



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)
№ 112/2019/GMP

Настоящий сертификат выдан Республиканскому унитарному производственному предприятию «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ» 220007, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:
г. Минск, ул. Маяковского, 1, 1/5, 1/22, Бетонный проезд, 7, пер. Фабрициуса, 3/6, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство лекарственных средств на производственных участках:

по производству готовых лекарственных средств в таблетках (цех № 3)

в лекарственных формах: таблетки

по производству таблеток из растительного сырья (цех № 3)

в лекарственных формах: таблетки, покрытые оболочкой

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 2019 г.

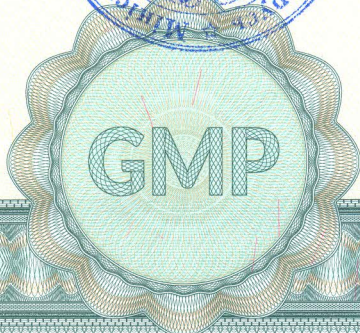
Дата внесения изменений
5 июня 2019 г.

Действителен до
20 февраля 2022 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



В.Д. Шило



№ 0000308



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 112/2019/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:
таблетки;
таблетки, покрытые оболочкой.

Реестр сертификатов
(<http://minzdrav.gov.by/tu/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-praktika/>)



№ 0000309