

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ
БЕЛАРУСЬ
31 июля 2009 г. № 89

**О критериях отнесения комбинированных
лекарственных средств, содержащих наркотические
средства и психотропные вещества, к наркотическим
средствам и психотропным веществам, подлежащим
государственному контролю в Республике Беларусь, и
внесении изменений и дополнений в постановление
Министерства здравоохранения Республики Беларусь
от 28 мая 2003 г. № 26**

Изменения и дополнения:

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11 февраля 2015 г. № 18 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/29643 от 25.02.2015 г.) <W21529643>

На основании Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331, в редакции постановления Совета Министров Республики Беларусь от 1 августа 2005 г. № 843 и пункта 37 мероприятий Государственной программы комплексных мер противодействия наркомании, незаконному обороту наркотиков и связанным с ними правонарушениям в Республике Беларусь на 2009–2013 годы, утвержденной постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30 октября 2008 г. № 1634, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить, что критерием отнесения комбинированных лекарственных средств, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, к наркотическим средствам и психотропным веществам, подлежащим государственному контролю в Республике Беларусь, является содержание в лекарственных средствах в различных лекарственных формах:

кодеина 100 мг и более в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями на одну дозу – для дозированных лекарственных средств и более 2,5 процента в одной индивидуальной упаковке – для недозированных лекарственных средств;

декстропропоксифена 135 мг и более в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями на одну дозу – для дозированных лекарственных средств и более 2,5 процента в одной индивидуальной упаковке – для недозированных лекарственных средств;

декстрометорфана 20 мг и более в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями на одну дозу – для дозированных лекарственных средств и более 0,5 процента в одной индивидуальной упаковке – для недозированных лекарственных средств;

псевдоэфедрина 50 мг и более в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями на одну дозу – для дозированных лекарственных средств и более 0,5 процента в одной индивидуальной упаковке – для недозированных лекарственных средств;

фенобарбитала 20 мг и более в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями на одну дозу – для дозированных лекарственных средств и более 2 процентов в одной индивидуальной упаковке – для недозированных лекарственных средств;

эфедрина – 5 мг и более в комбинации с другими фармацевтическими субстанциями на одну дозу – для дозированных лекарственных средств и более 1 процента в одной индивидуальной упаковке – для недозированных лекарственных средств.

2. Утратил силу.

3. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2010 г.

Министр

В.И.Жарко

СОГЛАСОВАНО

Министр внутренних дел
Республики Беларусь

А.Н.Кулешов

31.07.2009