



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 100/2018/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, 1/5, Бетонный проезд, 7, пер. Фабрициуса, 3/6, Республика Беларусь

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

производство лекарственных средств в форме таблеток и капсул (цех № 6)

в лекарственных формах: капсулы, 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  
22 ноября 2018 г.

Действителен до  
22 ноября 2021 г.

Заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000262





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 100/2018/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

капсулы твердые,  
таблетки без оболочки,  
таблетки покрытые оболочкой.

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



№ 0000263