

## **О внесении изменений и дополнений в некоторые постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь**

Изменения и дополнения:

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23 октября 2020 г. № 88 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/36034 от 09.11.2020 г.) <W22036034>

На основании части третьей статьи 5<sup>2</sup> 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. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360», и во исполнение пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 18 октября 2012 г. № 936 «О внесении изменений и дополнений в постановления Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. № 1269 и от 28 октября 2011 г. № 1446» Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

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

1.1. утратил силу;

1.2. в постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 октября 2008 г. № 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., № 262, 8/19674; 2010 г., № 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 «потенциметрически\*» заменить словом «потенциметрически»;

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 «Кьельдалю\*» заменить словом «Кьельдалю»;

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<sup>1</sup> слова «(с использованием кюветы)\*» заменить словами «(с использованием кюветы)»;

в графе 2 пункта 121<sup>2</sup> 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 «мышьяк\*» заменить словом «мышьяк»;

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, термостатирование автосамплера и капилляра).</p> <p>Кондиционирование капилляра.</p> <p>Проведение электрофоретического разделения испытуемого раствора и раствора сравнения.</p> <p>Промывка капилляра.</p> <p>Оценка результатов.</p> <p>Техническое обслуживание прибора</p>	343 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	Натрия гидроксид	кг	0,000024
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).</p> <p>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).</p>	577 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	Натрия гидроксид	кг	0,000024

			<p>Приготовление буферного раствора (взвешивание, растворение, доведение объема, доведение рН, фильтрование).</p> <p>Подготовка прибора к работе (включение прибора, прогрев ламп, установка метода, загрузка растворов, выбор и установка капилляра, термостатирование автосамплера и капилляра).</p> <p>Кондиционирование капилляра.</p> <p>Проведение электрофоретического разделения: испытуемого раствора, растворов сравнения для градуировки, раствора сравнения для проверки пригодности системы.</p> <p>Промывка капилляра.</p> <p>Проведение расчетов.</p> <p>Техническое обслуживание прибора</p>					
143	Флуориметрия (определение подлинности)	исследование	<p>Подготовка прибора, установка параметров программного обеспечения.</p> <p>Заполнение кюветы компенсационным раствором.</p> <p>Получение базовой линии.</p> <p>Заполнение кюветы испытуемым раствором.</p> <p>Проведение измерения флуоресценции в заданном диапазоне длин волн.</p> <p>Обработка полученных результатов.</p> <p>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.</p> <p>Заполнение кюветы компенсационным раствором.</p> <p>Получение базовой линии.</p> <p>Заполнение кюветы испытуемым раствором.</p> <p>Проведение измерения флуоресценции в заданном диапазоне длин волн.</p> <p>Техническое обслуживание прибора</p>	36 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий специалист, специалист	–	–	–
145	Флуориметрия (построение калибровочной кривой)	исследование	<p>Подготовка прибора, установка параметров программного обеспечения.</p> <p>Заполнение кюветы компенсационным раствором.</p>	108 мин	Провизор-аналитик, главный специалист, ведущий	–	–	–

			<p>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</p>		специалист, специалист			
146	<p>Определение воды по методу Фишера (кулонометрическое титрование)</p>	исследование	<p>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</p>	190 мин	<p>Провизор-аналитик,          главный специалист,          ведущий специалист,          специалист</p>	<p>католит          стандарт воды 1 мг/мл          метанол          анолит</p>	<p>мл          ампула          мл          мл</p>	<p>5          1          50          100»;</p>

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. № 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. № 6 и признании утратившими силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2002 г. № 37 и пункта 14 постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 декабря 2006 г. № 117» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 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<sup>1</sup> (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. № 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. № 193 и признании утратившими силу некоторых постановлений Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 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»;

1.3.5. приложение 1 к этой Инструкции изложить в следующей редакции:

«Приложение 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 № 163)

## ПЕРЕЧЕНЬ

### испытательных лабораторий государственных организаций здравоохранения, аккредитованных в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств зарубежного производства

№ п/п	Наименование испытательной лаборатории государственной организации здравоохранения, аккредитованной в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств зарубежного производства	Испытательная лаборатория, осуществляющая испытания образцов лекарственных средств			Проверка качества лекарственных средств		
		по отдельным показателям качества для испытательной лаборатории, указанной в пункте 1 настоящего перечня	иммунобиологических	полученных из донорской крови (плазмы)	до поступления в реализацию	находящихся в обращении на территории Республики Беларусь	в случае обжалования результатов проведенной проверки качества лекарственного средства
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<sup>1</sup> следующего содержания:

«Приложение 1<sup>1</sup>  
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 № 163)

## ПЕРЕЧЕНЬ

**испытательных лабораторий, аккредитованных в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств отечественного производства**

№ п/п	Наименование испытательной лаборатории, аккредитованной в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств отечественного производства	Испытательная лаборатория, осуществляющая испытания образцов лекарственных средств					Проверка качества лекарственных средств		
		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	иммунобиологических	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**