

УВЕДОМЛЕНИЕ
О ЗАВЕРШЕНИИ РАЗРАБОТКИ ИЗМЕНЕНИЯ №4
К ТЕХНИЧЕСКОМУ КОДЕКСУ УСТАНОВИВШЕЙСЯ ПРАКТИКИ

1	Разработчик	Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении») 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2А тел. 207 25 81, факс 256 63 78 lppa@rceth.by
2	Ответственный орган	Министерство здравоохранения Республики Беларусь 220048 г. Минск, ул. Мясникова, 39 тел. 20 09163 Код по ОКРБ 91500
3	Наименование	Технический кодекс установившейся практики 123-2008 (02040) «Фармакопейные статьи. Порядок разработки и утверждения»
4	Объект стандартизации	Процессы разработки и утверждения фармакопейных статей на лекарственные средства
5	Обоснование разработки Изменения	Закон Республики Беларусь №203-З О внесении изменений о дополнений в Закон Республики Беларусь «О лекарственных средствах»
6	Дата утверждения	2015-09-07 Постановление Министерства здравоохранения №97
7	Изменение №4 можно получить	Лаборатория фармакопейного и фармацевтического анализа Республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении») 220092, г. Минск, ул. Дунина-Марцинкевича, д.4, корпус 1, тел. (факс) 256 63 78 lppa @rceth.by

Ответственный за составление уведомления	Лаборатория фармакопейного и фармацевтического анализа Республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении») 220092, г. Минск, ул. Дунина-Марцинкевича, д.4, корпус 1, тел. (факс) 207 25 81 lppa @rceth.by
--	--

Дата составления уведомления	2015-09-07
------------------------------	------------