

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ
БЕЛАРУСЬ
25 октября 2012 г. N 163**

**О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ И ДОПОЛНЕНИЙ В НЕКОТОРЫЕ
ПОСТАНОВЛЕНИЯ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ
БЕЛАРУСЬ**

На основании части третьей статьи 5-2 и части первой статьи 20 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года "О лекарственных средствах", подпунктов 8.17 и 8.23, абзаца четвертого подпункта 8.51 пункта 8 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. N 1446 "О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. N 360", и во исполнение пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 18 октября 2012 г. N 936 "О внесении изменений и дополнений в постановления Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. N 1269 и от 28 октября 2011 г. N 1446" Министерство здравоохранения Республики Беларусь **ПОСТАНОВЛЯЕТ**:

1. Внести изменения и дополнения в следующие постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь:

1.1. в пункте 43 приложения к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 15 января 2007 г. N 6 "Об утверждении Надлежащей практики оптовой реализации" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., N 30, 8/15812; 2010 г., N 84, 8/22149):

1.1.1. в абзаце третьем части первой слова "серию и номер специальной голографической марки, которой оформляются документы, подтверждающие качество лекарственного средства, выдаваемые" заменить словами "номер и дату протокола испытаний лекарственного средства, выдаваемого";

1.1.2. в части третьей слова "серию и номер специальной голографической марки, которой оформляются документы, выдаваемые" заменить словами "номер и дату протокола испытаний лекарственного средства, выдаваемого";

1.2. в постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 октября 2008 г. N 168 "Об утверждении норм времени на услуги по апробации методов анализа лекарственных средств, фармацевтических субстанций, по контролю за качеством лекарственных средств при назначении их клинических испытаний и по проверке качества зарегистрированных в Республике Беларусь лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, оказываемые государственными организациями здравоохранения" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., N 262, 8/19674; 2010 г., N 162, 8/22519):

1.2.1. в названии слово "утверждении" заменить словом "установлении";

1.2.2. в пункте 1 слово "утвердить" заменить словом "установить";

1.2.3. в приложении к этому постановлению:

в графе 2 пункта 4 слово "колбе <*>" заменить словом "колбе";

в графе 2 пункта 5 слово "растворителем <*>" заменить словом "растворителем";
в графе 2 пункта 12 слово "Осаждение <*>" заменить словом "Осаждение";
в графе 2 пункта 13 слово "осадка <*>" заменить словом "осадка";
в графе 2 пунктов 14 и 15 слова "(химический метод) <*>" заменить словами "(химический метод)";
в графе 2 пункта 16 слово "аптеках <*>" заменить словом "аптеках";
в графе 2 пункта 29 слово "анализе <*>" заменить словом "анализе";
в графе 2 пункта 30 слово "сырья <*>" заменить словом "сырья";
в графе 2 пункта 31 слово "других <*>" заменить словом "других";
в графе 2 пункта 34 слово "капсул <*>" заменить словом "капсул";
в графе 2 пункта 40 слово "(водой) <*>" заменить словом "(водой)";
в графе 2 пункта 42 слово "потенциометрически <*>" заменить словом "потенциометрически";
в графе 2 пункта 44 слово "щелочности <*>" заменить словом "щелочности";
в графе 2 пункта 45 слово "прямое <*>" заменить словом "прямое";
в графе 2 пункта 46 слово "обратное <*>" заменить словом "обратное";
в графе 2 пункта 47 слово "прямое <*>" заменить словом "прямое";
в графе 2 пункта 48 слово "обратное <*>" заменить словом "обратное";
в графе 2 пунктов 49 - 51 слово "титрование <*>" заменить словом "титрование";
в графе 2 пункта 52 слово "Омыление <*>" заменить словом "Омыление";
в графе 2 пункта 53 слово "Окисление <*>" заменить словом "Окисление";
в графе 2 пункта 54 слово "Восстановление <*>" заменить словом "Восстановление";
в графе 2 пункта 55 слово "числа <*>" заменить словом "числа";
в графе 2 пункта 56 слово "омыления <*>" заменить словом "омыления";
в графе 2 пункта 57 слово "числа <*>" заменить словом "числа";
в графе 2 пунктов 58 и 59 слово "определение <*>" заменить словом "определение";
в графе 2 пункта 61 слово "Ацетилирование <*>" заменить словом "Ацетилирование";
в графе 2 пункта 62 слово "масла <*>" заменить словом "масла";
в графе 2 пункта 63 слово "титрование <*>" заменить словом "титрование";
в графе 2 пункта 71 слово "таблетках <*>" заменить словом "таблетках";
в графе 2 пункта 74 слова "(определение подлинности) <*>" заменить словами "(определение подлинности)";
в графе 2 пункта 75 слова "(количественное определение, определение цветности) <*>" заменить словами "(количественное определение, определение цветности)";
в графе 2 пункта 76 слова "(построение калибровочной кривой) <*>" заменить словами "(построение калибровочной кривой)";
в графе 2 пункта 77 слово "Кьюльдалю <*>" заменить словом "Кьюльдалю";
в графе 2 пункта 80 слова "(подлинность, измельченность, содержание примесей, степень зараженности амбарными вредителями) <*>" заменить словами "(подлинность, измельченность, содержание примесей, степень зараженности амбарными вредителями)";
в графе 2 пункта 88 слово "растворителе <*>" заменить словом "растворителе";
в графе 2 пункта 91 слово "методом <*>" заменить словом "методом";
в графе 2 пунктов 92 и 93 слово "хроматографии <*>" заменить словом "хроматографии";
в графе 2 пункта 94 слова "(количественное определение, определение примесей) <*>" заменить словами "(количественное определение, определение примесей)";
в графе 2 пункта 95 слова "(определение подлинности) <*>" заменить словами "(определение подлинности)";
в графе 2 пункта 96 слова "(определение остаточных органических растворителей) <*>" заменить словами "(определение остаточных органических растворителей)";
в графе 2 пункта 97 слова "(количественное определение, определение примесей)

<*>" заменить словами "(количественное определение, определение примесей)";
в графе 2 пункта 98 слова "(определение подлинности) <*>" заменить словами "(определение подлинности)";
в графе 2 пунктов 100 и 101 слово "веществ <*>" заменить словом "веществ";
в графе 2 пункта 102 слово "мышьяк <*>" заменить словом "мышьяк";
в графе 2 пункта 103 слово "числа <*>" заменить словом "числа";
в графе 2 пункта 105 слова "(1 флакон до 100 мл) <*>" заменить словами "(1 флакон до 100 мл)";
в графе 2 пункта 107 слово "Фишера <*>" заменить словом "Фишера";
в графе 2 пункта 109 слово "числа <*>" заменить словом "числа";
в графе 2 пункта 110 слово "арбутина <*>" заменить словом "арбутина";
в графе 2 пункта 111 слово "кислородом <*>" заменить словом "кислородом";
в пункте 112:
из графы 4 слова "Наклеивание специальной голографической марки." исключить;
графу 7 изложить в следующей редакции:
"-";
в графе 2 пункта 116 слово "определения <*>" заменить словом "определения";
в графе 2 пункта 118 слово "веществ <*>" заменить словом "веществ";
в графе 2 пункта 120 слова "(при помощи кристалла) <*>" заменить словами "(при помощи кристалла)";
в графе 2 пункта 121 слова "(при помощи бромной таблетки) <*>" заменить словами "(при помощи бромной таблетки)";
в графе 2 пункта 121-1 слова "(с использованием кюветы) <*>" заменить словами "(с использованием кюветы)";
в графе 2 пункта 121-2 слово "ИК-спектрометрии <*>" заменить словом "ИК-спектрометрии";
в графе 2 пункта 123 слово "спектрометрия <*>" заменить словом "спектрометрия";
в графе 2 пункта 124 слово "радионуклидов <*>" заменить словом "радионуклидов";
в графе 2 пунктов 127 и 128 слово "средствах <*>" заменить словом "средствах";
в графе 2 пункта 129 слово "назначения <*>" заменить словом "назначения";
в графе 2 пункта 130 слово "агар <*>" заменить словом "агар";
в графе 2 пункта 132 слово "Пирогенность <*>" заменить словом "Пирогенность";

в графе 2 пункта 133 слово "мышях <*>" заменить словом "мышях";
 в графе 2 пункта 134 слово "свинках <*>" заменить словом "свинках";
 в графе 2 пункта 135 слово "назначения <*>" заменить словом "назначения";
 в графе 2 пункта 136 слово "иммуноэлектрофореза <*>" заменить словом "иммуноэлектрофореза";
 в графе 2 пункта 137 слово "средствах <*>" заменить словом "средствах";
 в графе 2 пункта 138 слово "назначения <*>" заменить словом "назначения";
 в графе 2 пункта 139 слова "(ручной метод) <*>" заменить словами "(ручной метод)";
 в графе 2 пункта 140 слово "средствах <*>" заменить словом "средствах";
 дополнить приложение пунктами 141 - 146 следующего содержания:

"141	Капиллярный электрофорез (определение подлинности)	исследование	<p>Приготовление испытуемого раствора (измельчение, взятие навески, отмеривание объема, растворение при встряхивании, действии ультразвука, нагревании и т.д. в зависимости от природы испытуемого объекта, фильтрование).</p> <p>Приготовление раствора сравнения (измельчение, взятие навески, отмеривание объема, растворение при встряхивании, действии ультразвука, нагревании и т.д. в зависимости от природы стандартного образца, фильтрование).</p> <p>Приготовление буферного раствора (взвешивание, растворение, доведение объема, доведение pH, фильтрование).</p> <p>Подготовка прибора к работе (включение прибора, прогрев ламп, установка метода, загрузка растворов, выбор и установка капилляра,</p>	343 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	Натрия гидроксид	кг	0,000024
------	--	--------------	--	---------	---	------------------	----	----------

			<p>термостатирование автосамплера и капилляра) . Кондиционирование капилляра. Проведение электрофоретического разделения испытуемого раствора и раствора сравнения. Промывка капилляра. Оценка результатов. Техническое обслуживание прибора</p>					
142	Капиллярный электрофорез (количественное определение, определение примесей)	исследование	<p>Приготовление испытуемого раствора (измельчение, взятие навески, отмеривание объема, растворение при встряхивании, действии ультразвука, нагревании и т.д. в зависимости от природы испытуемого объекта, фильтрование) . Приготовление растворов сравнения для градуировки и для проверки пригодности системы (измельчение, взятие навески, отмеривание объема, растворение при встряхивании, действии ультразвука, нагревании и т.д. в зависимости от природы стандартного образца, фильтрование) . Приготовление буферного раствора (взвешивание, растворение, доведение объема, доведение pH, фильтрование) . Подготовка прибора к работе (включение прибора, прогрев ламп, установка метода, загрузка растворов, выбор и установка</p>	577 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	Натрия гидроксид	кг	0,000024

			<p>капилляра, термостатирование автосамплера и капилляра). Кондиционирование капилляра. Проведение электрофоретического разделения: испытуемого раствора, растворов сравнения для градуировки, раствора сравнения для проверки пригодности системы. Промывка капилляра. Проведение расчетов. Техническое обслуживание прибора</p>					
143	Флуориметрия (определение подлинности)	исследование	<p>Подготовка прибора, установка параметров программного обеспечения. Заполнение кюветы компенсационным раствором. Получение базовой линии. Заполнение кюветы испытуемым раствором. Проведение измерения флуоресценции в заданном диапазоне длин волн. Обработка полученных результатов. Техническое обслуживание прибора</p>	66 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	-	-	-
144	Флуориметрия (без калибровочной кривой)	исследование	<p>Подготовка прибора, установка параметров программного обеспечения. Заполнение кюветы компенсационным раствором. Получение базовой линии. Заполнение кюветы испытуемым раствором. Проведение измерения</p>	36 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	-	-	-

			флуоресценции в заданном диапазоне длин волн. Техническое обслуживание прибора					
145	Флуориметрия (построение калибровочной кривой)	исследование	Подготовка прибора, установка параметров программного обеспечения. Заполнение кюветы компенсационным раствором. Получение нулевого значения. Заполнение кювет испытуемыми растворами всех концентраций, предусмотренных нормативной документацией. Проведение измерения флуоресценции растворов всех концентраций, предусмотренных нормативной документацией. Построение калибровочной кривой. Техническое обслуживание прибора	108 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	-	-	-
146	Определение воды по методу Фишера (кулонометрическое титрование)	исследование	Подготовка прибора и выведение прибора на рабочий режим. Взятие точной навески испытуемого образца и внесение его в сосуд для титрования. Проведение титрования при постоянном перемешивании. Подтверждение точности. Техническое обслуживание прибора	190 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	католит стандарт воды 1 мг/мл метанол анолит	мл ампула мл мл	5 1 50 100";

подстрочное примечание "<*>" исключить;

1.3. в Инструкции о порядке проверки качества зарегистрированных в Республике Беларусь лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 1 марта 2010 г. N 20 "Об утверждении Инструкции о порядке проверки качества зарегистрированных в Республике Беларусь лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, внесении изменений и дополнений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 15 января 2007 г. N 6 и признании утратившими силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2002 г. N 37 и пункта 14 постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 декабря 2006 г. N 117" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., N 84, 8/22149):

1.3.1. пункт 2 изложить в следующей редакции:

"2. Проверка качества лекарственных средств осуществляется Министерством здравоохранения Республики Беларусь (далее - Минздрав) через испытательные лаборатории государственных организаций здравоохранения, аккредитованные в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств зарубежного производства, согласно приложению 1 и испытательные лаборатории, аккредитованные в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств отечественного производства, согласно приложению 1-1 (далее - испытательные лаборатории).";

1.3.2. в пункте 9:

из части второй слова ", в месте их крепления наклеивается специальная голографическая марка по образцу согласно приложению 3" исключить;

часть четвертую изложить в следующей редакции:

"К протоколам испытаний, оформленным испытательной лабораторией в соответствии с частью третьей настоящего пункта, а также по результатам проведенной проверки качества лекарственного средства согласно подпункту 6.2.4 пункта 6 настоящей Инструкции документ производителя, подтверждающий качество лекарственного средства, не прилагается.";

1.3.3. пункт 10 изложить в следующей редакции:

"10. Проверка качества зарегистрированного в Республике Беларусь лекарственного средства и выдача протокола испытаний лекарственного средства осуществляются в сроки, установленные подпунктами 10.9.1 и 10.9.2 пункта 10.9 единого перечня административных процедур, осуществляемых государственными органами и иными организациями в отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 17 февраля 2012 г. N 156 "Об утверждении единого перечня административных процедур, осуществляемых государственными органами и иными организациями в отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, внесении дополнения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 14 февраля 2009 г. N 193 и признании утратившими силу некоторых постановлений Совета Министров Республики Беларусь" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., N 35, 5/35330).";

1.3.4. в части седьмой пункта 15 слова "подпунктами 12.1 и 12.2 пункта 12 перечня" заменить словами "подпунктами 10.9.1 и 10.9.2 пункта 10.9 единого перечня административных процедур, осуществляемых государственными органами и иными организациями в отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей";

1	Республиканская контрольно-аналитическая лаборатория республиканского унитарного предприятия "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении"	-	-	-	+	+	+
2	Лаборатория фармакопейного и фармацевтического анализа республиканского унитарного предприятия "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении"	+	-	-	+	+	+
3	Брестская областная контрольно-аналитическая лаборатория брестского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	-	-	-	+	+	+
4	Областная контрольно-аналитическая лаборатория витебского торгово-производственного республиканского унитарного	-	-	-	+	+	+

	предприятия "Фармация"						
5	Контрольно-аналитическая лаборатория гомельского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	-	-	-	+	+	+
6	Контрольно-аналитическая лаборатория гродненского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	-	-	-	+	+	+
7	Контрольно-аналитическая лаборатория торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Минская Фармация"	-	-	-	+	+	+
8	Могилевская контрольно-аналитическая лаборатория могилевского торгово-производственного республиканского унитарного	-	-	-	+	+	+

	предприятия "Фармация"						
9	Отдел контроля качества аптечного склада торгово- производственного республиканского унитарного предприятия "БЕЛФАРМАЦИЯ"	-	-	-	+	+	+
10	Лабораторная служба государственного учреждения "Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья"	-	+	-	-	-	+
11	Лабораторная служба государственного учреждения "Республиканский научно- практический центр эпидемиологии и микробиологии"	-	+	-	+	+	+
12	Лаборатория государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов государственного учреждения	-	-	+	+	+	+";

"Республиканский научно- практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий"						
--	--	--	--	--	--	--

1.3.6. дополнить Инструкцию приложением 1-1 следующего содержания:

"Приложение 1-1
к Инструкции о порядке проверки
качества зарегистрированных
в Республике Беларусь лекарственных
средств до поступления в реализацию,
а также лекарственных средств,
находящихся в обращении на
территории Республики Беларусь
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
25.10.2012 N 163)

**ПЕРЕЧЕНЬ
ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ, АККРЕДИТОВАННЫХ В СИСТЕМЕ АККРЕДИТАЦИИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ ДЛЯ
ИСПЫТАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТЕЧЕСТВЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА**

		Испытательная лаборатория, осуществляющая испытания образцов лекарственных средств	Проверка качества лекарственных средств
--	--	---	---

N п/п	Наименование испытательной лаборатории, аккредитованной в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств отечественного производства	первой серии лекарственного средства, впервые произведенного, расфасованного и упакованного или упакованного на территории Республики Беларусь, а также фармацевтической субстанции и вспомогательного вещества, используемых для аптечного изготовления лекарственных средств	по отдельным показателям качества и разделам "Упаковка", "Маркировка" фармакопейной статьи или по показателю "Описание" и разделам "Упаковка", "Маркировка" фармакопейной статьи	по отдельным показателям качества для испытательной лаборатории, указанной в пункте 13 настоящего перечня	иммунобио- логических	полученных из донорской крови (плазмы)	до поступления в розничную реализацию и медицинского применения в организациях здравоохранения	находящихся в обращении на территории Республики Беларусь	в случае обжалования результатов проведенной проверки качества лекарственного средства
1	Аналитическая лаборатория научно- производственного республиканского унитарного предприятия "Лотиос"	+	-	-	-	-	+	+	+
2	Отдел экспериментальной медицины и фармации научно- производственного республиканского унитарного предприятия "Лотиос"	+	-	-	-	-	+	+	+
3	Испытательная лаборатория отдела контроля качества республиканского унитарного производственного предприятия "Белмедпрепараты"	-	+	-	-	-	+	-	-

4	Аналитическая лаборатория отдела контроля качества открытого акционерного общества "Борисовский завод медицинских препаратов"	-	+	-	-	-	+	-	-
5	Испытательная лаборатория отдела контроля качества открытого акционерного общества "Несвижский завод медицинских препаратов"	-	+	-	-	-	+	-	-
6	Производственно-техническая лаборатория открытого акционерного общества "Экзон"	-	+	-	-	-	+	-	-
7	Химико-микробиологическая лаборатория производственного республиканского унитарного предприятия "Минскинтеркапс"	-	+	-	-	-	+	-	-
8	Испытательная лаборатория отдела контроля качества совместного общества с ограниченной ответственностью "Лекфарм"	-	+	-	-	-	+	-	-
9	Центральная заводская лаборатория общества с ограниченной ответственностью "Фармтехнология"	-	+	-	-	-	+	-	-

10	Испытательная лаборатория отдела контроля качества совместного общества в ограниченной ответственностью "ТрайплФарм"	-	+	-	-	-	+	-	-
11	Химико-аналитическая лаборатория службы контроля качества белорусско-голландского совместного предприятия общества с ограниченной ответственностью "Фармлэнд"	-	+	-	-	-	+	-	-
12	Контрольно-аналитическая лаборатория закрытого акционерного общества "БелАсептика"	-	+	-	-	-	+	-	-
13	Республиканская контрольно-аналитическая лаборатория республиканского унитарного предприятия "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении"	+	-	-	-	-	+	+	+
14	Лаборатория фармакопейного и фармацевтического анализа республиканского унитарного предприятия "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении"	-	-	+	-	-	+	+	+

15	Брестская областная контрольно-аналитическая лаборатория брестского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	+	-	-	-	-	+	+	+
16	Областная контрольно-аналитическая лаборатория витебского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	+	-	-	-	-	+	+	+
17	Контрольно-аналитическая лаборатория гомельского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	+	-	-	-	-	+	+	+
18	Контрольно-аналитическая лаборатория гродненского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	+	-	-	-	-	+	+	+
19	Контрольно-аналитическая лаборатория торгово-производственного республиканского унитарного предприятия	+	-	-	-	-	+	+	+

	"Минская Фармация"								
20	Могилевская контрольно-аналитическая лаборатория могилевского торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "Фармация"	+	-	-	-	-	+	+	+
21	Отдел контроля качества аптечного склада торгово-производственного республиканского унитарного предприятия "БЕЛФАРМАЦИЯ"	+	-	-	-	-	+	+	+
22	Лабораторная служба государственного учреждения "Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья"	-	-	-	+	-	-	-	+
23	Лабораторная служба государственного учреждения "Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии"	-	-	-	+	-	+	+	+

24	Лаборатория государственного контроля за качеством компонентов, препаратов крови, кровезаменителей и консервирующих растворов государственного учреждения "Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий"	-	-	-	-	+	+	+	+";
----	---	---	---	---	---	---	---	---	-----

1.3.7. приложение 3 к этой Инструкции исключить.

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

В.И.Жарко