



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

### соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 099/2018/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:

Гродненская обл., г. Лида, ул. Качана, 19, 19/3, Республика Беларусь

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

производства лекарственных средств в форме порошков  
(цех № 16)

в лекарственных формах: порошки, гранулы

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  
22 ноября 2018 г.

Заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь

Действителен до  
22 ноября 2021 г.



В. Д. Шило



№ 0000260





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 099/2018/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

- порошки для наружного применения;
- порошки для приготовления раствора для наружного применения;
- порошки для приготовления раствора для внутреннего применения;
- порошки для приготовления суспензии для внутреннего применения;
- гранулы.



№ 0000261