



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 019/2016/GMP

Настоящий сертификат выдан Государственному учреждению  
"Республиканский научно-практический центр трансфузиологии  
и медицинских биотехнологий"

220053, г. Минск, Долгиновский тракт, 160, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству  
лекарственного средства по адресу:

г. Минск, Долгиновский тракт, 160, Республика Беларусь

и является подтверждением того, что производство  
лекарственного средства в форме фармацевтической субстанции  
плазма человеческая для фракционирования на производственном  
участке

отделения заготовки крови и ее компонентов, заготовки плазмы  
человеческой для фракционирования

соответствует требованиям Надлежащей производственной  
практики (GMP), утвержденной постановлением Министерства  
здравоохранения Республики Беларусь от 17 января 2013 г. № 6  
(ТКП 030-2013 (02040) «Надлежащая производственная практика»)

Информация о лекарственном средстве и производственном процессе  
представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи  
29 января 2016 г.

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь

Действителен до  
29 января 2019 г.

В.И. Жарко



№ 0000040





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 019/2016/GMP

### Информация о лекарственном средстве и производственном процессе

Производство лекарственного средства в форме фармацевтической субстанции

Фармацевтическая субстанция:  
плазма человеческая для фракционирования.

Реестр сертификатов  
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-sptzialistov/lekarstvennaya-podtika>



№ 0000041