



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 004/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан Республиканскому производственному унитарному предприятию «АКАДЕМФАРМ»
Республика Беларусь, 220141, г. Минск, ул. академика В.Ф. Купревича, д. 5,
к. 3

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:
Республика Беларусь, 220141, г. Минск, ул. академика В.Ф. Купревича, д. 5,
к. 3 / к. 4

и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственном участке:

цех по производству лекарственных средств
в лекарственной форме: капсулы, таблетки

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6 (ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи
7 октября 2015 г.

Действителен до
7 октября 2018 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь



В.И.Жарко



№ 0000009



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

Приложение
к сертификату
соответствия производства
лекарственного средства
требованиям Надлежащей
производственной практики (GMP)

№ 004/2015/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств.

Твердые лекарственные формы:

- капсулы твердые желатиновые;
- таблетки;
- таблетки покрытые оболочкой.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-praktika/>



№ 0000010