

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДРАЎ’Я
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск
тэл. (+375 17) 222 65 47, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by,
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000
у ААТ «ААБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220030, г. Минск
тел. (+375 17) 222 65 47, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by,
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000
в ОАО «АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

21.03.2024 № 2-3-13/6296

На № _____

ГУ «Госфармнадзор»

Испытательным лабораториям
(по списку)

Об отборе образцов и контроле
качества лекарственных средств

Министерство здравоохранения Республики Беларусь на основании подпункта 6.4. пункта 6 и подпункта 10.1. пункта 10 Инструкции о порядке и условиях проведения контроля качества лекарственных средств до их поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 1 марта 2010 г. № 20 (далее – Инструкция), поручает:

ГУ «Госфармнадзор» на основании пункта 14 Инструкции провести мероприятия технического (технологического, поверочного) характера по отбору образцов лекарственных средств для проведения контроля их качества согласно утвержденной программе отбора образцов в период со 1 июля по 31 декабря 2024 г. Отбор образцов лекарственных средств согласно прилагаемой программе отбора образцов необходимо произвести у юридических лиц, осуществляющих промышленное производство, оптовую и (или) розничную реализацию лекарственных средств, в соответствии с требованиями Инструкции и предоставить в испытательную лабораторию, включенную в перечень испытательных лабораторий, аккредитованных в Национальной системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, согласно приложению к постановлению, утвердившему Инструкцию (далее – испытательная лаборатория, включенная в перечень);

испытательным лабораториям, включенным в перечень:

на основании пункта 7 Инструкции осуществить подготовительные работы по предоставлению юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями согласно запросу испытательных лабораторий, включенных в перечень, стандартных образцов, тест-штаммов микроорганизмов, культур клеток, диагностических тест-систем и реагентов производителя для проведения контроля качества лекарственных средств. В случае обоснованной невозможности юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями предоставить стандартные образцы, тест-штаммы микроорганизмов, культур клеток, диагностические тест-системы и реагенты производителя, испытательные лаборатории, включенные в перечень, приобретают их самостоятельно, а также приобретают необходимые для проведения контроля качества лекарственных средств реактивы и материалы;

провести контроль качества лекарственных средств на соответствие требованиям нормативных документов по качеству с учетом технической оснащенности и области аккредитации, а в случае отсутствия технической оснащенности и области аккредитации – на базе иной испытательной лаборатории, включенной в перечень, располагающей ресурсами и компетентностью, для осуществления испытаний на договорных условиях в течение 30 рабочих дней от даты получения образцов лекарственных средств, стандартных образцов, материалов и реактивов. Срок проведения контроля качества может быть однократно увеличен не более чем на 30 дней при письменном обосновании испытательной лаборатории, включенной в перечень.

ГУ «Госфармнадзор» необходимо направить Отчет о выполнении программы отбора образцов по форме Ф-04/СОП-08, установленной процедурой СОП-08 «Отбор образцов», в управление фармацевтической инспекции главного управления контроля медицинской деятельности, лицензирования и обращения лекарственных средств Министерства здравоохранения в срок до 28 февраля 2025 г.

Приложение: на 8 л. в 1 экз.

Первый заместитель Министра

Е.Н.Кроткова



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 1/Страниц 8

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель Министра
Е.Н.Кроткова

« 21 » марта 2024 г.

Программа
отбора образцов лекарственных средств у юридических лиц или
индивидуальных предпринимателей, осуществляющих промышленное
производство, реализацию и хранение лекарственных средств
на 2-е полугодие 2024 года

Брестская областная контрольно-аналитическая лаборатория Брестского
торгово-производственного республиканского унитарного предприятия
«Фармация»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Максиколд® Рино, порошок для приготовления раствора для приема внутрь апельсиновый 15 г	ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Российская Федерация
2.	Максиколд® Рино, порошок для приготовления раствора для приема внутрь лимонный 15 г	ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Российская Федерация
3.	Негринпин, порошок для приготовления раствора для внутреннего применения	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
4.	Парацетамол ФТ, раствор для приема внутрь 30 мг/мл	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
5.	Ринзип, таблетки	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
6.	Седальгин-нео, таблетки	Balkanpharma-Dupnitsa AD, Болгария
7.	ТАЙЛОЛФЕН ХОТ, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 15 г	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Турция
8.	Триалгин, таблетки 325 мг/32 мг/2 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
9.	Триалгин, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 325 мг/32 мг/2 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
10.	Триалгин НЕО, порошок для приготовления раствора для приема внутрь со вкусом клюквы 325 мг/20 мг/10 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
11.	Триалгин НЕО, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 325 мг/20 мг/10 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 2/Страниц 8

Витебская областная контрольно-аналитическая лаборатория Витебского
торгово-производственного республиканского предприятия «Фармация»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	НАЗОЛ АДВАНС, спрей назальный 0,5 мг/мл	Bayer Consumer Care AG, Швейцария / Istituto de Angeli S.R.L., Италия
2.	Нозакар Менто, спрей назальный дозированный 0,05 %	Pharmacare PLC, Палестина
3.	Нозакар Экстра Увлажняющий, спрей назальный дозированный 0,05 %	Pharmacare PLC, Палестина
4.	Нозакар Инфант, капли назальные 0,1 мг/мл	ООО «Ламира-Фармакар», Республика Беларусь
5.	Нозакар гель мята, спрей назальный 0,5 мг/г	ООО «Ламира-Фармакар», Республика Беларусь
6.	Ноксивин, капли назальные 0,5 мг/мл	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
7.	Ноксивин, спрей назальный 0,25 мг/мл	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
8.	Облепиховое масло, суппозитории ректальные 500 мг	Farmaprim SRL, Республика Молдова/ ЗАО «Интеграфарм», Республика Беларусь
9.	Оксифрин, спрей назальный 0,025 %	ООО «Гротекс», Российская Федерация
10.	Оксифрин, спрей назальный 0,05 %	ООО «Гротекс», Российская Федерация
11.	Орасепт, спрей 1,4 %	Bayer Consumer Care AG, Швейцария/Famar S.A., Греция

Контрольно-аналитическая лаборатория Гомельского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия
«Фармация»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Вазонит, таблетки пролонгированного действия, покрытые оболочкой, 600 мг	G.L. Pharma GmbH, Австрия
2.	Виброцил, капли назальные (2,5 мг/0,25 мг)/1 мл	GSK Consumer Healthcare SARL, Швейцария
3.	Ноофен 500, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 500 мг	АО «Олайнфарм», Латвия
4.	Пентоксифиллин, концентрат для приготовления раствора для инфузий 20 мг/мл	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
5.	Пентоксифиллин, раствор для инфузий 2мг/мл	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
6.	Пентоксифиллин, раствор для	СП ООО «ФАРМЛЭНД»,



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 3/Страниц 8

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
	инфузий 0,8 мг/мл	Республика Беларусь
7.	Польфилин ретард, таблетки пролонгированного действия, покрытые оболочкой, 400 мг	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Польша
8.	Релиф, суппозитории ректальные 5 мг	Istituto de Angeli S.R.L., Италия
9.	Релиф, мазь ректальная 2,5 мг/г	Bayer Consumer Care AG, Швейцария/Famar S.A., Греция
10.	Фенибут, таблетки 250 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
11.	Фенибут-ЛФ, таблетки 250 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
12.	Фенибут-ЛФ, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 500 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь

Контрольно-аналитическая лаборатория Гродненского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «Фармация»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Панадол, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг	GlaxoSmithKline Dungarvan Limited, Ирландия
2.	ПАНАДОЛ ДЕТСКИЙ, суспензия для приема внутрь 120 мг/5 мл	Farmaclair, Франция
3.	Панадол детский, суппозитории ректальные 125 мг	Farmaclair, Франция
4.	Папаверин, суппозитории ректальные 20 мг	Farmaprim SRL, Республика Молдова
5.	Папаверина гидрохлорид, раствор для инъекций 20 мг/мл	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
6.	Парацетамол, таблетки 500 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
7.	Парацетамол, таблетки 200 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
8.	Цефекон [®] Д, суппозитории ректальные (для детей) 250 мг	АО «НИЖФАРМ», Российская Федерация
9.	Цефекон [®] Д, суппозитории ректальные (для детей) 50 мг	АО «НИЖФАРМ», Российская Федерация
10.	Эффергрипп, таблетки шипучие (мед-лимон)	НПЗАО «МАЛКУТ», Республика Беларусь
11.	Эффергрипп, таблетки шипучие (лимон)	НПЗАО «МАЛКУТ», Республика Беларусь



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 4/Страниц 8

Могилевская контрольно-аналитическая лаборатория Могилевского
торгово-производственного республиканского унитарного предприятия
«Фармация»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	НОЛЬПАЗА®, таблетки кишечнорастворимые 40 мг	KRKA, d.d., Словения или KRKA, d.d., Словения / ООО «КРКА-РУС», Российская Федерация
2.	НОЛЬПАЗА®, таблетки кишечнорастворимые 20 мг	KRKA, d.d., Словения или KRKA, d.d., Словения /ООО «КРКА-РУС», Российская Федерация
3.	ПАНТАП, таблетки кишечнорастворимые 40 мг	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Турция
4.	ПАНТАП, таблетки кишечнорастворимые 20 мг	Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Турция
5.	Пантопразол-ЛФ, таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 40 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
6.	Пантопразол-ЛФ, таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 20 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
7.	Ромашки цветки, порошок крупный 1,2 г в фильтрах-пакетах	ООО «Падис`С», Республика Беларусь
8.	Ромашки цветки, обмолоченное сырье	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
9.	Ромашки цветки, цельное сырье	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
10.	Ромашки цветки, порошок крупный 1,5 г в фильтр-пакетах	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
11.	Ромашки цветки, цельное сырье	ЗАО «БЕЛАСЕПТИКА», Республика Беларусь
12.	Ромашки цветки, порошок крупный 1,5 г в фильтр-пакетах	ООО «Калина», Республика Беларусь

Контрольно-аналитическая лаборатория торгово-производственного
республиканского унитарного предприятия «БЕЛФАРМАЦИЯ»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Калия хлорид, раствор для инфузий 75 мг/мл	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
2.	Калия хлорид с глюкозой, раствор для инфузий 5 мг/50 мг/мл	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
3.	Мукосанин, раствор для наружного и местного применения	ЗАО «БЕЛАСЕПТИКА», Республика Беларусь



**Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ**

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 5/Страниц 8

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
4.	Новокаин, раствор для инъекций 5,0 мг/мл	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
5.	Пирацетам, раствор для инфузий 120 мг/мл	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
6.	Пиридоксина гидрохлорид, раствор для инъекций 50 мг/мл	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
7.	Пиридоксин, таблетки 50 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
8.	Повидон-йод, суппозитории вагинальные 200 мг	Farmprim SRL, Республика Молдова / ЗАО «Интеграфарм», Республика Беларусь
9.	Повидон-йод, мазь для наружного применения 100 мг/г	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
10.	Пропафенон, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 150 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
11.	Риноцил, спрей назальный (2,5 мг/0,25 мг)/1 мл	ООО «Рубикон», Республика Беларусь

Контрольно-аналитическая лаборатория торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «Минская Фармация»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	АнтиГриппин, таблетки шипучие со вкусом грейпфрута	Natur Produkt Pharma Sp.z.o.o, Польша
2.	АнтиГриппин, таблетки шипучие со вкусом малины	Natur Produkt Pharma Sp.z.o.o, Польша
3.	АнтиГриппин для детей, таблетки шипучие	Natur Produkt Pharma Sp.z.o.o, Польша
4.	АнтиГриппин, порошок для приготовления раствора для приема внутрь медово-лимонный 4,825 г	Natur Produkt Pharma Sp.z.o.o, Польша
5.	АнтиГриппин, порошок для приготовления раствора для приема внутрь ромашковый 4,825 г	Natur Produkt Pharma Sp.z.o.o, Польша
6.	Афлумед [®] КИДС, порошок для приготовления раствора для приема внутрь	Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт», Республика Беларусь
7.	Афлумед, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (лесные ягоды)	Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт», Республика Беларусь
8.	КОМБИРИПП, таблетки	Synmedic Laboratories, Индия
9.	ОРВИколд, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 325 мг/10 мг/20 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
10.	ОРВИколд, порошок для	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 6/Страниц 8

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
	приготовления раствора для приема внутрь (малина) 325 мг/10 мг/20 мг	
11.	ОРВИколд, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (лимон) 325 мг/10 мг/20 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
12.	ОРВИколд, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (апельсин) 325 мг/10 мг/20 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь

Республиканская контрольно-аналитическая лаборатория
республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и
испытаний в здравоохранении»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Ксарива, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
2.	Ксарива, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 15 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
3.	Ксарива, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2,5 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
4.	Ксарива, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
5.	Периндоприл -ЛФ, капсулы 2 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
6.	Периндоприл-ЛФ, капсулы 8 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
7.	Престариум А, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	Les Laboratoires Servier, Франция manufactured by Les Laboratoires Servier Industrie, Франция
8.	Престариум А, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	Les Laboratoires Servier, Франция manufactured by Les Laboratoires Servier Industrie, Франция
9.	Прилам, таблетки 4 мг	Lek d.d., Словения
10.	Риваксан, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 15 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
11.	Риваксан, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
12.	Риваксан, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
13.	РИВАРОКСАБАН-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
14.	РИВАРОКСАБАН-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 15 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
15.	РИВАРОКСАБАН-ЛФ, таблетки,	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 7/Страниц 8

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
	покрытые пленочной оболочкой, 2,5 мг	
16.	РИВАРОКСАБАН-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
17.	Розувастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
18.	Розувастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
19.	Розувастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
20.	Розувастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
21.	Розувастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
22.	Розувастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь

Лабораторная служба государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Актрапид® НМ Пенфилл®, раствор для инъекций 100 МЕ/мл	Novo Nordisk Producao Farmaceutica do Brazil Ltda, Бразилия/ упаковано РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», Республика Беларусь или Novo Nordisk Production SAS, Франция / упаковано РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», Республика Беларусь
2.	Протафан® НМ Пенфилл®, суспензия для подкожного введения 100 МЕ/мл	Novo Nordisk Producao Farmaceutica do Brazil Ltda, Бразилия / упаковано РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», Республика Беларусь или Novo Nordisk Production SAS, Франция / упаковано РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», Республика Беларусь

Лаборатория государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий»



Министерство здравоохранения Республики Беларусь
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 8/Страниц 8

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Гепарин-Белмед, раствор для внутривенного и подкожного введения 5000 МЕ/мл	РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», Республика Беларусь

Аналитическая лаборатория Республиканского унитарного предприятия «Научно-практический центр ЛОТИОС»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Календулы настойка, настойка для наружного применения	ЗАО «БЕЛАСЕПТИКА», Республика Беларусь
2.	Ротатит, экстракт жидкий для местного применения	СООО «Ферейн», Республика Беларусь
3.	Ротатит-ПЛЮС, настойка для наружного применения	СООО «Ферейн», Республика Беларусь

Отдел контроля качества лекарственных средств учреждения здравоохранения «Национальная антидопинговая лаборатория»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	ПРЕГАБАЛИН-ЛФ, капсулы 75 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
2.	ПРЕГАБАЛИН-ЛФ, капсулы 150 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
3.	Рамилонг, таблетки 2,5 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
4.	Рамилонг Плюс, таблетки 10 мг / 25 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
5.	Рамилонг Плюс, таблетки 5 мг / 25 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
6.	Рамилонг Плюс, таблетки 10 мг / 12,5 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь

Химико-фармацевтическая лаборатория учреждения образования «Витебский государственный ордена Дружбы народов медицинский университет»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Ангисептин, спрей для местного применения (1,2 мг/0,6 мг)/1 мл	ООО «Рубикон», Республика Беларусь
2.	ДИАВИТОЛ, гель для наружного применения	СООО «Ферейн», Республика Беларусь
3.	Пантесепт, суппозитории вагинальные (16 мг/100 мг)	ООО «Рубикон», Республика Беларусь