

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ
БЕЛАРУСЬ
19 ноября 2019 г. № 104

Об установлении критериев

На основании абзаца третьего части третьей статьи 3 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 408-З «О наркотических средствах, психотропных веществах, их прекурсорах и аналогах» и подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить, что к наркотическим средствам, психотропным веществам, используемым в медицинских целях (далее – лекарственные средства), содержащим в своем составе другие фармацевтические субстанции (кроме наркотических средств, психотропных веществ), могут не применяться некоторые меры государственного контроля в соответствии со следующими критериями:

1.1. содержание наркотического средства кодеин в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями:

для дозированных лекарственных средств – менее 100 мг включительно на одну дозу;

для недозированных лекарственных средств – менее 2,5 процента включительно в одной индивидуальной упаковке;

1.2. содержание наркотического средства декстропропаксифен в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями:

для дозированных лекарственных средств – менее 135 мг включительно на одну дозу;

для недозированных лекарственных средств – менее 2,5 процента включительно в одной индивидуальной упаковке;

1.3. содержание психотропного вещества декстрометорфан в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями:

для дозированных лекарственных средств – менее 20 мг включительно на одну дозу;

для недозированных лекарственных средств – менее 1,5 процента включительно в одной индивидуальной упаковке;

1.4. содержание психотропного вещества псевдоэфедрин в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями:

для дозированных лекарственных средств – менее 65 мг включительно на одну дозу;

для недозированных лекарственных средств – менее 1,6 процента включительно в одной индивидуальной упаковке;

1.5. содержание психотропного вещества трамадол в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями – менее 40 мг включительно на одну дозу для дозированных лекарственных средств;

1.6. содержание психотропного вещества фенобарбитал в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями:

для дозированных лекарственных средств – менее 20 мг включительно на одну дозу;

для недозированных лекарственных средств – менее 2 процентов включительно в одной индивидуальной упаковке;

1.7. содержание психотропного вещества эфедрин в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями:

для дозированных лекарственных средств – менее 5 мг включительно на одну дозу;

для недозированных лекарственных средств – менее 1 процента включительно в одной индивидуальной упаковке.

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2020 г.

Министр

В.С.Караник

СОГЛАСОВАНО
Министерство внутренних дел
Республики Беларусь