



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 092/2018/GMP

**Настоящий сертификат выдан Открытому акционерному обществу
«Бобруйский завод биотехнологий»
213800, Могилёвская область, г. Бобруйск, ул. Чехова, 54, Республика
Беларусь**

**осуществляющему деятельность по промышленному производству
лекарственных средств по адресу:
Могилёвская область, г. Бобруйск, ул. Чехова, 54, Республика Беларусь**

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

**производства лекарственных средств
в лекарственной форме: раствор для наружного применения**

**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
12 октября 2018 г.**

**Действителен до
12 октября 2021 г.**

**Заместитель Министра
здравоохранения Республики
Беларусь**



В.Д. Шило



№ 0000238



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 092/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство спиртосодержащих лекарственных средств.

Жидкие лекарственные формы:
растворы для наружного применения.

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



№ 0000239