



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 142/2020/GMP

Настоящий сертификат выдан Иностранному производственно-торговому унитарному предприятию "Реб-Фарма"
223216, Минская область, Червенский район, г.п. Смиловичи, ул. Садовая, 1,
Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

Минская область, Червенский район, г.п. Смиловичи, ул. Садовая, 1, Республика Беларусь

и по контролю качества лекарственных средств по адресу:

Минская область, Червенский район, г.п. Смиловичи, ул. Горького, 38, Республика Беларусь

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

цеха вторичной упаковки

в лекарственных формах: капли глазные, концентраты для приготовления раствора для инфузий, лиофилизаты для приготовления раствора для инъекций, порошки для ингаляций, порошки для приготовления раствора для инъекций, порошки для приготовления раствора для внутреннего применения, порошки для приготовления суспензии для приема внутрь, суспензии для инъекций, растворы для инъекций, растворы для инфузий, спреи назальные, капсулы, таблетки

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
28 февраля 2020 г.

Заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Действителен до
28 февраля 2023 г.

В.Д. Шило



№ 0000361



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 142/2020/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство лекарственных средств (упаковывание во вторичную упаковку)

Жидкие лекарственные формы:

капли глазные;
концентраты для приготовления раствора для инфузий;
растворы для инъекций;
растворы для инфузий;
спреи назальные;
суспензии для инъекций.

Твердые лекарственные формы:

капсулы;
лиофилизаты для приготовления раствора для инъекций;
таблетки;
порошки для ингаляций в капсулах,
порошки для приготовления раствора для инъекций;
порошки для приготовления раствора для внутреннего
применения;
порошки для приготовления суспензии для приема внутрь.



№ 0000362