



СЕРТИФИКАТ ЗА ДОБРА ПРОИЗВОДСТВЕНА ПРАКТИКА
CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER
№ BG/GMP/2026/335

Част 1
Part 1

Издаден в резултат на извършена проверка на производител на лекарствени продукти съгласно чл. 111, ал. 5 от Директива 2001/83/ЕС и чл. 63, ал. 4 от Регламент (ЕС) № 536/2014.
Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC and Article 63(4) of Regulation (EU) No 536/2014.

Изпълнителна агенция по лекарствата на Република България удостоверява следното:
Bulgarian Drug Agency confirms the following:

Производителят:

„Беста Фармасютикълс“ ЕООД

The manufacturer:

Besta Pharmaceuticals Ltd.

Адрес на обекта:

бул. „Цариградско шосе“ № 425, Сграда 1, район Панчарево, София, България

Site address:

425, Tzarigradsko Shose Blvd., Building 1, Pancharevo district, Sofia, Bulgaria

бе проверен по националната програма за извършване на проверки във връзка с разрешение за производство BG/MIA-0522 издадено съгласно разпоредбите на чл. 40 от Директива 2001/83/ЕС, транспонирани в националното законодателство на Република България с чл. 146 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ).

has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation BG/MIA-0522 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC, transposed in the following national legislation: Art 146 of Medicinal Products for Human Use Act.

При последната проверка на дружеството, проведена на 03.10.2025 бе установено, че условията на производство са в съответствие с изискванията за добра производствена практика, посочени в Директива 2017/1572/ЕС/.

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on 03.10.2025, it is considered that it complies with the the principles and guidelines of Good Manufacturing Practice laid down in Directive (EU) 2017/1572.

Настоящият сертификат отразява условията на мястото за производство по време на проверката, посочена по-горе и не трябва да се счита, че отразява действителното състояние на производителя, ако са изминали повече от три години от датата на проверката. Въпреки това, този срок на валидност може да бъде намален или удължен чрез използване принципите на управление на риска, което се посочва в полето „Ограничения или забележки“.

Актуализации на „Ограничения или забележки“ могат да бъдат идентифицирани чрез уебсайта EudraGMDP (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>).

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

Updates to restrictions or clarifying remarks can be identified through the EudraGMDP website (<http://eudragmdp.ema.europa.eu/>).

Сертификатът е валиден само, когато е представен с всички страници и двете Части 1 и 2.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

Истинността на този сертификат може да бъде проверена в EudraGMP. Ако не е въведен, Моля свържете се с издаващия орган.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

Част 2
Part 2

- Лекарствени продукти за хуманна употреба/*Human medicinal products*
 Лекарствени продукти предназначени за клинично изпитване/*Human Investigational medicinal products*

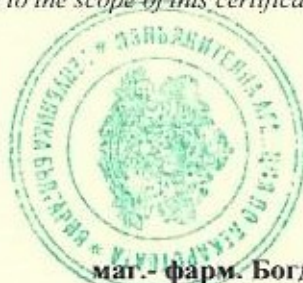
1. ПРОИЗВОДСТВЕНИ ДЕЙНОСТИ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ/MANUFACTURING OPERATIONS – MEDICINAL PRODUCTS

1.1	Стерилни продукти/<i>Sterile products</i>
	1.1.3. Сертифициране на партиди / <i>Batch certification</i>
1.2.	Нестерилни продукти/ <i>Non-sterile products</i>
	1.2.2. Сертифициране на партиди / <i>Batch certification</i>
1.5.	Опаковане/<i>Packaging</i>
	1.5.2 Вторично опаковане - вторично опаковане/преопаковане – етикетиране, поставяне на нова листовака и вторична опаковка на лекарствени продукти от паралелен внос/дистрибуция / <i>Secondary packaging – secondary packing/repacking – labelling, putting in new leaflet and secondary pack of medicinal products of parallel import/distribution</i>

1. ПРОИЗВОДСТВЕНИ ДЕЙНОСТИ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛИНИЧНО ИЗПИТВАНЕ/MANUFACTURING OPERATIONS OF INVESTIGATIONAL MEDICINAL PRODUCTS

1.1	Стерилни продукти/<i>Sterile products</i>
	1.1.3. Сертифициране на партиди / <i>Batch certification</i>
1.2.	Нестерилни продукти/ <i>Non-sterile products</i>
	1.2.2. Сертифициране на партиди / <i>Batch certification</i>
1.5.	Опаковане/<i>Packaging</i>
	1.5.2 Вторично опаковане - вторично опаковане/преопаковане – етикетиране, поставяне на нова листовака и вторична опаковка на лекарствени продукти от паралелен внос/дистрибуция / <i>Secondary packaging – secondary packing/repacking – labelling, putting in new leaflet and secondary pack of medicinal products of parallel import/distribution.</i>

Ограничения или забележки, имащи връзка с обхвата на този сертификат: Няма
Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate: None



21/01/2026

маг.- фарм. Богдан Кирилов
Bogdan Kirilov, MScPharm, MPH
Изпълнителен Директор
Executive Director
Изпълнителна агенция по лекарствата
Bulgarian Drug Agency