



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 091/2018/GMP

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

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

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

**производства лекарственных средств в твердых желатиновых капсулах и в таблетках
в лекарственной форме: капсулы, таблетки**

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
07 октября 2018 г.**

**Действителен до
07 октября 2021 г.**

**Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь**



В.Д. Шило



№ 0000236



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 091/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

капсулы;

таблетки;

таблетки, покрытые оболочкой.

Фасовка и упаковка нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

таблетки;

таблетки, покрытые оболочкой.



№ 0000242