



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 036/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан Республиканскому производственному унитарному предприятию "АКАДЕМФАРМ" ул. академика В.Ф.Купревича, д. 5, к. 3, 220141, г. Минск, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

ул. академика В.Ф.Купревича, д. 5, к. 3, 220141, г. Минск, Республика Беларусь

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

по производству твердых лекарственных средств в лекарственной форме: порошок для приготовления раствора для внутреннего применения

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
29 декабря 2016 г.

Действителен до
29 декабря 2019 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000088



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 036/2016/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

порошок для приготовления раствора для внутреннего применения.

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



№ 0000089