



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ
НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ (GMP)**

№ 235/2023/GMP

выдан по итогам проведения инспектирования в соответствии с Положением о порядке и условиях инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь подтверждает следующее:
проведено инспектирование

государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр онкологии и
(наименование производителя, производственной(ых) площадки(ок),
медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова»

223040, Республика Беларусь, Минская область, Минский р-н, Боровлянский с/с, 66/1,
место(а) нахождения, телефон, адрес электронной почты)

район аг. Лесной, телефон: +375 (17) 389 95 05, e-mail: oncobel@omr.by

на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11.07.2023
№ 1042 «Об организации инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 31.07.2023 по 02.08.2023, установлено, что данный производитель лекарственных средств соответствует требованиям Надлежащей производственной практики. Настоящий сертификат отражает статус производственной(ых) площадки(ок) на момент проведения инспектирования и по истечении 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. При определении срока, на который выдается сертификат, учитываются принципы управления рисками в соответствии с документами системы качества фарминспектората и отражаются в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата». Сертификат является действительным в случае представления как основных, так и дополнительных листов.

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить на официальном сайте Министерства здравоохранения Республики Беларусь в глобальной компьютерной сети Интернет.

Лист 1 из 2



№ 0000716



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

№ 235/2023/GMP

- Лекарственные препараты для медицинского применения
 Фармацевтические субстанции
 Ветеринарные лекарственные препараты
 Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)

Код	Наименование
	Наименование вида производства, лекарственной формы
6	Промышленное производство радиофармацевтических лекарственных средств и их оптовая реализация
6.1	Стерильные лекарственные формы
6.1.1	Жидкие лекарственные формы
6.1.1.2	растворы малого объема (100 мл или менее)
6.3	Выпускающий контроль
11	Контроль качества
11.3	химические (физические) испытания
Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата: нет	

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Ю.Л.Горбич

Дата подписания:
«24» ноября 2023 г.

Лист 2 из 2



№ 0000717