



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 066/2018/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, Республика Беларусь

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

производства растворов для инъекций в ампулах шприцевого наполнения (участок № 14 цеха № 1)

в лекарственной форме: раствор для инъекций

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
13 марта 2018 г.

Действителен до
13 марта 2021 г.

Заместитель Министра
здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000172



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 066/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств в ампулах
шприцевого наполнения

Жидкие лекарственные формы:
раствор для инъекций.

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



№ 0000173