

Изх. № 03-01- 495      Дата 19.05.2009 г.

До  
**КОМИСИЯ ЗА ФИНАНСОВ НАДЗОР  
УПРАВЛЕНИЕ “НАДЗОР НА  
ИНВЕСТИЦИОННАТА ДЕЙНОСТ”  
УЛ. “ШАР ПЛАНИНА” № 33  
ГР. СОФИЯ**

**Копие: “БЪЛГАРСКА ФОНДОВА  
БОРСА-СОФИЯ” АД  
УЛ. “ТРИ УШИ” № 10  
ГР. СОФИЯ**

#### **УВЕДОМЛЕНИЕ**

От **РОСЕН ПЕНЕВ ГЕОРГИЕВ ЕГН**  
4208317568 – изпълнителен  
директор на **“БЪЛГАРСКА РОЗА  
СЕВТОПОЛИС” АД** гр. Казанлък  
със седалище и адрес на управление  
:гр.Казанлък ул.” 23-ти пехотен  
Шипченски полк “ 110, инд.№ BG  
123007916, инд.№ по ДДС 123007916  
вписано в том I АД,р-р1, стр.38 на  
Търговския регистър на  
Старозагорския окръжен съд въз  
основа на решение по фирмено дело  
2803/95 г.

Относно : **Разрешение за  
производство на лекарствени  
продукти**  
№Р-I-20-001 от 15 декември 2008 г. -  
основно

№Р-I-20-002 от 01 април 2009 г. –  
актуализирано

**Сертификат за Добра  
производствена практика (GMP-  
сертификат):**

№BG/GMP/2009/007 от 13 май 2009 г.

#### **УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

Фирма “Българска роза – Севтополис” АД извършва производството на нестерилни лекарствени продукти (таблетки и твърди капсули) и активни вещества за хуманната медицина.

Фармацевтични дейности, извършвани във фирмата са лицензирани съгласно националното законодателство: от 2001 г. фирмата притежава Разрешение за производство на нестерилни твърди дозирани лекарствени форми, а от 2004 г. – и за производство на активни лекарствени вещества.

В резултат на развитие на функциониращата в предприятието Система по управление на качеството въз основа на Добрата Производствена Практика (GMP) и обширна инвестиционна политика, на 15 декември 2008 г. фирмата получава **Разрешение за производство №Р-І-20-001 във формата на Европейския Съюз, актуализирано на 01.04.2009 г.** след въвеждане на ново оборудване в цех "Твърди лекарствени форми".

Всички лекарствени продукти и активни вещества, произведени от предприятието, са включени в Разрешението за производство.

Високият стандарт на предприятието се потвърждава чрез **получаване на 13 май 2009 г. на сертификат за Добра производствена практика (GMP-сертификат)**

**№BG/GMP/2009/007, удостоверяващ, че производството лекарствените продукти и на активните вещества в "Българска роза Севтополис" АД се извършва в съответствие със стандартите на Добрата производствена практика на лекарства, залегнали в европейската Директива 2003/94/ЕС.**

С уважение

  
инж. Росен Георгиев  
Изпълнителен директор

