



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАОЎЯ
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: АКВВВУ2Х

**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: АКВВВУ2Х

24.03.2020 № 4-5-1/5-430-2

На № _____ ад _____

е-mail:
(для информирования
заинтересованных)

О рассмотрении обращения

Министерство здравоохранения Республики Беларусь рассмотрело коллективное обращение по вопросу ассортимента импортных лекарственных средств в аптеках Республики Беларусь и в пределах компетенции сообщает следующее.

По состоянию на 23 марта 2020 г. в Республике Беларусь зарегистрировано в установленном порядке и включено в Государственный реестр лекарственных средств Республики Беларусь (далее – Реестр) 4072 наименования готовых лекарственных средств, в том числе:

1682 наименования – лекарственные средства отечественного производства (41%);

2390 наименований – лекарственные средства зарубежного производства (59%).

Таким образом, Ваше утверждение о том, что в нашей стране «нарушаются права человека и свобода выбора» не соответствуют действительности.

В соответствии со статьей 8 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 г. № 161-З «О лекарственных средствах», в нашей стране реализации подлежат лекарственные средства, которые прошли процедуру государственной регистрации и, соответственно, внесены в Реестр.

Отсутствие ряда наименований лекарственных средств зарубежного производства связано либо с окончанием действия их регистрационных удостоверений на территории Республики Беларусь, либо с решением самих производителей отозвать досрочно регистрационные удостоверения, владельцами которых они являются.

Так как процедура государственной регистрации носит добровольный заявительный характер, Министерство здравоохранения не может обязать производителя регистрировать в Республике Беларусь какое-либо конкретное лекарственное средство.

В отношении качества лекарственных средств белорусского производства сообщаем следующее.

Безопасность, эффективность и качество лекарственных средств в Республике Беларусь обеспечиваются на всех этапах их обращения — начиная от промышленного производства, заканчивая розничной реализацией из аптек.

Соблюдение требований Надлежащей производственной практики (GMP) отечественными производителями лекарственных средств является гарантией того, что лекарственные средства соответствуют всем необходимым требованиям и могут быть допущены к медицинскому применению в нашей стране.

Кроме того, при приобретении лекарственных средств в аптеке за полную стоимость, в том числе реализуемых из аптеки по рецепту врача, пациент вправе решать, какое лекарственное средство он будет приобретать — белорусского или зарубежного производства.

Относительно конкретных лекарственных средств, указанных в Вашем обращении.

Лекарственное средство ТЕРАФЛЮ, порошок для приготовления раствора для приема внутрь в пакетах в упаковке №10, заявитель — Novartis Consumer Health SA, Швейцария, включен в Реестр и имеет регистрационное удостоверение сроком действия до 01.01.2050.

На лекарственные средства КОЛДРЕКС ХОТРЕМ, порошок для приготовления раствора для приема внутрь лимонный в пакетах 5г в упаковке №5, и КОЛДРЕКС, таблетки в блистерах в упаковке №12x1, заявитель — GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Великобритания, регистрационные удостоверения истекли 12.12.2017. Документы на продление регистрационных удостоверений в Республике Беларусь указанной компанией в установленном порядке не подавались.

В соответствии со статьей 20 Закона Республики Беларусь от 18 июля 2011 года № 300-З «Об обращениях граждан и юридических лиц» настоящий ответ может быть обжалован Вами в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

Первый заместитель Министра



Д.Л.Пиневич