



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 105/2018/GMP

Настоящий сертификат выдан Открытому акционерному обществу «Борисовский завод медицинских препаратов» 222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, Республика Беларусь

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

производства жидких фитохимических лекарственных средств (настоек), спиртовых растворов, сиропов (участок №1 цеха № 2) в лекарственных формах: капли для приема внутрь, настойки, растворы для наружного применения, масла, сиропы

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 декабря 2018 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
20 декабря 2021 г.

В.Д. Шило



№ 0000274



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 105/2018/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство жидких нестерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

капли для приема внутрь,
настойки,
растворы спиртовые для наружного применения,
растворы масляные для наружного применения,
масла,
масла для наружного применения,
масла для внутреннего применения,
растворы для наружного применения,
сиропы.



№ 0000275