



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

СООТВЕТСТВИЯ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ
ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

№ GMP/EAEU/BY/00497-2026

Срок действия с 6 марта 2026 г. по 5 марта 2029 г.

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции в соответствии с Правилами проведения фармацевтических инспекций, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 83.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(полное и сокращенное наименования уполномоченного органа)

подтверждает следующее:

проведена фармацевтическая инспекция

иностранного производственно-торгового унитарного предприятия «Риб-Фарма»

(полное наименование производителя)

Республика Беларусь, Минская обл., Червенский р-н, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи,
ул. Садовая, д. 1, №6

(адрес производственной площадки)

на основании:

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2025 г. № 1468 «Об организации инспектирования».

На основании сведений, полученных при проведении инспектирования, последнее из которых было проведено с 2 марта 2026 г. по 6 марта 2026 г., установлено, что данное фармацевтическое производство соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, эквивалентных Принципам и Руководству Европейского союза по надлежащей производственной практике лекарственных средств для медицинского и ветеринарного применения и принципам Системы сотрудничества фармацевтических инспекций (PIC/S).

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на момент проведения фармацевтической инспекции и по истечении более 3 лет от даты последнего дня последнего инспектирования не может считаться документом, свидетельствующим о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

Сертификат является действительным в случае представления всех его листов (как основных листов, так и дополнительных листов).

Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных Министерства здравоохранения Республики Беларусь, расположенной по адресу: <https://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/farmatsevticheskiy-inspektorat-ministerstva-zdravookhraneniya/index.php> (Реестр сертификатов GMP ЕАЭС).

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

№ GMP/EAEU/BY/00497-2026

<input checked="" type="checkbox"/> Лекарственные средства для медицинского применения	
<input type="checkbox"/> Лекарственные препараты для клинических исследований (испытаний)	
Код	Наименование
1. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ОПЕРАЦИИ – ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПРОДУКЦИЯ	
1.1	Стерильная продукция
	1.1.3. Выпускающий контроль качества (выпуск серии)
1.2	Нестерильная продукция
	1.2.1. Нестерильная продукция (технологические операции для получения следующих лекарственных форм):
	1.2.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения
	1.2.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
	1.2.1.9. Препараты, находящиеся под давлением
	1.2.2. Выпускающий контроль качества (сертификация серии)
1.4	Прочая лекарственная продукция или производственная деятельность
	1.4.3. Прочее: контроль качества: Минская обл., Червенский р-н, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи, ул. М.Горького, д. 38; выпускающий контроль (сертификация серии): Минская обл., Червенский р-н, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи, ул. Садовая, д. 1; хранение материалов и продукции: Минская обл., Червенский р-н, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи, ул. Садовая, д. 1, 1/6.
1.5	Упаковка
	1.5.1. Первичная упаковка:
	1.5.1.5. Жидкие лекарственные формы для наружного применения
	1.5.1.6. Жидкие лекарственные формы для внутреннего применения
	1.5.1.9. Препараты, находящиеся под давлением
	1.5.2. Вторичная упаковка
1.6	Контроль качества
	1.6.3. Химические (физические) испытания
<p>Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения сертификата:</p> <p>действие данного сертификата распространяется на:</p> <ul style="list-style-type: none"> - цех вторичной упаковки, расположенный по адресу: Минская обл., Червенский р-н, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи, ул. Садовая, д. 1; - цех по производству аэрозолей и жидких нестерильных лекарственных форм, расположенный по адресу: Минская обл., Червенский р-н, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи, ул. Садовая, д. 1/6. <p>1.5.2. – цех вторичной упаковки;</p>	

№ GMP/EAEU/BY/00497-2026

1.2.1.5., 1.2.1.6., 1.2.1.9., 1.5.1.5., 1.5.1.6., 1.5.1.9., 1.5.2. – цех по производству аэрозолей и жидких нестерильных лекарственных форм.

Старовойтов А.Г.,
заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь

(Ф.И.О., должность)

8 июня 2026 г.

(дата подписания, дд.мес.гггг)



(подпись)

М.П.

Реестр сертификатов

<https://minzdrav.gov.by/ru/dlya-spetsialistov/lekarstvennaya-politika/farmatsevticheskiy-inspektorat-ministerstva-zdravookhraneniya/index.php>