill the GMP recommendations of OIE.*

Генеральный директор подпись/*signature*

М.П.