

06.06.2008г. №12-1-10/831-440

Председателю комитета по
здравоохранению Мингорисполкома

Начальникам управлений
здравоохранения областных
исполнительных комитетов

Руководителям организаций
здравоохранения Республиканского
подчинения

Генеральным директорам РУП
«БелФармация», «Фармация»,
«Минская Фармация»

Юридическим лицам
(индивидуальным предпринимателям),
имеющим лицензию Министерства
здравоохранения Республики Беларусь
на фармацевтическую деятельность

Об отпуске лекарственных средств

В целях сокращения документооборота и рационализации отпуска лекарственных средств в Республике Беларусь до принятия соответствующего нормативного правового акта Министерство здравоохранения считает возможным:

при осуществлении оптовой реализации лекарственных средств отечественного производства и (или) зарубежного производства юридическим лицам (индивидуальным предпринимателям), осуществляющим оптовую реализацию лекарственных средств, юридическое лицо (индивидуальный предприниматель), получившее в испытательной лаборатории документы, подтверждающие качество лекарственных средств, оформленные в соответствии с требованиями законодательства, обязано сопровождать их копиями документов

отечественного или зарубежного производителя, подтверждающих качество лекарственных средств, оформленными испытательной лабораторией в установленном порядке и заверенными подписью руководителя или уполномоченного им лица и печатью юридического лица (индивидуального предпринимателя) - владельца оригиналов документов и копиями протоколов испытаний (при их наличии). В товарно-транспортных (товарных) накладных рядом с серией (партией) лекарственного средства указывается номер голографической марки. При реализации производителем лекарственных средств отечественного производства, прошедших обязательный посерийный контроль, - копиями документов отечественного производителя, подтверждающих качество лекарственных средств, заверенными подписью уполномоченного лица отечественного производителя и печатью отечественного производителя. В товарно-транспортных (товарных) накладных рядом с серией (партией) лекарственного средства указывается номер голографической марки.

При осуществлении оптовой реализации лекарственных средств отечественного производства и (или) зарубежного производства юридическим лицам (индивидуальным предпринимателям), осуществляющим розничную реализацию в товарно-транспортных (товарных) накладных рядом с обозначением серии (партии) лекарственного средства указывается номер голографической марки.

Министр

В.И.Жарко