



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 015/2015/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, 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 твердые, таблетки без оболочки,  
таблетки покрытые оболочкой

соответствует требованиям Надлежащей производственной  
практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства  
здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6  
(ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе  
представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи  
23 декабря 2015 г.

Действителен до  
23 декабря 2018 г.

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь



В.И. Жарко



№ 000026





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 015/2015/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>



№ 000027