



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 016/2015/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:

Гродненская обл., г. Лида, ул. Качана, 19, Республика Беларусь

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

производство лекарственных средств в форме порошков
(цех № 16)

в лекарственных формах: порошок для наружного применения,
порошок для внутреннего применения, гранулы

соответствует требованиям Надлежащей производственной
практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства
здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6
(ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе
представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи
23 декабря 2015 г.

Действителен до
23 декабря 2018 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь



В.И. Жарко



№ 0000028



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 016/2015/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

порошок для наружного применения,
порошок для внутреннего применения,
гранулы.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spezialistov/lekarstvennaya-poshika>



№ 000029