



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 140/2020/GMP

**Настоящий сертификат выдан производственному
республиканскому унитарному предприятию "Минскинтеркапс"
220075, г. Минск, ул. Инженерная, 26, Республика Беларусь**

осуществляющему деятельность по промышленному производству
лекарственных средств по адресу:

г. Минск, ул. Инженерная, 26, Республика Беларусь

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

**производственного корпуса № 1 по производству лекарственных
средств в мягких желатиновых капсулах (МЖК), в твердых
желатиновых капсулах (ТЖК), фасовке и упаковке таблеток
в лекарственных формах: 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
28 февраля 2020 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
28 февраля 2023 г.

В.Д. Шило



№ 0000357



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№140/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:
капсулы.

Производство нестерильных лекарственных средств (упаковывание в первичную и вторичную упаковку)

Твердые лекарственные формы:
таблетки;
таблетки, покрытые оболочкой.

Реестр Сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/dlya-metsnistu/lekarstvennaya-praktika/index.php>



№ 0000358