



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 108/2018/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 растворов в контейнерах полимерных
(цех медицинских препаратов и другой продукции)

в лекарственной форме: растворы для инфузий, 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
28 декабря 2018 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до
28 декабря 2021 г.

В.Д. Шило



№ 0000280



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 108/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

растворы для инфузий,

растворы для наружного применения.

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



№ 0000281