

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
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 20 мая 2024 г. № 35**

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» об отсутствии риска для здоровья пациентов при применении лекарственного препарата по результатам рассмотрения письменных объяснений производителя лекарственного средства от 28 декабря 2023 г. № 5-62/327 и от 8 мая 2024 № 5-44/104, протоколов испытаний серии (партии) лекарственного средства от 22 января 2024 г. № 127/1, № 127/2, выданных республиканской контрольно-аналитической лабораторией УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», и от 1 февраля 2024 г. № 55, выданного лабораторией государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий», заключения УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», подтверждающему отсутствие неблагоприятного соотношения «польза-риск», от 16 февраля 2024 г. № 9-32/1991

лекарственный препарат «ГЕПАРИН-БЕЛМЕД, раствор для внутривенного и подкожного введения 5000 МЕ/мл во флаконах 5 мл в упаковке № 5», номер серии (партии) 190122, название производителя РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», название страны-производителя Республика Беларусь допускается к дальнейшей реализации и медицинскому применению.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов