



МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

вул. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск
тэл. (+375 17) 222 65 47, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: mzrb@belcmt.by
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/р: BY89AKBB36049000000100000000
у ААТ «ААБ Беларусбанк», БИК: АКВВ BY 2X
УНП 100049892

МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ул. Мясникова, 39, 220048, г. Минск
тел. (+375 17) 222 65 47, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: mzrb@belcmt.by
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/с: BY89AKBB36049000000100000000
в ОАО «АСБ Беларусбанк», БИК: АКВВ BY 2X
УНП 100049892

05 ЮЛ 2021

№ 1-4-20/5782

На № _____

Государственный таможенный
комитет Республики Беларусь

Организации здравоохранения
республиканского подчинения

Комитет по здравоохранению
Минского городского
исполнительного комитета

Управления здравоохранения
областных исполнительных
комитетов

УП «Белмедтехника»

УП «Белфармация»

О приостановлении действия
регистрационного удостоверения
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
№ ИМ-7.106578 от 31.05.2018

Министерством здравоохранения Республики Беларусь на основании абзаца 4 пункта 26 Положения о государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 02.09.2008 № 1269 (далее – Положение), приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 5 июля 2021 года № 494, рекомендаций комиссии по изделиям медицинского назначения и медицинской технике (протокол от 24.06.2021 № 8), принято решение о приостановлении с 09.07.2021 действия регистрационного удостоверения Министерства

здравоохранения Республики Беларусь № ИМ-7.106578 (действительно до 31 мая 2023 года), выданного на:

пробирки для забора биологических материалов ТУ ВУ 808000117.014-2018: пробирки для забора биологических материалов вакуумные пластиковые;

пробирки для забора биологических материалов ТУ ВУ 808000117.014-2018: пробирки для забора биологических материалов невакуумные пластиковые, производства ООО «МИЗ МЕДБЕЛПРОС», Республика Беларусь.

Указанное выше решение принято в связи с тем, что установлен факт несоответствия качества вышеуказанных изделий медицинского назначения, заявленному качеству при государственной регистрации (перерегистрации).

В соответствии с пунктом 27 Положения на время приостановления действия регистрационного удостоверения не допускается реализация и медицинское применение вышеуказанной медицинской продукции.

Данное распоряжение довести до сведения всех заинтересованных.

Заместитель Министра

Б.Н. Андросюк

