



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

соответствия производства лекарственного средства требованиям Надлежащей производственной практики (GMP)

№ 044/2017/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,
ул. Терешковой 13 В, Республика Беларусь

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

жидких лекарственных форм цеха стерильных лекарственных
средств

в лекарственных формах: раствор для инъекций, раствор для
инфузий

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

16 марта 2017 г.

Действителен до

16 марта 2020 г.

Дата внесения изменений

12 декабря 2019 г.

Заместитель

Министра здравоохранения
Республики Беларусь

В.Д. Шило



GMP

№ 0000332



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ

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

№ 044/2017/GMP

Информация о лекарственных формах и производственном процессе

Производство стерильных лекарственных средств

Жидкие лекарственные формы:

- раствор для внутривенного введения;
- раствор для инъекций,
- раствор для инфузий.

GMP

№ 0000333