



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 143/2020/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. Лида, ул. Качана, 19, 19/3, 19/8, 27, Гродненская область, Республика Беларусь

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

производства жидких лекарственных средств цеха № 16 в лекарственных формах: нестерильные жидкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения: жидкости и растворы

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
17 марта 2020 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до
17 марта 2023 г.

В.Д. Шило



№ 0000363



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 143/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

2. Нестерильные лекарственные формы.

2.1. Жидкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения:

2.1.1. жидкости

2.1.5. растворы

GMP

№ 0000364