



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 069/2018/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:

производства лекарственных средств в форме таблеток и капсул (цех № 4)

в лекарственных формах: капсулы, таблетки

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.

Дата продления срока действия

12 марта 2021 г.

Заместитель Министра –  
Главный государственный  
санитарный врач  
Республики Беларусь

Действителен до

11 июля 2021 г.



А.А. Тарасенко



№ 0000435





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 069/2018/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

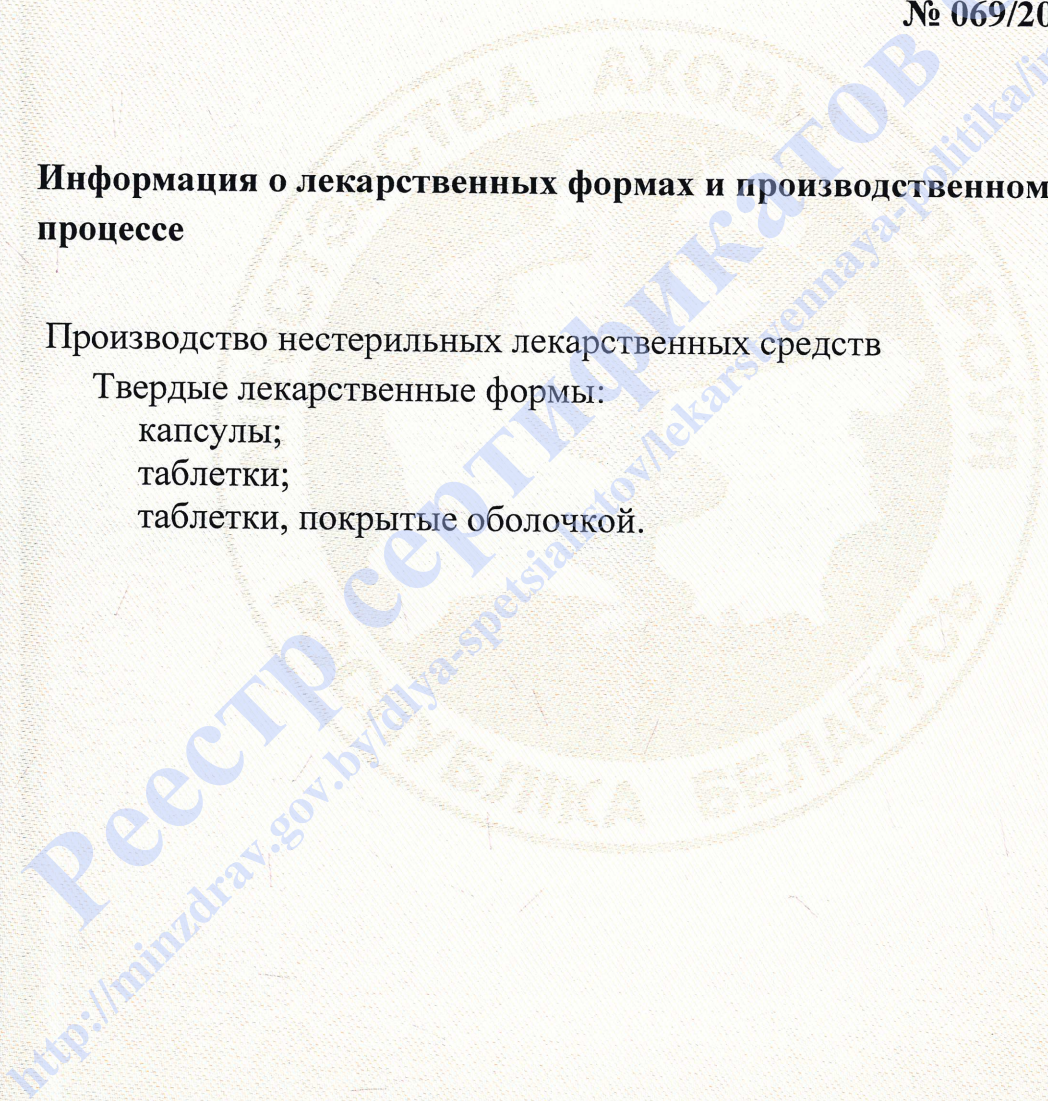
Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

капсулы;

таблетки;

таблетки, покрытые оболочкой.



№ 0000436