



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 079/2018/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. Минск, ул. Маяковского, 1, 1/1, Бетонный проезд, 7, Республика Беларусь

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

производства лекарственных средств в ампулах (цех № 8)

в лекарственных формах: растворы для инъекций, жидкость для инъекций

соответствует требованиям Надлежащей производственной практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2017 г. № 64 (ТКП 030-2017 (33050) «Надлежащая производственная практика»)

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

Дата выдачи
29 июня 2018 г.

Действителен до
29 июня 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения Республики
Беларусь

В.Д. Шило



№ 0000207



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 079/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:
жидкость для инъекций,
растворы для внутримышечного введения,
растворы для внутримышечного и внутривенного введения,
растворы для инъекций.

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



№ 0000208