

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

5 мая 2017 г. № 32

О внесении дополнения в постановление

Министерства здравоохранения Республики Беларусь

от 23 апреля 2015 г. № 55

На основании подпункта 8.14¹ 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 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360», Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Часть четвертую подпункта 6.1.2 пункта 6 Инструкции о порядке организации и проведения комплекса предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, инспектирования промышленного производства лекарственных средств и фармацевтических субстанций, испытаний и других исследований, предшествующих государственной регистрации (подтверждению государственной регистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций, внесению изменений в регистрационное досье на лекарственное средство, фармацевтическую субстанцию, ранее зарегистрированные в Республике Беларусь, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23 апреля 2015 г. № 55 «О некоторых мерах по реализации постановления Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2015 г. № 254» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 02.06.2015, 8/29947), дополнить абзацем шестым следующего содержания:

«фармацевтических субстанций, показатели качества и методики контроля качества которых соответствуют требованиям к качеству фармацевтических субстанций, установленным частными фармакопейными статьями Государственной фармакопеи Республики Беларусь;».

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

Министр

В.А.Малашко