



КОПИЯ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства
лекарственного средства требованиям
Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 145/2020/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, 64/11, 64а, ул. Строителей, 24/3
и является подтверждением того, что производство лекарственных средств
на производственном участке

производства растворов для инъекций в ампулах шприцевого
наполнения (производственный участок № 11 цеха № 1)

в лекарственной форме: стерильные жидкие лекарственные формы:
концентраты, растворы малого объема

производства твердых лекарственных форм (цех № 4)

в лекарственной форме: нестерильные твердые лекарственные формы для
приема внутрь: капсулы, таблетки, таблетки, покрытые оболочкой

производства мягких лекарственных форм (участок № 2 и участок № 3
цеха № 2)

в лекарственной форме: нестерильные мягкие лекарственные формы для
наружного и (или) местного применения: гели, кремы, линименты, мази

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
17 апреля 2020 г.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач Республики Беларусь



Действителен до
17 апреля 2023 г.

Н.П. Жукова



№ 0000370

СМОТРИТЕ НА ОБОРОТЕ



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 145/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

- 1 Стерильные лекарственные формы.
- 1.1 Жидкие лекарственные формы:
 - 1.1.5 концентраты
 - 1.1.7 растворы малого объема (100 мл или менее)

Производство нестерильных лекарственных средств

- 2 Нестерильные лекарственные формы.
- 2.2 Мягкие лекарственные формы для наружного и (или) местного применения:
 - 2.2.1 гели
 - 2.2.2 кремы
 - 2.2.3 линименты
 - 2.2.4 мази
- 2.6 Твердые лекарственные формы для приема внутрь:
 - 2.6.3 капсулы
 - 2.6.11 таблетки
 - 2.6.12 таблетки, покрытые оболочкой



№ 0000372

Город Борисов Минской области, Республика Беларусь. Восемнадцатое января две тысячи двадцать первого года.

Я, Шманай Жанна Валентиновна, нотариус Минского областного нотариального округа (свидетельство на осуществление нотариальной деятельности № 658, выданное Министерством юстиции Республики Беларусь 19.05.2014 г.), свидетельствую верность этой копии с подлинником документа. В последнем подчисток, приписок, зачеркнутых слов, иных неоговоренных исправлений или каких-либо особенностей не имеется.

Зарегистрировано в реестре за № 11- 82.

Взыскано нотариального тарифа 14 рублей 50 копеек.

Нотариус



Всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью
на двух листах.

Нотариус

