



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

**№ 050/2017/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 мягких лекарственных форм (цех № 2)  
в лекарственной форме: гели, кремы, линименты, мази

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  
07 июля 2017 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



Действителен до  
07 июля 2020 г.

В.Д. Шило



№ 0000118



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 050/2017/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Мягкая лекарственная форма:

- гель для наружного применения;
- гель стоматологический;
- крем для наружного применения;
- линимент для наружного применения;
- мазь для наружного применения;
- мазь ректальная.

Реестр Сертификатов

<http://minzdrav.gov.by/ru/ru/specialistov/lekarstvennaya-ponilka/>



№ 0000119