



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 078/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан Государственному научному учреждению "Институт физико-органической химии Национальной академии наук Беларуси"

220072, г. Минск, ул. Сурганова, 13, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

г. Минск, ул. Сурганова, 13, Республика Беларусь

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

производства фармацевтических субстанций и лекарственных средств

в лекарственных формах: субстанция, капсулы

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2017 г. № 64 (ТКП 030-2017 (33050) «Надлежащая производственная практика»)

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

Дата выдачи
29 июня 2018 г.

Заместитель Министра
здравоохранения Республики
Беларусь



Действителен до
29 июня 2021 г.

В.Д. Шило

GMP

№ 0000205



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 078/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство фармацевтических субстанций
субстанции.

Производство нестерильных твердых лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:
капсулы.

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



№ 0000206