

**МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск  
тэл. 337 70 84, факс 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

**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220030, г. Минск  
тел. 337 70 84, факс 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

---

01.10.2024 № 2-3-31/19989

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 и пункта 11 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 с 3 января по 30 июня 2025 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 31 августа 2025 г.

Приложение: на 8 л. в 1 экз.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 1/Страниц 8

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов

«30» сентября 2024 г.

Программа  
отбора образцов лекарственных средств у юридических лиц или  
индивидуальных предпринимателей, осуществляющих промышленное  
производство, реализацию и хранение лекарственных средств  
на 1-е полугодие 2025 года

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Артосан-Реб, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	World Medicine Ilac San. Ve Tic. A.S., Турция / Иностранное унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь
2.	Бронхоплюс, сироп	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
3.	Валерианы настойка, настойка	ЗАО «БЕЛАСЕПТИКА», Республика Беларусь
4.	Валерианы настойка, настойка для внутреннего применения	СООАО «Ферейн», Республика Беларусь
5.	Ревалон 300, таблетки, покрытые пленочной оболочкой	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
6.	Ревалон 600, таблетки, покрытые пленочной оболочкой	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
7.	Сердечные капли, настойка для внутреннего применения	СООАО «Ферейн», Республика Беларусь
8.	Тербинафин ФТ, спрей для наружного применения 10 мг/мл	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
9.	Тербинафин ФТ, раствор для наружного применения 10 мг/мл	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
10.	Тербинафин ФТ, крем для наружного применения 10 мг/г	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Виасил, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь



**Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ**

**ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ**

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 2/Страниц 8

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование лекарственного средства</b>	<b>Наименование производителя</b>
2.	Дорамицин-Реб, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 3000000 МЕ	World Medicine Ilac San. Ve Tic. A.S., Турция / Иностранное унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь
3.	Манагра, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
4.	Манагра, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
5.	Натрия хлорид, раствор для инъекций 9 мг/мл	СООАО «Ферейн», Республика Беларусь
6.	Пиона уклоняющегося настойка, настойка для внутреннего применения	СООАО «Ферейн», Республика Беларусь
7.	Тикагрелор-АМ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 90 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
8.	Эхинацеи настойка, настойка	ЗАО «БЕЛАСЕПТИКА», Республика Беларусь
9.	Ювена, капсулы 50 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
10.	Ювена, капсулы 100 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь

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

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование лекарственного средства</b>	<b>Наименование производителя</b>
1.	Арпетол, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
2.	Крапивы листья, измельченное сырье	ООО «Калина», Республика Беларусь
3.	Нейровит, раствор для внутримышечного введения	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
4.	Нейромед форте, капсулы	Иностранное унитарное предприятие «Мед-интерпласт», Республика Беларусь
5.	Пирантел, суспензия для внутреннего применения 250 мг/5 мл	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
6.	Расторопши плоды, цельное сырье	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
7.	Сотакор, таблетки 80 мг	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
8.	Сотакор, таблетки 160 мг	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
9.	Толокнянки листья, порошок крупный 1,5 г в фильтр-пакетах	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь



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
10.	Элеутерококка экстракт жидкий, экстракт жидкий	СОО «Ферейн», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Долгосил, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
2.	Долгосил, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
3.	Дуба кора, измельченное сырье	ООО «Падис`С», Республика Беларусь
4.	Дуба кора, измельченное сырье	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
5.	Силамэн, таблетки, покрытые оболочкой, 5 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
6.	Тадалис, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
7.	Тадалис, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
8.	Тадалис, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
9.	Фенкарол, таблетки 10 мг	АО «Олайнфарм», Латвия
10.	Фенкарол, таблетки 25 мг	АО «Олайнфарм», Латвия
11.	Фенкарол, таблетки 50 мг	АО «Олайнфарм», Латвия

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Валсамлодин, таблетки, покрытые оболочкой, 160 мг/10 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
2.	Ко-Валсартан, таблетки, покрытые оболочкой, 160 мг/12,5 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
3.	Линимент бальзамический (по Вишневскому), линимент для наружного применения	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
4.	Сенны листья, порошок крупный 1,5 г в фильтр-пакетах	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
5.	Спиринолактон, таблетки 25 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
6.	Спиринолактон, капсулы 50 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь



**Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ**

**ПРОГРАММА ОТБОРА ОБРАЗЦОВ**

Ф-01/СОП-08

Версия формы: 03

Страница 4/Страниц 8

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование лекарственного средства</b>	<b>Наименование производителя</b>
7.	Спиринолактон, капсулы 100 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
8.	Спиринолактон ФТ, таблетки 25 мг	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
9.	Спиринолактон ФТ, таблетки 50 мг	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
10.	Холудексан-Реб, капсулы 300 мг	World Medicine Ilac San. Ve Tic. A.S., Турция / Иностранное унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь
11.	Холудексан-Реб, суспензия для приема внутрь 250 мг/5 мл	Иностранное унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь

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

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование лекарственного средства</b>	<b>Наименование производителя</b>
1.	Липы цветки, измельченное сырье	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь
2.	Рисперидон, таблетки, покрытые оболочкой, 1 мг или таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 1 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
3.	Рисперидон, таблетки, покрытые оболочкой, 2 мг или таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
4.	Тиокта, таблетки, покрытые оболочкой, 600 мг	ООО «ФАРМТЕХНОЛОГИЯ», Республика Беларусь
5.	Тиокториб, раствор для внутривенного введения 12 мг/мл	MEFAR ILAC SAN. A.S., Турция / Иностранное унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь
6.	Тиосол, раствор для внутривенного введения 25 мг/мл	ООО «Рубикон», Республика Беларусь
7.	Торасемид, таблетки 5 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
8.	Торасемид, таблетки 10 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
9.	Торасемид, таблетки 20 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
10.	Элдор, раствор для местного и наружного применения 0,6 мг/мл	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь

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

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование лекарственного средства</b>	<b>Наименование производителя</b>
1.	Ребастен, таблетки	World Medicine Ilac San. Ve Tic. A.S.,



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
	модифицированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 35 мг	Турция / Иностранное унитарное предприятие «Реб-Фарма», Республика Беларусь
2.	Телмисартан-НАН, таблетки 80 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
3.	Телмисартан-НАН, таблетки 40 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
4.	Телмисартан-ЛФ, таблетки 80 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
5.	Телмисартан-ЛФ, таблетки 40 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
6.	Тоноксол, капли ушные (40 мг + 10 мг)/1 г	ООО «КП ФЛУМЕД-ФАРМ», Республика Молдова / ЗАО «Интеграфарм», Республика Беларусь
7.	Транекс-ЛФ, раствор для внутривенного введения 250 мг/5 мл	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
8.	Три-зидин М, таблетки с модифицированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 35 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
9.	Триметазидин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с модифицированным высвобождением 35 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
10.	Шалфей, таблетки для рассасывания	ООО «Рубикон», Республика Беларусь
11.	Шалфея листья, измельченное сырье	ООО «НПК Биотест», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Ванкомицин-ТФ, порошок для приготовления раствора для инфузий 1000 мг	СООО «ТрайплФарм», Республика Беларусь
2.	Грипполек Экстра, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (лимон) 500 мг + 10 мг + 20 мг	ООО «АмантисМед», Республика Беларусь
3.	Индатензин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2 мг/0,625 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
4.	Индатензин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 4 мг/1,25 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
5.	Ко-Амлесса, таблетки 8 мг/10 мг/2,5 мг	KRKA, d.d., Словения
6.	Ко-Амлесса, таблетки 8 мг/5 мг/2,5 мг	KRKA, d.d., Словения
7.	Ко-Пренесса <sup>®</sup> , таблетки 8 мг/2,5 мг	KRKA, d.d., Словения





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
8.	Ко-Пренесса <sup>®</sup> , таблетки 4 мг/1,25 мг	KRKA, d.d., Словения
9.	Ко-Пренесса <sup>®</sup> , таблетки 2 мг/0,625 мг	KRKA, d.d., Словения
10.	Мертенил <sup>®</sup> , таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	Gedeon Richter Plc., Венгрия
11.	Мертенил <sup>®</sup> , таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	Gedeon Richter Plc., Венгрия
12.	Мертенил <sup>®</sup> , таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	Gedeon Richter Plc., Венгрия
13.	Престанс <sup>®</sup> , таблетки 5 мг + 5 мг	ООО «СЕРВЬЕ РУС», Российская Федерация
14.	Престанс <sup>®</sup> , таблетки 10 мг + 10 мг	ООО «СЕРВЬЕ РУС», Российская Федерация
15.	Престилол <sup>®</sup> , таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 10 мг	Лаборатории Сервье Индастри, Франция или Сервье (Ирландия) Индастриз Лтд., Ирландия
16.	Престилол <sup>®</sup> , таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 5 мг	Лаборатории Сервье Индастри, Франция или Сервье (Ирландия) Индастриз Лтд., Ирландия
17.	Розутатин, таблетки, покрытые оболочкой, 5 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
18.	Розутатин, таблетки, покрытые оболочкой, 10 мг	ГП «АКАДЕМФАРМ», Республика Беларусь
19.	Розувастатин-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
20.	Розувастатин-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг	СООО «Лекфарм», Республика Беларусь
21.	Розулип <sup>®</sup> , таблетки, покрытые оболочкой, 5 мг	EGIS Pharmaceuticals PLC, Венгрия
22.	Розулип <sup>®</sup> , таблетки, покрытые оболочкой, 20 мг	EGIS Pharmaceuticals PLC, Венгрия
23.	Розулип <sup>®</sup> , таблетки, покрытые оболочкой, 10 мг	EGIS Pharmaceuticals PLC, Венгрия
24.	Розулип <sup>®</sup> Плюс, капсулы 10 мг/10 мг	EGIS Pharmaceuticals PLC, Венгрия
25.	Розулип <sup>®</sup> Плюс, капсулы 20 мг/10 мг	EGIS Pharmaceuticals PLC, Венгрия
26.	Ромазик, таблетки, покрытые оболочкой, 5 мг	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Польша
27.	Ромазик, таблетки, покрытые оболочкой, 20 мг	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Польша
28.	Трипликсам, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг/1,25 мг/5 мг	Servier (Ireland) Industries Ltd., Ирландия
29.	Трипликсам, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг/2,5 мг/5 мг	Servier (Ireland) Industries Ltd., Ирландия





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
30.	Триплиksam, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг/2,5 мг/10 мг	Servier (Ireland) Industries Ltd., Ирландия

Лаборатория контроля качества иммунобиологических лекарственных средств Научно-исследовательского института гигиены, токсикологии, эпидемиологии, вирусологии и микробиологии государственного учреждения «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Интерферон бета-1b, раствор для подкожного введения 8 млн. МЕ/0,5 мл	АО «БИОКАД», Российская Федерация
2.	ЛАНТУС <sup>®</sup> , раствор для подкожного введения 100 ЕД/мл	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Германия

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Иммунофарм, раствор для инфузий 100 мг/мл	ООО «Далиомфарма», Республика Беларусь

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Сустен, капсулы 200 мг	Sun Pharmaceutical Industries Ltd, Индия
2.	Сустен, капсулы 100 мг	Sun Pharmaceutical Industries Ltd, Индия
3.	Топирамат, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
4.	Топирамат, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь
5.	Топирамат, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг	СП ООО «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь

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



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.	Паксил, таблетки, покрытые оболочкой, 20 мг	Delpharm Poznan S.A., Польша
2.	Пароксетин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь
3.	Рексетин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	Gedeon Richter Plc., Венгрия
4.	Риваксоред, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	Dr. Reddy`s Laboratories Ltd, Индия
5.	Риваксоред, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 15 мг	Dr. Reddy`s Laboratories Ltd, Индия
6.	Риваксоред, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг	Dr. Reddy`s Laboratories Ltd, Индия
7.	Сульфасалазин-S, таблетки, покрытые оболочкой, 500 мг	Synmedic Laboratories, Индия

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

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Наименование производителя
1.	Витапрост <sup>®</sup> , суппозитории ректальные 10 мг	АО «НИЖФАРМ», Российская Федерация
2.	Витапрост <sup>®</sup> Форте, суппозитории ректальные 20 мг	АО «НИЖФАРМ», Российская Федерация
3.	Витапрост <sup>®</sup> , таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 20 мг	АО «НИЖФАРМ», Российская Федерация
4.	Гексавит-МБФ, драже	ОАО «Марбиофарм», Российская Федерация
5.	Ревит-МБФ, драже	ОАО «Марбиофарм», Российская Федерация
6.	Ундевит-МБФ, драже	ОАО «Марбиофарм», Российская Федерация