



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

соответствия производства  
лекарственного средства требованиям  
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 038/2017/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:

производства лекарственных средств в преднаполненных  
шприцах (цех № 5)

в лекарственных формах: раствор для инъекций, суспензия для  
внутримышечного и подкожного введения

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  
03 февраля 2017 г.

Действителен до  
03 февраля 2020 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000092





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 038/2017/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

раствор для инъекций;

суспензия для внутримышечного и подкожного введения.

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



№ 000093