



МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## ЗАГАД

20.10.2016 № 1010

г.Мінск

## ПРИКАЗ

г.Минск

О внесении дополнения в приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10 марта 2015 г. № 235

На основании 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», во исполнение пункта 11 постановления коллегии Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 апреля 2015 г. № 8.2 «О ходе проведения процедур государственных закупок медицинских изделий» ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Дополнить Инструкцию о контроле стерильности каждой партии (серии) или части партии (серии) зарегистрированных медицинских изделий до поступления их в реализацию, утвержденную приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10 марта 2015 г. № 235 «Об утверждении Инструкции о контроле стерильности каждой партии (серии) или части партии (серии) зарегистрированных медицинских изделий до поступления их в реализацию и внесении дополнения в приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 25 февраля 2011 г. № 195», добавив в пункт 4 слова следующего содержания:

«Поставщик изделий медицинского назначения зарубежного производства обязан предоставлять сертификат (паспорт) производителя на поставляемую продукцию по показателю «стерильность».

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Лосицкого И.Г.

Министр

В.И.Жарко