



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

### соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 048/2017/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 а, Республика Беларусь

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

производства твердых лекарственных форм (цех № 4)  
в лекарственной форме: капсулы, таблетки

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  
30 июня 2017 г.

Действителен до  
30 июня 2020 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д. Шило

GMP

№ 0000112





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 048/2017/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердая лекарственная форма:

- капсулы;
- капсулы пролонгированного действия;
- таблетки;
- таблетки с модифицированным высвобождением;
- таблетки, покрытые оболочкой;
- таблетки, покрытые оболочкой с модифицированным высвобождением;
- таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой;
- таблетки пролонгированного действия.



№ 0000113