



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 096/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан открытому акционерному обществу "Борисовский завод медицинских препаратов" 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

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

производства растворов для наружного применения в ампулах и флаконах (участок № 7 цеха № 1)

в лекарственной форме: растворы для наружного применения

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»)

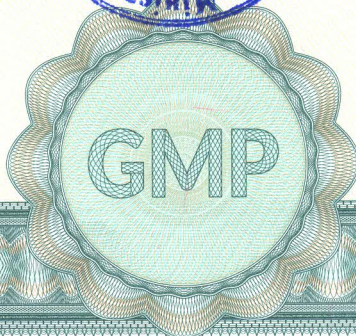
Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи
12 октября 2018 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до
12 октября 2021 г.

В.Д. Шило



№ 0000251



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 096/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:
растворы для наружного применения.

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



№ 0000252