



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 084/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан Частному производственно-торговому унитарному предприятию «Стимэнержи»
220075, г. Минск, ул. Инженерная, 7/2, ком. 4, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

г. Минск, ул. Сосновый Бор, 4, Республика Беларусь

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

вторичной упаковки лекарственных средств
в лекарственной форме: таблетки

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
31 июля 2018 г.

Действителен до
31 июля 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения Республики
Беларусь



В.Д. Шило
В.Д. Шило



№ 0000217



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 084/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств (упаковывание во вторичную упаковку)

Твердая лекарственная форма:
таблетки.

Реестр сертификатов GMP
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialisty/lekarstvennaya-praktika>



№ 0000218