

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
СООТВЕТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ  
ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/BY/0105-2021

Срок действия с 01.10.2021 по 30.09.2024

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

республиканского унитарного производственного предприятия «Белмедпрепараты»

(полное наименование производителя)

220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/6, 3/11, ул. Фабрициуса, 30, 220036,  
Бетонный проезд, 7/1, 7/6-2, 7/6-4, 7/12, 220006, ул. Маяковского, 1, 1/1, 1/5, 1/10,  
1/22 Республика Беларусь

(адрес производственной площадки)

на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 5 августа 2021 г. № 953 «О проведении инспектирования», приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь № 1419 от 10 ноября 2021 г. «О проведении инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической инспекции, последняя из которых была проведена с 27 сентября 2021 г. по 1 октября 2021 г., с 20 по 27 декабря 2021 г., считается, что данный фармацевтический производитель соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза.

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на дату проведения фармацевтической инспекции и по истечении 3 лет с даты проведения этой фармацевтической инспекции не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен или расширен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

Сертификат является действительным в случае представления всех его страниц (как основных листов, так и дополнительных листов).

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных Министерства здравоохранения Республики Беларусь, расположенной по адресу: <http://minzdrav.gov.by/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/index.php> (Реестр сертификатов GMP ЕАЭС).

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

000699

- |   |
|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> Лекарственные средства для медицинского применения<br><input type="checkbox"/> Ветеринарные лекарственные средства<br><input type="checkbox"/> Экспериментальные средства |
|---|

Производство и контроль качества I. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ - ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ

1. Стерильная продукция

1. Продукция, приготовленная асептическим путем (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- жидкие лекарственные формы большого объема
- жидкие лекарственные формы малого объема
- дисперсии
- лиофилизаты
- твердые лекарственные формы и имплантаты
- мягкие лекарственные формы
- прочая продукция

2. Продукция, подвергающаяся финишной стерилизации (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- жидкие лекарственные формы большого объема
- жидкие лекарственные формы малого объема
- твердые лекарственные формы и имплантаты
- мягкие лекарственные формы
- прочая продукция, лекарственные формы

3. Выпускающий контроль качества

2. Нестерильная продукция

1. Нестерильная продукция (операции обработки для следующих лекарственных форм):

- капсулы в твердой оболочке
- капсулы в мягкой оболочке
- жевательные лекарственные формы
- импрегнированные лекарственные формы
- жидкие лекарственные формы для наружного применения
- жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
- медицинские газы
- прочие твердые лекарственные формы
- препараты, находящиеся под давлением
- генераторы радионуклидов
- мягкие лекарственные формы
- свечи (суппозитории)
- таблетки
- трансдермальные пластыри
- устройства для интрауринального (внутриручкового) введения
- прочая продукция: субстанции

2. Выпускающий контроль качества

## 3. Биологическая лекарственная продукция

1. Биологическая лекарственная продукция:
- продукты крови
  - иммунологическая продукция
  - продукты на основе соматических клеток
  - генотерапевтические продукты
  - продукты тканевой инженерии
  - биотехнологическая продукция
  - продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
  - прочая продукция
2. Выпускающий контроль качества (перечень типов продукции):
- продукты крови
  - иммунологическая продукция
  - продукты на основе соматических клеток
  - генотерапевтические продукты
  - продукты тканевой инженерии
  - биотехнологическая продукция
  - продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
  - прочая продукция

## 4. Прочая продукция или производственная деятельность

1. Производство:
- растительной продукции
  - гомеопатической продукции
  - прочая продукция
2. Стерилизация активных веществ, вспомогательных веществ, готовой продукции:
- фильтрация
  - сухожаровая стерилизация
  - стерилизация паром
  - химическая стерилизация
  - стерилизация гамма-излучением
  - стерилизация электронным излучением.
3. Прочее
4. Первичная (внутренняя) упаковка:
- капсулы в твердой оболочке
  - капсулы в мягкой оболочке
  - жевательные лекарственные формы
  - импрегнированные лекарственные формы
  - жидкие лекарственные формы для наружного применения
  - жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
  - медицинские газы
  - прочие твердые лекарственные формы
  - препараты, находящиеся под давлением
  - генераторы радионуклидов
  - мягкие лекарственные формы
  - свечи (суппозитории)
  - таблетки
  - трансдермальные пластыри
  - устройства для интрауринального (внутрирубцового) введения

- прочая продукция, лекарственные формы
- 5. Вторичная (потребительская) упаковка
- 6. Выпускающий контроль качества
- 7. Микробиологическое тестирование: стерильность
- 8. Микробиологическое тестирование: нестерильность
- 9. Химическое (физическое) тестирование
- 10. Биологическое тестирование

## II. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРИ ИМПОРТЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПРОДУКЦИИ

- 1. Контроль качества импортируемой лекарственной продукции:
  - микробиологическое тестирование: стерильность
  - микробиологическое тестирование: нестерильность
  - химическое (физическое) тестирование
  - биологическое тестирование.
- 2. Выпускающий контроль (сертификация серий) импортируемой продукции
- Стерильная продукция:
  - продукция, приготовленная асептическим путем
  - продукция, подвергающаяся финишной стерилизации
- Нестерильная продукция
- Биологическая лекарственная продукция:
  - продукты крови
  - иммунологическая продукция
  - продукты на основе соматических клеток
  - генотерапевтические продукты
  - продукты тканевой инженерии
  - биотехнологическая продукция
  - продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека
  - прочая продукция
- 3. Прочая деятельность по импорту (ввозу):
  - площадка физического импорта (ввоза)
  - импорт промежуточного продукта, подвергающегося дальнейшей обработке
  - прочее

Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата:

- 1) Действие данного сертификата распространяется на промышленное производство лекарственных средств в цехе № 6:
    - Участок №1: отделение получения лекарственных препаратов и отделение упаковки, 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/5;
    - Участок №2: отделение получения лекарственных препаратов и отделение упаковки, 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22;
    - Участок №2: отделение получения лекарственных препаратов из растительного сырья, 220006 г. Минск, ул. Маяковского, 1/5.
  - I.2.1 капсулы твердые, таблетки, I.3.1 - участок №1: отделение получения лекарственных препаратов и отделение упаковки цеха № 6;
  - I.2.1 таблетки, I.3.1 - участок №2: отделение получения лекарственных препаратов и отделение упаковки цеха № 6;
  - I.2.1 таблетки, I.4.1 растительной продукции - участок №2: отделение получения лекарственных препаратов из растительного сырья цеха № 6.
- 2) Действие данного сертификата распространяется на промышленное производство лекарственных средств в цехе № 8:

– участок производства готовых лекарственных средств во флаконах, 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/1.

I.1.1. жидкие лекарственные формы малого объема, лиофилизаты, I.3.1. продукты, экстрагированные из животных источников или органов (тканей) человека – участок производства готовых лекарственных средств во флаконах цеха № 8.

Чередниченко Д.В.,  
заместитель Министра здравоохранения  
Республики Беларусь

Дата внесения изменений



02 АВГ 2022

Реестр сертификатов GMP  
<http://minzdrav.gov.by/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/index.php>