



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 123/2019/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:

Гродненская область, г. Лида, ул. Качана, 19, 19/8; г. Минск, Бетонный проезд, 7, пер. Фабрициуса, 3/6, Республика Беларусь

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

производства стерильно расфасованных антибиотиков во флаконах (цех № 18)

в лекарственной форме: порошки для приготовления растворов для инъекций и инфузий

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
31 июля 2019 г.

Действителен до
31 июля 2022 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000314



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 123/2019/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

порошки для приготовления растворов для инъекций и инфузий.

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



№ 0000315