



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

### соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 010/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан Республиканскому унитарному производственному предприятию «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»  
220007, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Гродненская область, г. Скидель, ул. Кизевича, 50

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

производство лекарственных средств в форме таблеток и капсул (цех № 17)

в лекарственных формах: капсулы твердые, таблетки без оболочки, таблетки, покрытые оболочкой

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  
18 декабря 2015 г.

Действителен до  
18 декабря 2018 г.

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь

В.И. Жарко



№ 0000024





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 010/2015/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

капсулы твердые;

таблетки без оболочки;

таблетки, покрытые оболочкой.

Реестр сертификатов  
[http://minzdrav.gov.by/ru/dlya\\_spetsialistov/lekarstvennaya\\_poitika](http://minzdrav.gov.by/ru/dlya_spetsialistov/lekarstvennaya_poitika)



№ 000025