



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)

№ 214/2022/GMP

выдан по итогам проведения инспектирования в соответствии с Положением о порядке и условиях инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь подтверждает следующее:
проведено инспектирование

учебно-научно-производственного республиканского унитарного предприятия «УНИТЕХПРОМ БГУ»

(наименование производителя, производственной(ых) площадки(ок))

220045, г. Минск, ул. Академика Курчатова, 1А-2, Республика Беларусь;
тел.: +375172720926; e-mail: unitehprombgu@gmail.com

(место(а) нахождения, телефон, адрес электронной почты)

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 08 апреля 2022 г. № 465 «О проведении инспектирования».

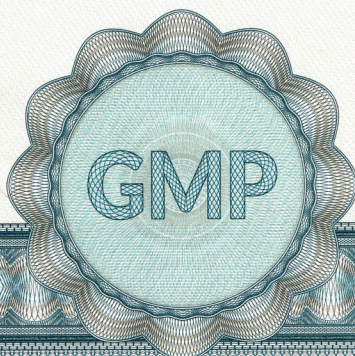
(указать основание)

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 23 по 25 мая 2022 г., установлено, что данный производитель лекарственных средств соответствует требованиям Надлежащей производственной практики.

Настоящий сертификат отражает статус производственной(ых) площадки(ок) на момент проведения инспектирования и по истечении 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. При определении срока, на который выдается сертификат, учитываются принципы управления рисками в соответствии с документами системы качества фарминспектората и отражаются в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата». Сертификат является действительным в случае представления как основных, так и дополнительных листов.

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить на официальном сайте Министерства здравоохранения Республики Беларусь в глобальной компьютерной сети Интернет.

Лист 1 из 3



№ 0000607



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
№ 214/2022/GMP

☒ Лекарственные препараты для медицинского применения	
☒ Фармацевтические субстанции	
☐ Ветеринарные лекарственные препараты	
☐ Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)	
Код	Наименование
Наименование вида производства, лекарственной формы	
1	Промышленное производство стерильных лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация
1.2	Лекарственные формы, подвергаемые финишной стерилизации
1.2.3	Твердые лекарственные формы
1.2.3.7	порошки
1.2.3.8	салфетки лекарственные рассасывающиеся
1.3	Выпускающий контроль
9	Промышленное производство лекарственных средств в части фасовки и (или) упаковки лекарственных средств и (или) фармацевтических субстанций и их оптовая реализация
9.1	вторичная упаковка лекарственных форм
9.9	Выпускающий контроль
12	Производство фармацевтических субстанций методом химического синтеза
12.1	производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции
12.3	солеобразование/очистка: перекристаллизация
16	Завершающие стадии производства фармацевтических субстанций

Лист 2 из 3



№ 0000610



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
№ 214/2022/GMP

16.1	стадии физической обработки: сушка, измельчение, просеивание
16.2	прочее: смешивание
Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: нет	

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

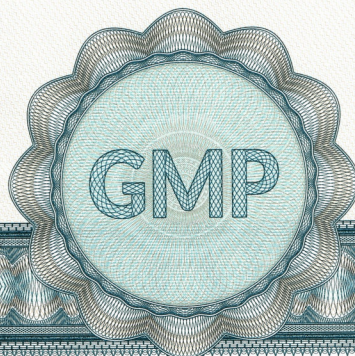


Д.В. Чередниченко

Дата подписания
27 июля 2022 г.

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

Лист 3 из 3



№ 0000619