



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 042/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан производственному республиканскому унитарному предприятию "Минскинтеркапс" 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 26, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:
г. Минск, ул. Инженерная, 26, Республика Беларусь

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

производственного корпуса № 1 по производству лекарственных средств в мягких желатиновых капсулах (МЖК)
в лекарственных формах: капсулы

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
28 февраля 2017 г.

Действителен до
28 февраля 2020 г.

Дата внесения изменений
4 октября 2018 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000240



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 042/2017/GMP

**Информация о лекарственных формах и производственном
процессе**

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:
капсулы.

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



№ 0000241