



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 023/2016/GMP

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

осуществляющему деятельность по промышленному производству
лекарственных средств по адресу:
г. Минск, ул. Инженерная, 26/3

и является подтверждением того, что производство лекарственных
средств на производственных участках

производственного корпуса № 2 по производству лекарственных
средств в мягких желатиновых капсулах (МЖК) и твердых
желатиновых капсулах (ТЖК)
в лекарственных формах: капсулы

соответствует требованиям Надлежащей производственной
практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства
здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6
(ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

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

Дата выдачи
01 июня 2016 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до
01 июня 2019 г.

В.И. Жарко



№ 0000048



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 023/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:
капсулы.

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



№ 0000049