



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 068/2018/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, пер. Фабрициуса, 3, 3/6, ул. Фабрициуса, 30, Бетонный проезд, 7, Республика Беларусь

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

стерильной рассыпки антибиотиков (цех № 4)
в лекарственных формах: порошки

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
13 марта 2018 г.

Действителен до
13 марта 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000176



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 068/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

- порошки для приготовления растворов для внутривенного и внутримышечного введения;
- порошки для приготовления растворов для инъекций.

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



№ 0000177