



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 141/2020/GMP

Настоящий сертификат выдан обществу с ограниченной ответственностью «Рубикон» 210002, г. Витебск, Витебская область, ул. М.Горького, 62 Б, Республика Беларусь

осуществляющему деятельность по промышленному производству лекарственных средств по адресу:  
г. Витебск, Витебская область, ул. М.Горького, 42Д-3, 42Д-4, 62 Б, 62-2, Республика Беларусь

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

жидких лекарственных форм цеха стерильных лекарственных средств

в лекарственных формах: растворы для инъекций, растворы для инфузий

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  
2 марта 2020 г.

Действителен до  
2 марта 2023 г.

Первый заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь



Д.Л. Пиневиц



№ 0000359



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## СЕРТИФИКАТ

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

№ 141/2020/GMP

### Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:  
растворы для внутривенного введения;  
растворы для инъекций,  
растворы для инфузий.

Реестр сертифицированных специалистов/лекарственной политики/инспекции  
<http://minzdrav.gov.by/dlya-spezialistov/lekarstvennaya-politika/inspektsiya>



№ 0000360