

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДAROЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск
тэл. 337 70 84, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220030, г. Минск
тел. 337 70 84, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by

РЕШЕНИЕ

**о возобновлении реализации и медицинского применения
лекарственного средства
от 24 апреля 2024 г. № 27**

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» об отсутствии риска для здоровья пациентов при применении лекарственного препарата по результатам рассмотрения письменного объяснения производителя лекарственного средства от 15 марта 2024 г. № 42/16/1655, протоколам испытаний серии (партии) лекарственного средства от 29 марта 2024 г. № 879, от 10 апреля 2024 г. № 1030, выданных республиканской контрольно-аналитической лабораторией УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», и от 5 апреля 2024 г. № 242, выданного лабораторией государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий», заключению УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» от 23 апреля 2024 г. № 9-32/4723, подтверждающему отсутствие неблагоприятного соотношения «польза-риск», лекарственный препарат «ЦЕФТРИАКСОН, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г во флаконах в упаковке № 10», номер серии (партии) 5740723, название производителя ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», название страны-производителя Республика Беларусь, допускается к дальнейшей реализации и медицинскому применению.

Первый заместитель Министра

Е.Н.Кроткова