



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 031/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан открытому акционерному обществу "Борисовский завод медицинских препаратов" 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

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

производства антибиотиков в таблетках и капсулах (участок №3 цеха № 3)

в лекарственных формах: таблетки, 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  
05 сентября 2016 г.

Действителен до  
05 сентября 2019 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000073



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 031/2016/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

таблетки, покрытые оболочкой,  
таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой,  
капсулы твердые желатиновые.

Реестр сертификатов  
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spezialistov/lekarstvennaya-poslika>



№ 0000074