



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

### соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 117/2019/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, 26/3, Республика Беларусь

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

производственного корпуса № 2 по производству лекарственных средств в мягких желатиновых капсулах (МЖК) и твердых желатиновых капсулах (ТЖК), упаковке таблеток в лекарственных формах: капсулы, таблетки

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  
14 мая 2019 г.

Действителен до  
14 мая 2022 г.

Заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



В.Д.Шило



№ 0000298



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 117/2019/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство нестерильных лекарственных средств

Твердые лекарственные формы:  
капсулы.

Производство лекарственных средств (упаковывание во вторичную упаковку нестерильных лекарственных средств)

Твердые лекарственные формы:  
таблетки;  
таблетки, покрытые оболочкой.

Реестр Сертификатов  
(<http://minzdrav.gov.by/lekarstvennaya-praktika>)



№ 0000299