



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 118/2019/GMP

Настоящий сертификат выдан производственно-торговому
унитарному предприятию "ИНКРАСЛАВ"
223053, Минская область, Минский район, д. Боровляны, ул. 40 лет
Победы, 19, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству
лекарственных средств по адресу:
Минская область, Минский район, д. Боровляны, ул. 40 лет Победы,
19, Республика Беларусь

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

производства антисептических лекарственных средств
в лекарственных формах: раствор для наружного применения во
флаконах полимерных

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
24 мая 2019 г.

Действителен до
24 мая 2022 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь

В.Д.Шило



№ 0000302



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 118/2019/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство антисептических лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

раствор для наружного применения во флаконах полимерных.

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



№ 0000303