



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 063/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан иностранному производственному унитарному предприятию "Мед-интерпласт"
222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204,
Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:
Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124/2-1, 124/2-3,
Республика Беларусь

и по контролю качества лекарственных средств по адресу:
г. Минск, ул. Инженерная, 18-3, Республика Беларусь

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

промышленного производства нестерильных твердых лекарственных средств
в лекарственных формах: порошки, таблетки, капсулы

соответствует требованиям **Надлежащей производственной практики (GMP)**, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2017 г. № 64 (ТКП 030-2017 (33050) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи
20 февраля 2018 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до
20 февраля 2021 г.

В.Д.Шило



№ 0000160



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 063/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных твердых лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:

капсулы,
порошок для приготовления раствора для внутреннего
применения,
порошок для приготовления суспензии для внутреннего
применения,
таблетки,
таблетки покрытые оболочкой,
таблетки жевательные.



№ 0000161