



ВЫПИСКА

из заключения по результатам инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики, заявленного для лицензирования

Наименование соискателя лицензии (лицензиата):
иностранное производственно-торговое унитарное предприятие
«Реб-Фарма».

Место осуществления работ и (или) услуг:
Минская область, Червенский район, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи,
ул. Садовая, 1/1 (3-й этаж: пом. 245–248, 253–274; 4-й этаж: пом. 1, 147–
149, 151–167) – помещения проведения контроля качества;
Минская область, Червенский район, Смиловичский с/с, гп. Смиловичи,
ул. Садовая, 1/1 (1-й этаж: пом. 48–80, 179–188) – помещения хранения
материалов и продукции.

Дата проведения инспектирования:
09.06.2026–10.06.2026.

Цель инспектирования:
дополнение лицензии на осуществление фармацевтической
деятельности в части работ и (или) услуг, связанных с промышленным
производством лекарственных средств и их оптовой реализацией, новым
местом осуществления лицензируемого вида деятельности (помещения
проведения контроля качества и помещения хранения материалов и
продукции).

Основание для проведения инспектирования:
1. Статья 310 Закона Республики Беларусь от 14.10.2022 № 213-3
«О лицензировании»;
2. Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
от 03.06.2026 № 655 «О проведении оценки соответствия».

Заключение:

Промышленное производство лекарственных средств, заявленное для
лицензирования иностранного производственно-торгового унитарного
предприятия «Реб-Фарма» **соответствует** требованиям Надлежащей
производственной практики.

Начальник отдела лицензионной
работы управления правовой и
организационной работы

Подпись

С.А.Радюкевич

19 июня 2026 г.