



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 134/2020/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, корп. 1, корп. 2, корп. 3, корп. 4,  
Республика Беларусь

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

лаборатории экспериментального производства отдела  
производства медицинских изделий с лабораторией ИЛА-  
типирования тканей и органов

в лекарственной форме: растворы для местного применения  
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 лекарственном средстве и производственном процессе  
представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи  
4 января 2020 г.

Заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



Действителен до  
4 января 2023 г.

В.Д. Шило



№ 0000342



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 134/2020/GMP

### Информация о лекарственном средстве и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

растворы для местного применения.

Реестр сертификатов  
<http://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spezialisty/lekarstvennaya-praktika>



№ 0000343