



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 056/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан открытому акционерному обществу
«Несвижский завод медицинских препаратов»
222603, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская, 1,
Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству
лекарственных средств по адресу:
Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская, 1,
Республика Беларусь

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

по производству инфузионных и инъекционных растворов в бутылках
стеклянных (цех медицинских препаратов и другой продукции)

в лекарственной форме: раствор для внутрикоронарного введения,
раствор для инфузий, раствор для инъекций, 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
В.Д. Шило



№ 0000134



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 056/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

растворы для внутрикoronарного введения,
растворы для инфузий,
растворы для инъекций,
растворы для наружного применения.

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



№ 0000135