

**О внесении изменений в постановление Министерства
здравоохранения Республики Беларусь от 7 сентября
2012 г. № 137**

На основании подпункта 2.1 пункта 2 Указа Президента Республики Беларусь от 25 февраля 2011 г. № 72 «О некоторых вопросах регулирования цен (тарифов) в Республике Беларусь», 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», и во исполнение пункта 3 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 19 января 2012 г. № 56 «О перечне лекарственных средств, производимых организациями Республики Беларусь, цены на которые регулируются Министерством здравоохранения» Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в приложение 1 к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 7 сентября 2012 г. № 137 «Об установлении предельных максимальных отпускных цен на лекарственные средства, производимые организациями Республики Беларусь» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 11.10.2012, 8/26444; 23.11.2012, 8/26559; 01.03.2013, 8/26945) следующие изменения:

1.1. подпункт 1.7.1 пункта 1 таблицы 6 изложить в следующей редакции:

«1.7.1. ондансетрон	ондансетрон	раствор для инъекций 2 мг/мл 2 мл № 10, ампулы	упаковка	7 550»;
---------------------	-------------	--	----------	---------

1.2. в подпунктах 1.1.1–1.1.3 пункта 1 таблицы 7 слово «флакон» заменить словом «бутылка»;

1.3. в подпункте 6.8.1 пункта 6 таблицы 11 слова «инъекций 1 г» заменить словами «инъекций 1000 мг»;

1.4. в таблице 13:

1.4.1. в подпункте 4.1.1 пункта 4 слова «применения 1 %» заменить словами «применения 10 мг/г»;

1.4.2. в пункте 5:

в подпунктах 5.1.1 и 5.1.2 слова «применения 10 %» заменить словами «применения 100 мг/г»;

в подпункте 5.1.3 слова «применения 5 %» заменить словами «применения 50 мг/г»;

в подпунктах 5.3.1–5.3.3 слово «сумалек-фарма» заменить словом «сумалек»;

1.4.3. подпункты 8.3.1 и 8.3.2 пункта 8 изложить в следующей редакции:

«8.3.1. ацетилцистеин	ацецекс	порошок для приготовления раствора для приема внутрь 100 мг № 20, пакет	упаковка	26 400
8.3.2. ацетилцистеин	ацецекс	порошок для приготовления раствора для приема внутрь 200 мг № 20, пакет	упаковка	30 800».

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

