



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 124/2019/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, 64/3, Республика Беларусь

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

производства антибиотиков в форме порошков для инъекций во флаконах (участки № 1 и № 2 цеха № 5)
в лекарственной форме: порошки для приготовления раствора 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.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
31 июля 2022 г.

В.Д. Шило



№ 0000316



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 124/2019/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердая лекарственная форма:

порошки для приготовления растворов для инъекций во флаконах;

порошки для приготовления растворов для внутривенного и внутримышечного введения во флаконах;

порошки для приготовления растворов для внутривенного введения во флаконах;

порошки для приготовления растворов для инфузий во флаконах.



№ 0000317