



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 054/2017/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

по производству лекарственных средств в твердых желатиновых
капсулах (ТЖК) и упаковыванию таблеток (производственный
корпус № 1)

в лекарственных формах: 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
18 сентября 2017 г.

Действителен до
18 сентября 2020 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь

В.Д. Шило



№ 0000128



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 054/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердая лекарственная форма:
капсулы.

Производство нестерильных лекарственных средств (упаковывание)

Твердая лекарственная форма:
таблетки.

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



№ 0000129