



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 026/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан учебно-научно-производственному республиканскому унитарному предприятию "Унитехпром БГУ" 220045, г. Минск, ул. Курчатова-1, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству фармацевтических субстанций и лекарственных средств по адресу: г. Минск, ул. Курчатова, 1а, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство фармацевтических субстанций и (или) лекарственных средств на производственных участках:

по производству фармацевтических субстанций и лекарственных средств противоопухолевого действия

по производству фармацевтической субстанции кардиотропного действия Нитаргал

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
27 июля 2016 г.

Действителен до
27 июля 2019 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь

В.И. Жарко



№ 0000058



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 026/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство фармацевтических субстанций
Фармацевтическая субстанция.

Производство стерильных лекарственных средств
Салфетки.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-specialistov/lekarstvennaya-praktika>



№ 0000059