



МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДAROЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

Рэспубліканскае ўнітарнае прадпрыемства



**«ЦЭНТР ЭКСПЕРТЫЗ
І ВЫПРАБАВАННЯЎ
У АХОВЕ ЗДAROЎЯ»**

220037, г. Мінск, зав. Таварыскі, 2а
р/р ВУ87АКВВ30120000041275200000
ААТ «ААВ Беларусбанк»
БІК АКВВВУ2Х, УНП 101375883
тэл.: +375 17 354 53 53 (канцылярыя)
+375 17 231 85 14 (прыёмная); факс +375 17 252 53 58
e-mail: rceth@rceth.by, www.rceth.by

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Республиканское унитарное предприятие

**«ЦЭНТР ЭКСПЕРТЫЗ
И ИСПЫТАНИЙ
В ЗДРАВООХРАНЕНИИ»**

220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а
р/с ВУ87АКВВ30120000041275200000
ОАО «АСБ Беларусбанк»
БИК АКВВВУ2Х, УНП 101375883
тэл.: +375 17 354 53 53 (канцелярыя)
+375 17 231 85 14 (прыёмная); факс +375 17 252 53 58
e-mail: rceth@rceth.by, www.rceth.by

23 АВГ 2022

4-20/7522

Организации здравоохранения

О включении в перечни
уполномоченных организаций
по проведению клинических испытаний

В целях оптимизации проведения клинических испытаний и в рамках развития внебюджетной деятельности Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» предлагает рассмотреть организациям здравоохранения возможность включения в:

1. Единый реестр уполномоченных организаций, имеющих право проводить исследования (испытания) медицинских изделий в целях их регистрации в рамках ЕАЭС, в части касающейся проведения клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий (далее – Единый реестр).

Перечень необходимых требований для включения в Единый реестр определен пунктами 23 и 24 Правил проведения клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии № 29 от 12.02.2016.

2. Перечень государственных организаций здравоохранения, проводящих клинические испытания изделий медицинского назначения и медицинской техники на людях (далее – Перечень).

Условия для включения исследовательского центра в Перечень установлены п. 37-49 Инструкции о проведении клинических испытаний изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденной Постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь №

216 от 18.12.2008 года «О некоторых вопросах проведения клинических испытаний изделий медицинского назначения и медицинской техники».

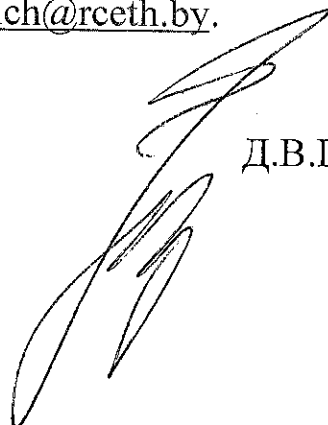
Одновременно информируем о необходимости в соответствии с действующим законодательством периодичности получения специалистами, участвующих в проведении клинических испытаний, документов, подтверждающих прохождение ими обучения правилам проведения клинических испытаний.

С вышеуказанными документами можно ознакомиться на сайте rceth@rceth.by.

По вопросам обучения правилам проведения клинических испытаний медицинских изделий необходимо обращаться в адрес УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранения» (220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а).

Контактное лицо начальник организационно-методического отдела управления организационной деятельности предприятия Гаврукович Дмитрий Александрович, тел. +375 17 373 03 11, моб. тел. (Viber) +375 29 778 61 31, gavrukovich@rceth.by.

Директор



Д.В.Гринько