



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**СЕРТИФИКАТ**  
**соответствия производства**  
**лекарственного средства требованиям**  
**Надлежащей производственной практики (GMP)**  
**№ 116/2019/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, Республика Беларусь

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

**производства растворов для инъекций в ампулах шприцевого наполнения (участок № 10 цеха № 1)**

**в лекарственной форме: растворы для инъекций, концентраты для приготовления растворов для инфузий**

**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  
26 апреля 2019 г.

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Республики Беларусь



Действителен до  
26 апреля 2022 г.

В.Д. Шило



№ 0000296





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 116/2019/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

- растворы для инъекций;
- растворы для внутривенного введения;
- растворы для внутримышечного введения;
- растворы для внутривенного и внутримышечного введения;
- концентраты для приготовления растворов для инфузий.



№ 0000297