



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 137/2020/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, 7/6, 7/11, 7/12,
Республика Беларусь

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

производства лекарственных средств в преднаполненных
шприцах (цех № 5)

в лекарственных формах: растворы, суспензии

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
23 января 2020 г.

Действителен до
23 января 2023 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000348



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 137/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

растворы для инъекций;

суспензии для внутримышечного и подкожного введения.

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



№ 0000349