



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 017/2015/GMP

Настоящий сертификат выдан Открытому акционерному обществу «Борисовский завод медицинских препаратов» 222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

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

производства жидких фитохимических лекарственных средств (настоек), спиртовых растворов, сиропов (цех №2)

в лекарственных формах: капли для приема внутрь, настойка, раствор спиртовой для наружного применения, раствор масляный для наружного применения, масло, сироп

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
28 декабря 2015 г.

Действителен до
28 декабря 2018 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь

В.И. Жарко



№ 0000034



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 017/2015/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство жидких нестерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

капли для приема внутрь,
настойка,
раствор спиртовой для наружного применения,
раствор масляный для наружного применения,
масло,
масло для наружного применения,
масло для внутреннего применения,
раствор для местного и наружного применения,
сироп.



№ 000035