

**МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
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](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [kanc@minzdrav.gov.by](mailto:kanc@minzdrav.gov.by),  
«ПАШТАР»: [7000861@mail.gov.by](mailto:7000861@mail.gov.by)  
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000  
у ААТ « ААБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х  
УНП 100049892

**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](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [kanc@minzdrav.gov.by](mailto:kanc@minzdrav.gov.by),  
«ПАШТАР»: [7000861@mail.gov.by](mailto:7000861@mail.gov.by)  
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000  
в ОАО « АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х  
УНП 100049892

03.04.2023 № 2-3-13/6913

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:

директору 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 2023 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;

испытательным лабораториям, включенным в перечень, 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 в отдел фармацевтической инспекции главного управления контроля медицинской деятельности и обращения лекарственных средств Министерства здравоохранения в срок до 28 февраля 2024 г.

Приложение: на 7 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 7

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель Министра

*Е.Н.Кроткова*

«31» марта 2023 г.

Программа  
отбора образцов лекарственных средств у юридических лиц или  
индивидуальных предпринимателей, осуществляющих промышленное  
производство, реализацию и хранение лекарственных средств  
на 2-е полугодие 2023 года

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Гедехил, сироп	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
2.	Гидроксикарбамид, капсулы 250 мг	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь
3.	Гликлазид МВ, таблетки с модифицированным высвобождением 60 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
4.	Ибумет, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 325 мг/400 мг	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
5.	Мукосат-Белмед, капсулы 250 мг	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь
6.	Релиф Адванс, мазь ректальная 200 мг/г	Bayer Consumer Care AG, Швейцария / Famar S.A., Греция
7.	Релиф Адванс, суппозитории ректальные 206 мг	Istituto de Angeli S.R.L., Италия
8.	Таблетки от кашля с термописом, таблетки 6,7 мг/250 мг	СП ООО «Фармлэнд», Республика Беларусь
9.	Цералин, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 1000 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Сумамед Форте, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь 200 мг/5 мл	PLIVA Hrvatska d.o.o., Хорватия
2.	Лактулоза Фармлэнд, сироп	СП ООО «Фармлэнд», Республика Беларусь



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 2/Страниц 7

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
	667 мг/мл	
3.	Медулак-Реб, сироп 667 мг/мл	ИПТУП «Реб-Фарма», Республика Беларусь
4.	Минезолид, раствор для инфузий 2 мг/мл	ООО «ИСТ-ФАРМ», Российская Федерация, упаковано СООО «Нативита», Республика Беларусь
5.	Паралель, таблетки 10 мг/5 мг	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь
6.	Лозартан/Гидрохлортиазид, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг/25 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
7.	Лозартан/Гидрохлортиазид, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг/12,5 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
8.	Лозартан/Гидрохлортиазид, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг/12,5 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Анауран, капли ушные	ZAMBON S.P.A., Италия
2.	Индалонг, таблетки пролонгированного действия, покрытые оболочкой, 1,5 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
3.	Индапамид-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2,5 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
4.	Клотримазол, крем 10 мг/г	Farmaprim SRL, Республика Молдова/ ЗАО «Интеграфарм», Республика Беларусь
5.	Оксалин, мазь назальная 0,25 %	АО «НИЖФАРМ», Российская Федерация
6.	Упсарин Упса, с витамином С, таблетки шипучие 330 мг/200 мг	UPSA SAS, Франция
7.	Ферролэнд, сироп 10 мг/мл	СП ООО «Фармлэнд», Республика Беларусь
8.	Флуимуцил, раствор для инъекций и ингаляций 100 мг/мл	ZAMBON S.P.A., Италия
9.	Цетиризин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
-------	--------------------------------------	----------------------------



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 3/Страниц 7

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Аспирин С, таблетки шипучие 400 мг/240 мг	Bayer Consumer Care AG, Швейцария / Bayer Bitterfeld GmbH, Германия
2.	Ламотриджин ФТ, таблетки 100 мг	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
3.	Ламотриджин ФТ, таблетки 25 мг	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
4.	Ламотриджин ФТ, таблетки 50 мг	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
5.	Ламотриджин-ЛФ, таблетки 100 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
6.	Ламотриджин-ЛФ, таблетки 25 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
7.	Ламотриджин-ЛФ, таблетки 50 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
8.	Пульмовент, раствор для ингаляций 0,25 мг/мл	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
9.	Пульмовент Комби, раствор для ингаляций (0,5 мг+0,25 мг)/мл	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Л-Оптик Ромфарм, капли глазные, раствор 5 мг/мл	S.C. Rompharm Company S.R.L., Румыния, упаковано СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
2.	Кетотифен, таблетки 1 мг	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь
3.	Латадор, капли глазные 0,05 мг/мл	World Medicine Ilac San. Ve Tic. A.S., Турция / Иностранное производственно-торговое унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь
4.	Лоперамида гидрохлорид, капсулы 2 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
5.	Незофарм, шампунь лекарственный 20 мг/г	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
6.	Фастомед, крем для наружного применения 50 мг/г	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
7.	Фолиевая кислота, таблетки 1 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
8.	Фолиевая кислота, таблетки 0,4 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь

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



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 4/Страниц 7

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Аскорбиновая кислота (Витамин С), порошок для приготовления раствора для приема внутрь 1000 мг	ОАО «Эксон», Республика Беларусь
2.	Ипратропиум, раствор для ингаляций 0,25 мг/мл	ООО «Фортива Мед», Республика Беларусь
3.	Ирбесартан, таблетки, покрытые плёночной оболочкой, 150 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
4.	Ирбесартан, таблетки, покрытые плёночной оболочкой, 300 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
5.	Монокапс, капсулы 40 мг	УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь
6.	Подагрум, таблетки, покрытые оболочкой, 80 мг	СП ООО «Фармлэнд», Республика Беларусь
7.	Пропофол-Ново, эмульсия для инфузий 10 мг/мл	ООО «Новофарм-Биосинтез», Украина, упаковано ООО «Белалек», Республика Беларусь
8.	Флавамед Форте шипучие таблетки, таблетки шипучие 60 мг	Hermes Pharma GmbH, Германия / Berlin-Chemie AG, Германия

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Ибуклин для детей, таблетки ароматизированные диспергируемые 100 мг/125 мг	Dr. Reddy's Laboratories Ltd, Индия, упаковано ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
2.	Ипратерол, раствор для ингаляций (0,5 мг + 0,25 мг)/мл	ООО «Фортива Мед», Республика Беларусь
3.	Фенотерол, раствор для ингаляций 1 мг/мл	ООО «Фортива Мед», Республика Беларусь
4.	Феррофол, капсулы пролонгированного действия 50 мг/0,5 мг	УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь
5.	Феррум ФТ, капли для внутреннего применения 50 мг/мл	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь
6.	Фибрат, таблетки, покрытые оболочкой, 145 мг	Hetero Labs Ltd., Индия, упаковано ООО «Белалек», Республика Беларусь
7.	Флуконазол Фармлэнд, капсулы 50 мг	СП ООО «Фармлэнд», Республика Беларусь
8.	Фраминазин, спрей назальный 12,5 мг (8000 МЕ)/мл	ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 5/Страниц 7

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Адаптол, таблетки 500 мг	АО «Олайнфарм», Латвия
2.	*Аспаркам, таблетки 175 мг + 175 мг	ООО «Фармапол-Волга», Российская Федерация
3.	Аэргал, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь 100 мг	Industrias Farmaceuticas Almirall, S.A. (IFA), Испания
4.	Д-ВИТ Ламира, раствор для приема внутрь масляный 0,5 мг/мл	ООО «Ламира-Фармакар», Республика Беларусь
5.	Колиетат, порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций 2000000 ME	СООО «ТрайплФарм», Республика Беларусь
6.	Нитроглицерин, таблетки подъязычные 0,5 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
7.	Эдарби Кло, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг + 12,5 мг	Takeda Ireland Ltd., Ирландия
8.	Эдарби Кло, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг + 25 мг	Takeda Ireland Ltd., Ирландия
9.	Эдарби, таблетки 40 мг	Takeda Ireland Ltd., Ирландия
10.	Эдарби, таблетки 80 мг	Takeda Ireland Ltd., Ирландия

\* – лекарственный препарат, незарегистрированный в Государственном реестре лекарственных средств Республики Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Анатоксин дифтерийно-столбнячный очищенный адсорбированный с уменьшенным содержанием антигенов жидкий (АДС-М-анатоксин), суспензия для внутримышечного и подкожного введения в ампулах 1 мл (2 дозы)	АО «НПО «Микроген», г. Уфа, Российская Федерация
2.	Виферон, суппозитории ректальные 150000 ME	ООО «ФЕРОН», Российская Федерация

Лаборатория государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 6/Страниц 7

государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфизиологии и медицинских биотехнологий»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Альбунорм, раствор для инъекций 200 мг/мл	ОСТАРНАРМА Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Австрия

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1	Боярышника настойка, настойка	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь
2	Рибоксин, капсулы 200 мг	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь
3	Рибоксин, таблетки, покрытые оболочкой, 200 мг	РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1	Глюкозамин-ЛФ, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 1,5 г	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
2	Подорожник с витамином С, сироп	ОАО «Экзон», Республика Беларусь
3	Фитолэнд сироп исландского мха, сироп	СП ООО «Фармлэнд», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1	Гента-Рн, раствор для инфузий 100 мг/мл	ООО «Рубикон», Республика Беларусь
2	Лидокаин, спрей для местного применения 100 мг/мл	ООО «КП ФЛУМЕД-ФАРМ», Республика Молдова / ЗАО «Интеграфарм», Республика Беларусь
3	Хлоргексидина биглюконата 20 %	G. Amphray Laboratories, Индия /





Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 7/Страниц 7

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
	раствор, субстанция	ООО «Рубикон», Республика Беларусь
4	Хлоргексидин-Рубикон, раствор для местного и наружного применения 0,5 мг/мл	ООО «Рубикон», Республика Беларусь