

**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 12 июня 2026 г. № 52/2026/В**

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 24 марта 2026 г. № 7-23/16, от 27 марта 2026 г. № 04-27/765, от 31 марта 2026 г. № 5-43/67, от 10 апреля 2026 г. № 5-41/100, протоколов испытаний серии (партии) лекарственного средства от 22 мая 2026 г. № 592/1 и № 592/2, выданных республиканской контрольно-аналитической лабораторией УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», от 16 апреля 2026 г. № 241, 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» от 5 июня 2026 г. № 11-14/5510, подтверждающего отсутствие неблагоприятного соотношения «польза-риск», лекарственный препарат «ЦЕФТРИАКСОНА НАТРИЕВАЯ СОЛЬ, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1000 мг во флаконах», номер серии (партии) 200925, название производителя РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ», название страны-производителя Республика Беларусь, допускается к дальнейшей реализации и медицинскому применению.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов