



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 126/2019/GMP

Настоящий сертификат выдан учебно-научно-производственному республиканскому унитарному предприятию "УНИТЕХПРОМ БГУ" 220045, г. Минск, ул. Академика Курчатова, 1, ком. 10, Республика Беларусь осуществляющему деятельность по промышленному производству фармацевтических субстанций и лекарственных средств по адресу: г. Минск, ул. Академика Курчатова, 1А-2, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство фармацевтических субстанций и (или) лекарственных средств на производственных участках:

по производству фармацевтических субстанций и лекарственных средств противоопухолевого действия в лекарственных формах: субстанция, салфетки

по производству фармацевтической субстанции кардиотропного действия Нитаргал в лекарственной форме: субстанция

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



№ 0000320



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 126/2019/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство фармацевтических субстанций
Фармацевтическая субстанция.

Производство стерильных лекарственных средств
Салфетки.

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



№ 0000321