



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДРАОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

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

05.11.2021 № 5-1-71/20 601

На № _____

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

ГУ «Госфармнадзор»

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

О контроле качества
лекарственных препаратов

В связи с поступлением в адрес Министерства здравоохранения обращений от испытательных лабораторий, включенных в перечень испытательных лабораторий, аккредитованных в Национальной системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных для испытаний лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, установленный постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 01.03.2010 № 20 (далее – испытательная лаборатория, включенная в перечень), по вопросам оформления протоколов испытаний серии (партии) лекарственного средства (далее – протокол испытаний), Министерство здравоохранения разъясняет следующее.

При проведении контроля качества в соответствии с подпунктом 9.3 пункта 9 Инструкции о порядке и условиях проведения контроля качества лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории

Республики Беларусь, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 01.03.2010 № 20, испытательная лаборатория, включенная в перечень, оформляет протокол испытаний с распространением результатов испытаний на все партии серии лекарственного препарата путем указания примечанием юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, перечисленных в принятом Министерством здравоохранения решении о приостановлении реализации и медицинского применения лекарственного препарата.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач Республики Беларусь



А.А.Тарасенко