



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 043/2017/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:
г. Лида, ул. Качана, 19, 19/3, 27, Гродненская область, Республика Беларусь

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

производства жидких лекарственных средств цеха № 16
в лекарственных формах: раствор для наружного применения

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
16 марта 2017 г.

Действителен до
16 марта 2020 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000102



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 043/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:
раствор для наружного применения.

Реестр сертификатов
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialisto/lekarstvennaya-poditika>



№ 0000103