



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 061/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан Республиканскому унитарному производственному предприятию «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ» 220007, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

г. Минск, ул. Маяковского, 1/1, Бетонный проезд, 7, Республика Беларусь

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

производства жидких стерильных лекарственных средств во флаконах и ампулах (цех № 5)

в лекарственных формах: капли глазные, растворы для инъекций, суспензии для инъекций

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2017 г. № 64 (ТКП 030-2017 (33050) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

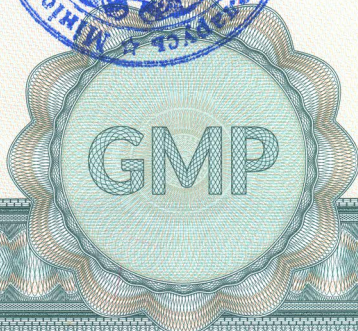
Дата выдачи
31 января 2018 г.

Действителен до
31 января 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д.Шило



№ 0000156



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 061/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

капли глазные,
растворы для инъекций,
растворы для внутривенного и подкожного введения,
растворы для внутримышечного и подкожного введения,
суспензии для инъекций,
суспензии для подкожного введения.



№ 0000157