



МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

вул. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск  
р/р 3604900000010 у ААГ «ААБ Беларусбанк»  
Код 795. Факс 222-46-27  
e-mail: mzrb@belcmt.by,  
minzdrav@mailgov.by

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ул. Мясникова, 39, 220048, г. Минск  
р/с 36049000000010 в ОАО «АСБ Беларусбанк»  
Код 795. Факс 222-46-27  
e-mail: mzrb@belcmt.by,  
minzdrav@mailgov.by

31.05.2016 № 01-12-38/5464

На № \_\_\_\_\_

УП «Белфармація»  
УП «Минская Фармація»  
УП «Фармація»

Управления здравоохранения  
облсполкомов и комитет по  
здравоохранению Мингорисполкома

Учреждения образования (по списку)

Юридические лица, осуществляющие  
фармацевтическую деятельность

(по списку)

О томе 2 второго издания Государственной  
фармакопеи Республики Беларусь

Министерство здравоохранения Республики Беларусь сообщает, что с 01.07.2016 г. вступает в действие том 2 второго издания Государственной фармакопеи Республики Беларусь (приказ Министерства здравоохранения от 31.03.2016 г. № 270 «Об утверждении общих и частных статей, включенных во второй том Государственной фармакопеи Республики Беларусь (второе издание) «Контроль качества субстанций для фармацевтического использования и лекарственного растительного сырья») (далее - ГФ РБ II, том 2).

Данный документ является необходимым для использования в учреждениях образования, осуществляющих подготовку фармацевтических кадров, предприятиях-производителях лекарственных средств, аптеках, аптечных складах, испытательных лабораториях по контролю качества лекарственных средств.

Приобретение ГФ РБ II, том 2 осуществляется в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» на возмездной основе в соответствии с поданной заявкой.

Одновременно Министерство здравоохранения разъясняет, что особенности введения в действие общих и частных статей ГФ РБ II, том 2, а также необходимость и сроки актуализации фармакопейных статей производителей на лекарственные средства (фармацевтические субстанции) отечественного производства и нормативных документов производителей на лекарственные средства (фармацевтические субстанции) зарубежного производства определены пп. 1, 2, 4, 5 приказа Министерства здравоохранения от 31.03.2016 г. № 270.

Приложение: приказ Минздрава от 31.03.2016 г. № 270 на 3 л. в 1 экз.

Заместитель Министра

В.Д. Шило