



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

соответствия производства  
лекарственного средства требованиям  
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 014/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан иностранному производственному  
унитарному предприятию "Мед-интерпласт"  
222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204,  
Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству  
лекарственных средств по адресу:  
Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124/2-1, 124/2-3,  
Республика Беларусь

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

промышленного производства нестерильных твердых  
лекарственных средств  
в лекарственных формах: порошки, гранулы, таблетки, капсулы

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  
28 декабря 2015 г.

Действителен до  
28 декабря 2018 г.

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь

В.И. Жарко



№ 0000030



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 014/2015/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных твердых лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

гранулы для приготовления раствора для приема внутрь,  
капсулы,  
порошок для приготовления раствора для внутреннего  
применения,  
порошок для приготовления суспензии для внутреннего  
применения,  
таблетки,  
таблетки покрытые оболочкой,  
таблетки жевательные.



№ 000031