

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

№

г. Минск

Об утверждении регламентов
административных процедур в
области здравоохранения

На основании абзаца третьего пункта 3 Указа Президента Республики Беларусь от 25 июня 2021 г. № 240 «Об административных процедурах, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования», подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить:

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту¹ 1.3.11 «Получение заключения о подтверждении целевого назначения ввозимых (для целей определения ставки таможенной пошлины) изделий медицинского назначения, протезно-ортопедических изделий и медицинской техники либо сырья и материалов для их изготовления, комплектующих изделий для их производства, полуфабрикатов к ним» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 3.3.1 «Получение санитарно-гигиенического заключения по градостроительному проекту, изменениям и (или) дополнениям, вносимым в него» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 3.3.2 «Получение санитарно-гигиенического заключения по проектной документации на строительство объекта социальной, производственной, транспортной, инженерной инфраструктуры, расположенного в санитарно-защитной

¹ Для целей настоящего постановления под подпунктом понимается подпункт пункта единого перечня административных процедур, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 сентября 2021 г. № 548.

зоне, зоне ограниченной застройки, передающих радиотехнических объектов Вооруженных Сил Республики Беларусь» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 3.3.3 «Получение санитарно-гигиенического заключения по проектной документации на расширение, увеличение мощности, изменение целевого назначения объекта социальной, производственной, транспортной, инженерной инфраструктуры» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 3.9.5 «Получение заключения о соответствии принимаемого в эксплуатацию объекта строительства требованиям законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 7.1.1 «Аккредитация юридических лиц на проведение токсиколого-гигиенической оценки средств защиты растений, подлежащих государственной регистрации» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 8.14.2 «Согласование рекламы лекарственного препарата, метода оказания медицинской помощи, работы или услуги, составляющих медицинскую деятельность, изделия медицинского назначения, медицинской техники, биологически активной добавки к пище» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.2.1 «Государственная регистрация и получение регистрационного удостоверения на биомедицинский клеточный продукт» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.2.2 «Подтверждение государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта и получение регистрационного удостоверения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.2.3 «Внесение изменения в регистрационное досье на ранее зарегистрированный биомедицинский клеточный продукт» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.3.1 «Государственная регистрация и получение регистрационного

удостоверения на изделие медицинского назначения или медицинскую технику» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.3.2 «Государственная перерегистрация изделия медицинского назначения или медицинской техники и получение регистрационного удостоверения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.3.3 «Внесение изменения в регистрационное досье на изделие медицинского назначения или медицинскую технику» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.3.5 «Государственная регистрация и получение регистрационного удостоверения на изделие медицинского назначения или медицинскую технику, поставляемые в ограниченном количестве для государственных организаций здравоохранения в целях выполнения ими международных программ в области здравоохранения, для медицинского применения в условиях возникновения чрезвычайной ситуации или для диагностики новых, природно-очаговых или особо опасных инфекционных заболеваний, поступающие в качестве иностранной безвозмездной помощи» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.3.6 «Государственная регистрация и получение регистрационного удостоверения на изделие медицинского назначения или медицинскую технику в рамках Евразийского экономического союза» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.3.7 «Внесение изменения в регистрационное досье на изделие медицинского назначения или медицинскую технику в рамках Евразийского экономического союза» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.1 «Государственная регистрация и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат или фармацевтическую субстанцию» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.2 «Подтверждение государственной регистрации лекарственного препарата и получение регистрационного удостоверения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.3 «Внесение изменения в регистрационное досье» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.4 «Государственная регистрация в упрощенном порядке и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.5 «Условная государственная регистрация и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.6 «Подтверждение условной государственной регистрации и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.7 «Регистрация и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат в соответствии с международно-правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.8 «Подтверждение регистрации (перерегистрация) и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат в соответствии с международно-правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.9 «Внесение изменения в регистрационное досье на ранее зарегистрированный лекарственный препарат в соответствии с международно-правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.10 «Приведение регистрационного досье в соответствие с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств Евразийского экономического союза и получение регистрационного удостоверения на лекарственный препарат в соответствии с международно-правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.4.12 «Регистрация предельной отпускной цены производителя на лекарственный препарат» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.5.1 «Получение свидетельства о государственной регистрации продукции, впервые изготавливаемой на таможенной территории Евразийского экономического союза или впервые ввозимой на таможенную территорию государства - члена Евразийского экономического союза, подлежащей регистрации в соответствии с актами Евразийской экономической комиссии» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.5.2 «Переоформление путем замены свидетельства о государственной регистрации продукции» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.1 «Получение санитарно-гигиенического заключения о сроке годности и условиях хранения продовольственного сырья, пищевого продукта, отличающихся от установленных в технических нормативных правовых актах в области технического нормирования и стандартизации» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.2 «Получение санитарно-гигиенического заключения на продукцию (за исключением продукции, подлежащей государственной регистрации)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.3 «Получение санитарно-гигиенического заключения по проектам технологической документации (за исключением технологической документации, разработанной на продукцию собственного производства организаций общественного питания, и технологической документации, включающей процессы производства продукции), содержащей требования законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.4 «Получение санитарно-гигиенического заключения по проекту санитарно-защитной зоны ядерной установки и (или) пункта хранения, санитарно-защитной зоны организации, сооружения и иного объекта, оказывающего воздействие на здоровье человека и окружающую среду, зоны санитарной

охраны источника питьевого водоснабжения централизованных систем питьевого водоснабжения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.5 «Получение санитарно-гигиенического заключения об условиях труда работающих» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.6 «Получение санитарно-гигиенического заключения на работы, услуги, представляющие потенциальную опасность для жизни и здоровья населения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.7 «Получение санитарно-гигиенического заключения о деятельности субъекта хозяйствования по производству пищевой продукции» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.8 «Получение санитарно-гигиенического заключения о деятельности, связанной с лабораторными (диагностическими) исследованиями» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.9 «Получение санитарно-гигиенического заключения о деятельности, связанной с производством, хранением, использованием, транспортировкой и захоронением радиоактивных веществ, других источников ионизирующего излучения, а также использованием источников иных вредных физических воздействий» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.10 «Получение санитарно-гигиенического заключения по объекту социальной, производственной, транспортной, инженерной инфраструктуры» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.11 «Получение санитарно-гигиенического заключения по проектам технических нормативных правовых актов в области технического нормирования и стандартизации (за исключением проектов технических нормативных правовых актов, регулирующих обращение лекарственных средств, стандартов организаций, технических условий, государственных стандартов), содержащих требования законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.6.12 «Внесение изменения (замена) в санитарно-гигиеническое заключение» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.7.1 «Получение специального разрешения (лицензии) на осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.7.2 «Внесение изменения в специальное разрешение (лицензию) на осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.7.4 «Прекращение действия специального разрешения (лицензии) на осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, на основании уведомления лицензиата о прекращении осуществления лицензируемого вида деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.9.1 «Получение специального разрешения (лицензии) на осуществление медицинской деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.9.2 «Внесение изменения в специальное разрешение (лицензию) на осуществление медицинской деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.9.4 «Прекращение действия специального разрешения (лицензии) на осуществление медицинской деятельности на основании уведомления лицензиата о прекращении осуществления лицензируемого вида деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.10.1 «Получение специального разрешения (лицензии) на осуществление фармацевтической деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.10.2 «Внесение

изменения в специальное разрешение (лицензию) на осуществление фармацевтической деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.10.4 «Прекращение действия специального разрешения (лицензии) на осуществление фармацевтической деятельности на основании уведомления лицензиата о прекращении осуществления лицензируемого вида деятельности» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.11.1 «Получение протокола испытания серии (партии) лекарственного средства при проведении контроля качества лекарственного средства до поступления в реализацию на соответствие всем или отдельным показателям качества нормативного документа по качеству, Государственной фармакопее Республики Беларусь, регистрационному досье по упаковке, маркировке упаковки, инструкции по медицинскому применению (листочку-вкладышу), документу, подтверждающему качество серии, сводному протоколу на серию, оформленному в соответствии с рекомендациями Всемирной организации здравоохранения, - для иммунологических лекарственных препаратов (вакцин, анатоксинов, иммуноглобулинов сывороток)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.11.2 «Получение протокола испытания серии (партии) лекарственного средства при проведении контроля качества лекарственного препарата до поступления в реализацию на соответствие показателю «Описание» нормативного документа по качеству и регистрационному досье по упаковке, маркировке упаковки, инструкции по медицинскому применению (листочку-вкладышу), документу, подтверждающему качество серии» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.12.1 «Получение (продление срока действия, внесение изменений) документа (сертификата), подтверждающего соответствие промышленного производства лекарственного средства требованиям Правил надлежащей производственной практики (GMP)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.12.2 «Получение положительного заключения о соответствии системы обеспечения качества, совокупность правил по организации и функционированию которой гарантирует качество лекарственных средств на протяжении всех этапов цепи поставки, Правилам надлежащей дистрибьюторской практики

в рамках Евразийского экономического союза (GDP), получение дубликата положительного заключения, внесение изменения в положительное заключение» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.12.3 «Получение сертификата фармацевтического продукта, предусмотренного для международной торговли» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.12.4 «Получение (продление срока действия, внесение изменения) документа (сертификата), подтверждающего соответствие промышленного производства лекарственного средства требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (GMP)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.13.1 «Получение свидетельства об аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.14.1 «Получение свидетельства о соответствии государственной организации здравоохранения критериям медицинской аккредитации» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.15.1 «Получение информации из Государственного регистра лиц, подвергшихся воздействию радиации вследствие катастрофы на Чернобыльской АЭС, других радиационных аварий» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.16.1 «Получение разрешения на осуществление работ с условно-патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.16.2 «Внесение изменения в разрешение на осуществление работ с условно-патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.16.3 «Продление срока действия разрешения на осуществление работ с условно-

патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.17.1 «Получение разрешения на использование в научных и учебных целях или экспертной медицинской деятельности наркотических средств и психотропных веществ, включенных в список особо опасных (1) наркотических средств и психотропных веществ, не используемых в медицинских целях, и список опасных (5) наркотических средств, не используемых в медицинских целях, Республиканского перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих государственному контролю в Республике Беларусь, аналогов наркотических средств, психотропных веществ» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.18.1 «Получение разрешения на выполнение международного научно-исследовательского проекта, объектом исследования которого является здоровье населения Республики Беларусь» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.19.1 «Подтверждение сведений о специальных свойствах (специальные питательные свойства, показания и противопоказания к применению отдельными возрастными группами, а также при отдельных видах заболеваний) продовольственного сырья и пищевых продуктов, в том числе биологически активных добавок к пище, заявленных свойствах специализированных пищевых продуктов, выносимых на маркировку» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.20.1 «Получение разрешения на оптовую реализацию остатков или на возврат поставщикам лекарственного средства» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.20.2 «Получение разрешения на оптовую реализацию остатков или на возврат поставщикам наркотического средства» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.20.3 «Получение разрешения на оптовую реализацию остатков или на возврат поставщикам психотропного вещества» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.20.4 «Получение

разрешения на оптовую реализацию остатков или на возврат поставщикам прекурсора наркотического средства или психотропного вещества» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.22.1 «Получение разрешения на проведение клинических исследований (испытаний) лекарственного препарата» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.23.1 «Получение заключения о возможности проведения работ (оказания услуг) по техническому обслуживанию и ремонту медицинской техники (для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, не являющихся производителями медицинской техники)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.25.2 «Согласование списка детей, выезжающих на оздоровление за рубеж в составе специальной организованной группы, и сопровождающих их лиц» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.1 «Получение разрешения на ввоз в Республику Беларусь (вывоз из Республики Беларусь) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.2 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз на таможенную территорию Евразийского экономического союза и (или) вывоз с этой территории органов и тканей человека, крови и ее компонентов, образцов биологических материалов человека, гемопоэтических стволовых клеток, костного мозга, донорских лимфоцитов в целях проведения неродственной трансплантации, половых клеток и эмбрионов, включенных в единый перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами, предусмотренный Протоколом о мерах нетарифного регулирования в отношении третьих стран к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года (приложение № 7)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.3 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз в Республику Беларусь условно-патогенных и патогенных генно-инженерных организмов» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.4 «Получение заключения (разрешительного документа) на вывоз из Республики Беларусь условно-патогенных и патогенных генно-инженерных организмов» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.5 «Получение заключения (разрешительного документа) на транзит через территорию Республики Беларусь условно-патогенных и патогенных генно-инженерных организмов» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.6 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Беларусь незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для государственной регистрации, использования в качестве выставочных образцов без права их дальнейшей реализации, зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для проведения доклинических (неклинических) исследований, подтверждения государственной регистрации без права их дальнейшей реализации, а также предназначенных для проведения клинических исследований (испытаний)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.7 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Беларусь зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для предупреждения и устранения последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера, в том числе эпидемических заболеваний, а также незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента или оказания медицинской помощи ограниченному контингенту пациентов с доказанной неэффективностью или непереносимостью зарегистрированных лекарственных средств, либо с орфанными (редкими) заболеваниями и (или) жизнеугрожающими заболеваниями, либо с тяжелыми инвалидизирующими заболеваниями» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.8 «Получение заключения (разрешительного документа) о согласовании выдачи лицензий на ввоз на таможенную территорию Евразийского экономического союза или вывоз с таможенной территории Евразийского

экономического союза наркотических средств, психотропных веществ или их прекурсоров» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.11 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз на таможенную территорию Евразийского экономического союза средств защиты растений и других стойких органических загрязнителей, подлежащих использованию в исследованиях лабораторного масштаба, а также в качестве эталонного стандарта, включенных в единый перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами, предусмотренный Протоколом о мерах нетарифного регулирования в отношении третьих стран к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года (приложение № 7)» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.13 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Беларусь зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств, ввозимых в качестве иностранной безвозмездной помощи» (прилагается);

регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 25.12.14 «Получение заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Беларусь незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для обеспечения раннего доступа пациентов к новым методам лечения» (прилагается).

2. Настоящее постановление вступает в силу с 27 марта 2022 г.

Министр

Д.Л.Пиневич