



ЗАГАД

16.11.2018 № 1189

г. Мінск

ПРИКАЗ

г. Минск

О контроле качества
лекарственных средств

В целях повышения эффективности функционирования системы контроля качества лекарственных средств и на основании подпунктов 8.17, 8.18 пункта 8 и подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360» ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Определить перечень испытательных лабораторий системы Министерства здравоохранения, аккредитованных в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств и фармацевтических субстанций (далее – лекарственных средств), по выполнению функций контроля качества лекарственных средств до поступления в реализацию на территории Республики Беларусь;

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

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

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

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

контрольно-аналитическая лаборатория торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «Минская Фармация»;

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

контрольно-аналитическая лаборатория торгово-производственного республиканского унитарного предприятия «БЕЛФАРМАЦИЯ»

лабораторная служба государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии»

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

2. Определить перечень испытательных лабораторий системы Министерства здравоохранения, аккредитованных в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств, по выполнению функций контроля качества лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь (в порядке надзора):

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

лабораторная служба государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии».

3. Испытательным лабораториям, указанным в пункте 1 настоящего приказа, осуществлять по поручению Министерства здравоохранения отбор образцов лекарственных средств для испытательных лабораторий, указанных в пункте 2 настоящего приказа.

4. Республиканской контрольно-аналитической лаборатории республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», при необходимости, осуществлять контроль качества лекарственных средств по отдельным показателям качества для испытательных лабораторий, указанных в пункте 1 настоящего приказа.

5. Директору республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Марченко С.И. подготовить проект постановления Министерства здравоохранения «О внесении изменений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 01.03.2010 № 20» с учетом норм, установленных настоящим

приказом, и представить в Министерство здравоохранения в срок до 20 ноября 2018 г.

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Шило В.Д.

Министр



В.А.Малашко