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

зарубежного производителя, отечественного ИЛИ подтверждающих оформленными лекарственных средств, качество испытательной лабораторией в установленном порядке и заверенными подписью руководителя или уполномоченного им лица и печатью юридического (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 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 производства (или) зарубежного производства отечественного И юридическим лицам (индивидуальным предпринимателям), товарно-транспортных осуществляющим розничную реализацию В обозначением серии (партии) (товарных) накладных рядом cлекарственного средства указывается номер голографической марки.

Министр В.И.Жарко