



ЗАГАД

ПРИКАЗ

25.04.2012 № 458

г. Мінск

г. Минск

Об утверждении общих фармакопейных статей, включенных в первый том Государственной фармакопеи Республики Беларусь (второе издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств»

На основании подпункта 8.15 пункта 8 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить прилагаемые общие фармакопейные статьи, включенные в первый том Государственной фармакопеи Республики Беларусь (второе издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств».

2. Установить, что:

применение общих фармакопейных статей, включенных в первый том Государственной фармакопеи Республики Беларусь (второе издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств», осуществляется с 1 января 2013 года;

фармакопейные статьи производителей, утвержденные до 1 января 2013 года и имеющие ссылки на общие фармакопейные статьи, включенные в первый том Государственной фармакопеи Республики Беларусь (первое издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств», применяются в течение всего срока их действия. В случае внесения изменений и (или) дополнений в них после 1 января 2013 года, учитываются требования общих фармакопейных статей, включенных в первый том Государственной фармакопеи Республики Беларусь (второе издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств».

3. Республиканскому унитарному предприятию «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» осуществить за счет собственных средств печатное издание первого тома Государственной фармакопеи Республики

Беларусь (второе издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств» в срок до 1 июня 2012 года и распространять его на основании возмездных договоров.

4. Не применять с 1 января 2013 года на территории Республики Беларусь общие фармакопейные статьи, содержащиеся в первом томе Государственной фармакопеи Республики Беларусь (первое издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств», введенные в действие 1 января 2007 года, за исключением общих фармакопейных статей первого тома Государственной фармакопеи Республики Беларусь (первое издание) «Общие методы контроля качества лекарственных средств», введенных в действие 1 января 2007 года, на которые имеются ссылки в действующих фармакопейных статьях производителей и нормативных документах производителей, содержащих показатели и методы контроля за качеством лекарственных средств зарубежного производства.

5. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра – директора Департамента фармацевтической промышленности Годовальникова Г.В.

Министр



В.И.Жарко