



МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

ПРИКАЗ

30.12.2022 № 1904

г. Мінск

г. Минск

Об утверждении плана инспектирования

На основании абзаца седьмого подпункта 8.14-2 пункта 8, подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, пункта 3 Положения о порядке и условиях инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики и подпункта 3.1 пункта 3 Положения о порядке инспектирования (фармацевтической инспекции) на предмет соответствия организации и функционирования системы фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза, утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102,  
ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить:

план инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики (GMP) и (или) на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза на 2023 год (прилагается);

план инспектирования систем фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений на соответствие требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора (GVP) на 2023 год (прилагается).

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на начальника главного управления контроля медицинской деятельности и обращения лекарственных средств Кирееву И.А.

Министр

Д.Л.Пиневич



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

Ф-02/СОП-21

Версия формы: 01

Страница 1/Страниц 1

УТВЕРЖДЕНО  
Приказ  
Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
*30.12.2022 № 1904*

**План инспектирования систем фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений  
на соответствие требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора (GVP) на 2023 год**

**А. Инспектирование отечественных держателей отечественных регистрационных удостоверений**

№ п/п	Наименование держателя регистрационного удостоверения	Место осуществления деятельности по фармаконадзору держателя регистрационного удостоверения, подлежащее инспектированию	Срок проведения инспектирования по фармаконадзору (месяц)	Количество инспекционных дней	Количество инспекторов
1.	СП ООО «Фармлэнд»	220113 г. Минск, ул. Восточная, 129	февраль	2	2
2.	РУП «Белмедпрепараты»	220007 г. Минск, ул. Фабрициуса, 30	июнь	1	2
3.	ООО «Фармтехнология»	220024 г. Минск, ул. Корженевского, 22	сентябрь	2	2
4.	УП «Минскинтеркапс»	220075 г. Минск, ул. Инженерная, 26	октябрь	2	2
5.	ИПУП «Мед-интерпласт»	223060 Минская область, Минский район, район деревни Большое Стиклево, Новодворский с/с, 40/2-61, Бизнес-центр «S.Union»	ноябрь	2	2