



МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДAROЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

26.12.2023 № 1904

г.Мінск

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПРИКАЗ

г.Минск

Об утверждении плана инспектирования

На основании абзаца седьмого подпункта 8.14-2 пункта 8, подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, пункта 3 Положения о порядке и условиях инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики и подпункта 3.1 пункта 3 Положения о порядке инспектирования (фармацевтической инспекции) на предмет соответствия организации и функционирования системы фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза, утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 ноября 2020 г. № 102,  
ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить:

план инспектирования промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики (GMP) и (или) на соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза на 2024 год (прилагается);

план инспектирования систем фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений на соответствие требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора (GVP) на 2024 год (прилагается).

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Горбича Ю.Л.

Министр

Д.Л.Пиневиц



Министерство здравоохранения Республики Беларусь  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСПЕКТОРАТ

ГОДОВОЙ ПЛАН ИНСПЕКТИРОВАНИЯ

Ф-02/СОП-21

Версия формы: 01

Страница 1/Страниц 1

УТВЕРЖДЕНО  
Приказ  
Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
*26.12.2023 № 1904*

**План инспектирования систем фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений  
на соответствие требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора (GVP) на 2024 год**

**А. Инспектирование систем фармаконадзора отечественных держателей регистрационных удостоверений**

№ п/п	Наименование держателя регистрационного удостоверения	Место выполнения деятельности по фармаконадзору держателя регистрационного удостоверения, подлежащее инспектированию (адрес)	Срок проведения инспектирования по фармаконадзору (месяц)	Количество инспекционных дней	Количество инспекторов
1.	СООО «Трайплфарм», Республика Беларусь	220035, г. Минск, пр. Победителей, д. 51/2, пом. 64	февраль	2	2
2.	ГНУ «Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси»	220084, г. Минск, ул. Академика Купревича, д. 5, корпус 2	май	2	2
3.	СООО «Ферейн»	220014, г. Минск, пер. Софьи Ковалевской 52А	октябрь	2	2