



ЗАГАД

ПРИКАЗ

25.05.2015 № 554

г. Минск

г. Минск

О внесении изменений в приказ
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь от
10.03.2015 № 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 постановления коллегии Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29.04.2015 № 8.2 «О ходе проведения процедур государственных закупок медицинских изделий»

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести следующие изменения в 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 10.03.2015 № 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»:

1.1. в пункте 3 слова «республиканская контрольно-аналитическая лаборатория» заменить словами «лаборатория фармакопейного и фармацевтического анализа»;

1.2. пункт 4 изложить в новой редакции:

«Проверка качества не проводится для стерильных медицинских изделий зарубежного производства, в отношении которых отсутствует негативная письменная информация о фактах причинения вреда здоровью пациентов в результате нарушения их стерильности.»;

1.3. пункт 5 изложить в новой редакции:

«При наличии в отношении стерильного медицинского изделия негативной письменной информации о фактах причинения вреда здоровью пациентов в результате нарушения его стерильности

оформляется приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь, в котором указываются:

наименование медицинского изделия;

наименование производителя медицинского изделия;

страна производства;

необходимость проверки качества данного медицинского изделия с указанием причин;

срок, в течение которого будет осуществляться проверка качества.»;

1.4. пункт 6 исключить.

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

Министр



В.И.Жарко