



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 030/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан открытому акционерному обществу "Борисовский завод медицинских препаратов" 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64/3, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственных участках:

производства антибиотиков в форме порошков для инъекций во флаконах (участки № 1 и № 2 цеха № 5)
в лекарственной форме: порошки для приготовления раствора для инъекций

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
05 сентября 2016 г.

Действителен до
05 сентября 2019 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000071



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 030/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Твердая лекарственная форма:

порошки для приготовления растворов для инъекций во флаконах

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



№ 0000072