

МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДРАОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск
тэл. (+375 17) 337 70 84, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by,
р/р ВУ89АКВВ36049000000100000000
у ААТ «ААБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х
УНП 100049892

МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ул. Мясникова, 39, 220030, г. Минск
тел. (+375 17) 337 70 84, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by,
р/с ВУ89АКВВ36049000000100000000
в ОАО «АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х
УНП 100049892

19-03-2026

№ 4-14/5650

На № _____

Комитет по здравоохранению
Мингорисполкома

Главные управления по
здравоохранению облисполкомов

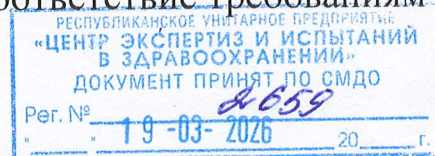
Государственные организации,
подчиненные Министерству
здравоохранения Республики
Беларусь

О клинических испытаниях
медицинских изделий

Приказом Министерства здравоохранения от 27 января 2026 г. № 52 «Об организации проведения клинических испытаний медицинских изделий (изделий медицинского назначения, медицинской техники)», доведенным до сведения всех заинтересованных посредством системы межведомственного документооборота, начальникам главных управлений по здравоохранению облисполкомов, председателю Комитета по здравоохранению Мингорисполкома, руководителям организаций, подчиненных Министерству здравоохранения, поручено в срок до 31 марта 2026 г. обеспечить предоставление государственными организациями здравоохранения документов, подтверждающих их соответствие требованиям к проведению клинических испытаний медицинских изделий, установленных пунктом 45 Инструкции о порядке проведения клинических испытаний медицинских изделий (изделий медицинского назначения, медицинской техники), утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 октября 2025 г. № 133 (далее – Инструкция), в республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее – РУП ЦЭИЗ, предприятие).

Письмом РУП ЦЭИЗ № 4-22/814 от 29.01.2026 «Об информировании» все заинтересованные были уведомлены о необходимости предоставления вышеуказанных документов в срок до 31 марта 2026 года.

Вместе с тем по информации предприятия по состоянию на 16 марта 2026 г. документы, подтверждающие соответствие требованиям к



проведению клинических испытаний медицинских изделий, были представлены лишь УЗ «Минский областной клинический центр дерматовенерологии и косметологии» и УЗ «Витебский областной эндокринологический диспансер».

В связи с вышеизложенным, с целью развития внебюджетной деятельности, **повторно поручаем** начальникам главных управлений по здравоохранению облисполкомов, председателю Комитета по здравоохранению Мингорисполкома, руководителям организаций, подчиненных Министерству здравоохранения, **в срок до 31 марта 2026 г.** обеспечить предоставление государственными организациями здравоохранения документов, подтверждающих их соответствие требованиям к проведению клинических испытаний медицинских изделий, установленных пунктом 45 Инструкции, в РУП «ЦЭИЗ» и не позднее **10 апреля 2026 г.** представить в Минздрав сведения о государственных организациях здравоохранения, не выполнивших данное поручение.

Обращаем ваше внимание, что с **01 апреля 2026 г.** не будет назначаться проведение клинических испытаний медицинских изделий на базах организаций здравоохранения, не подтвердивших соответствие требованиям пункта 45 Инструкции.

С целью методической помощи организациям здравоохранения для подготовки необходимых документов разработаны и опубликованы на сайте РУП «ЦЭИЗ» всех необходимых стандартных операционных процедур.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов