



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

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

№ 041/2017/GMP

Настоящий сертификат выдан Иностранному производственно-торговому унитарному предприятию "Реб-Фарма"

223216, Минская область, Червенский район, г.п. Смилевичи, ул. Садовая, 1, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:

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

и по контролю качества лекарственных средств по адресу:

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

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

цех вторичной упаковки (упаковывание во вторичную упаковку)

в лекарственных формах: капли глазные, концентрат для приготовления раствора для инфузий, лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, порошок для ингаляций, порошок для приготовления раствора для инъекций, порошок для приготовления раствора для внутреннего применения, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, суспензия для инъекций, раствор для инъекций, раствор для инфузий, спрей назальный, капсулы, таблетки

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 лекарственных формах и производственном процессе представлена в приложении к настоящему сертификату.

Дата выдачи

28 февраля 2017 г.

Дата внесения изменений

22 мая 2018 г.

Заместитель

Министра здравоохранения
Республики Беларусь

Действителен до

28 февраля 2020 г.



В.Д. Шило



№ 0000187



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 041/2017/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.



№ 0000188