



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

**соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 029/2016/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 область, г. Лида, ул. Качана, 19/8, Республика Беларусь

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

производство стерильно расфасованных антибиотиков во флаконах (цех № 18)

в лекарственных формах: порошки для приготовления растворов для инъекций и инфузий


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
12 августа 2016 г.

Действителен до
12 августа 2019 г.

Министр здравоохранения
Республики Беларусь


В.И. Жарко



№ 000065



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 029/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

порошки для приготовления растворов для инъекций и инфузий

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



№ 000066