



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 138/2020/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 адресам:

г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/11 (Отделение № 1); ул. Фабрициуса, 30 (Отделение № 2); Бетонный проезд, 7/1, 7/6, 7/12, Республика Беларусь и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственном участке

по производству мазей, кремов и гелей (экспериментально-производственный цех)

в лекарственных формах: гели, кремы, мази

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
23 января 2020 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
23 января 2023 г.

В.Д. Шило



№ 0000350



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 138/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Мягкие лекарственные формы:

- гели для наружного применения;
- кремы для наружного применения;
- мази для наружного и местного применения;
- мази назальные.

Реестр сертификатов
(<http://minzdrav.gov.by/ru/dly-sposialnoy-lekaystvennaya-politika>)



№ 0000351