



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 130/2019/GMP

Настоящий сертификат выдан открытому акционерному обществу "Несвижский завод медицинских препаратов" 222603, Минская область, Несвижский район, п. Альба, ул. Заводская, 1, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, Несвижский район, п. Альба, ул. Заводская, 1, Республика Беларусь

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

цех по производству инфузионных растворов в полиэтиленовой таре

в лекарственных формах: растворы для инфузий в полиэтиленовых бутылках, вода для инъекций

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
24 октября 2019 г.

Действителен до
24 октября 2022 г.

Первый заместитель Министра
здравоохранения Республики
Беларусь

Д.Л.Пиневиц



№ 0000328



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 130/2019/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

раствор для инфузий,
вода для инъекций.

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



№ 0000329