



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 145/2020/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, 64/11, 64а, ул. Строителей, 24/3

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

производства растворов для инъекций в ампулах шприцевого
наполнения (производственный участок № 11 цеха № 1)

в лекарственной форме: стерильные жидкие лекарственные формы:
концентраты, растворы малого объема

производства твердых лекарственных форм (цех № 4)

в лекарственной форме: нестерильные твердые лекарственные формы для
приема внутрь: капсулы, таблетки, таблетки, покрытые оболочкой

производства мягких лекарственных форм (участок № 2 и участок № 3
цеха № 2)

в лекарственной форме: нестерильные мягкие лекарственные формы для
наружного и (или) местного применения: гели, кремы, линименты, мази

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 апреля 2020 г.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач Республики Беларусь



Действителен до
17 апреля 2023 г.

Н.П. Жукова



№ 0000370



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 145/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

- 1 Стерильные лекарственные формы.
 - 1.1 Жидкие лекарственные формы:
 - 1.1.5 концентраты
 - 1.1.7 растворы малого объема (100 мл или менее)

Производство нестерильных лекарственных средств

- 2 Нестерильные лекарственные формы.
 - 2.2 Мягкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения:
 - 2.2.1 гели
 - 2.2.2 кремы
 - 2.2.3 линименты
 - 2.2.4 мази
 - 2.6 Твердые лекарственные формы для приема внутрь:
 - 2.6.3 капсулы
 - 2.6.11 таблетки
 - 2.6.12 таблетки, покрытые оболочкой



№ 0000372