



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 055/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан закрытому акционерному обществу «БелАсептика»

223043, Минская область, Минский р-н, деревня Цнянка, военный городок 137 «А», административное здание ЗАО «БелАсептика», комната 7, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, Минский р-н, деревня Цнянка, военный городок 137 «А», здание производственного корпуса антисептиков, Республика Беларусь

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

по производству антисептических лекарственных средств в виде жидких лекарственных средств для наружного применения

в лекарственной форме: раствор для наружного применения

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
18 сентября 2017 г.

Действителен до
18 сентября 2020 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000136



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 055/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Жидкая лекарственная форма:
растворы для наружного применения.

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



№ 0000137