



**МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск  
тэл. 222 65 47, факс 222 46 27  
сайт: [www.minzdrav.gov.by](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [mzrb@belcmt.by](mailto:mzrb@belcmt.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. 222 65 47, факс 222 46 27  
сайт: [www.minzdrav.gov.by](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [mzrb@belcmt.by](mailto:mzrb@belcmt.by),  
«ПАШТАР»: [7000861@mail.gov.by](mailto:7000861@mail.gov.by)  
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000  
у ОАО « АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

05.11.2021 № 5-1-10620604

На № \_\_\_\_\_

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ»  
РУП «Минская Фармация»  
РУП «Фармация»

ГУ «Госфармнадзор»

Юридическим лицам,  
осуществляющим ввоз  
лекарственных средств на  
территорию Республики Беларусь  
(по списку)

**Об изъятии из обращения  
лекарственных препаратов**

В связи с поступлением в адрес Министерства здравоохранения информации об изъятии из обращения лекарственных препаратов производителями (держателями регистрационного удостоверения), Министерство здравоохранения сообщает следующее.

В соответствии с пунктом 8.26 раздела 8 «Претензии, дефекты качества и отзывы продукции» части 1 ТКП 030-2017 «Надлежащая производственная практика», утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.06.2017 № 64, а также пунктом 8.26 раздела 8 «Претензии, дефекты качества и отзывы продукции» части 1 Правил надлежащей производственной практики, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 77, в случае намерения отозвать продукцию об этом должны быть заранее проинформированы все заинтересованные уполномоченные органы (организации государств-членов Евразийского экономического союза).

Дополнительно, приказом Министерства здравоохранения от 01.09.2021 № 1044 «Об утверждении Положения о порядке уведомления» установлено, что производитель или держатель регистрационного удостоверения направляет уведомление в ГУ «Госфармнадзор» при возникновении у производителя или держателя регистрационного удостоверения подозрения и (или) сомнения в качестве, эффективности или безопасности, либо подозрения в несоответствии лекарственного препарата регистрационному досье.

В связи с изложенным Министерство здравоохранения поручает при поступлении обращения от производителя (держателя регистрационного удостоверения), представительства производителя о необходимости изъятия из обращения лекарственных препаратов незамедлительно информировать отдел фармацевтической инспекции по электронным адресам [pharmi@belcmt.by](mailto:pharmi@belcmt.by) и [mpanamarova@belcmt.by](mailto:mpanamarova@belcmt.by) с приложением копии такого обращения.

Письма и приказы Министерства здравоохранения по вопросам контроля качества размещены на официальном сайте Министерства здравоохранения в разделе «Для специалистов» – «Лекарственная политика» – «Ответы на вопросы» – «Вопросы контроля качества лекарственных средств».

Заместитель Министра –  
Главный государственный  
санитарный врач Республики Беларусь



А.А.Тарасенко