



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 040/2017/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:

г. Минск, ул. Маяковского, 1, Республика Беларусь

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

производства готовых лекарственных форм цеха №12

в лекарственных формах: лиофилизат для приготовления раствора
для инъекций

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
03 февраля 2017 г.

Действителен до
03 февраля 2020 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000096



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 040/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.

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



№ 000097