

**Об изменении постановления Министерства
здравоохранения Республики Беларусь от 1 марта 2010
г. № 20**

На основании части четвертой статьи 12 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 г. № 161-З «Об обращении лекарственных средств» Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 1 марта 2010 г. № 20 «О проведении контроля качества лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь» следующие изменения:

из преамбулы слова «, абзацев второго и третьего подпункта 8.17 пункта 8 и подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446,» исключить;

в Инструкции о порядке и условиях проведения контроля качества лекарственных средств до их поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь, утвержденной этим постановлением:

пункт 5 изложить в следующей редакции:

«5. Контроль качества лекарственного средства осуществляется путем оценки соответствия показателям качества нормативного документа по качеству, а также соответствия регистрационному досье по упаковке, маркировке упаковки, инструкции по медицинскому применению (листочку-вкладышу), документу, подтверждающему качество серии лекарственного средства.»;

из подпункта 9.5 пункта 9 слова «общей статье Государственной фармакопеи,» исключить;

из абзаца третьего пункта 11 слова «и (или) Государственной фармакопеи» исключить;

из пункта 16 слова «, если не указано иное,» и «по форме согласно приложению 2» исключить;

из пункта 22 слова «, если не установлено иное,» и «по форме согласно приложению 3» исключить.

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

Министр

А.В.Ходжаев

СОГЛАСОВАНО

Министерство иностранных дел
Республики Беларусь