



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
**соответствия производства**  
**лекарственного средства требованиям**  
**Надлежащей производственной практики (GMP)**  
**№ 113/2019/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, 1/1, 1/3, 1/4, 1/5, 1/6, Бетонный проезд, 7, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство фармацевтических субстанций, получаемых из сырья животного происхождения на производственных участках:

участок № 1 по производству и химической очистке субстанций, участок № 2 по производству субстанций (цех № 21)

в лекарственных формах: субстанции

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  
20 февраля 2019 г.

Действителен до  
20 февраля 2022 г.

Заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000290





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 113/2019/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство фармацевтических субстанций, получаемых из  
сырья животного происхождения  
субстанции.

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



№ 0000291