

## РАЗДЕЛ ПЯТЫЙ

### ПОСТАНОВЛЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ И РАСПОРЯЖЕНИЯ ПРЕМЬЕР-МИНИСТРА РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
22 декабря 2009 г. № 1677

**5/30980** **О порядке государственного контроля за качеством лекарственных средств, об утверждении Положения о порядке хранения, транспортировки, изъятия из обращения, возврата производителю или поставщику, уничтожения лекарственных средств, дополнении, изменении и признании утратившими силу некоторых постановлений Совета Министров Республики Беларусь**  
(30.12.2009)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить, что:

1.1. государственный контроль за качеством лекарственных средств (далее – государственный контроль) осуществляет Министерство здравоохранения через испытательные лаборатории государственных организаций здравоохранения, аккредитованные в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств, перечень которых определяется Министерством здравоохранения (далее – аккредитованные испытательные лаборатории);

1.2. государственному контролю подлежат все лекарственные средства, производимые и изготавливаемые в Республике Беларусь и ввозимые на территорию Республики Беларусь при осуществлении в установленном законодательством порядке государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств (далее – государственный надзор);

1.3. должностные лица, уполномоченные Министром здравоохранения на осуществление государственного надзора, осуществляют отбор образцов лекарственных средств на складах готовой продукции производителя, на аптечных складах или в аптеках юридических лиц и индивидуальных предпринимателей в соответствии с подпунктом 1.2 настоящего пункта, а также подпунктом 7.2 пункта 7 и подпунктом 8.2 пункта 8 Положения о порядке осуществления государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 января 2007 г. № 78 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 28, 5/24598);

1.4. аккредитованная испытательная лаборатория в течение пятнадцати календарных дней с момента поступления образцов лекарственных средств осуществляет их контроль, по результатам которого оформляет протокол испытаний лекарственного средства промышленного производства по форме согласно приложению 1 или протокол испытаний лекарственного средства аптечного изготовления по форме согласно приложению 2 в трех экземплярах, один из которых направляет юридическому лицу или индивидуальному предпринимателю, у которого проводился отбор образцов лекарственного средства, второй экземпляр вместе с экземпляром акта отбора образцов лекарственных средств по форме согласно приложению 1 или приложению 2 к Положению о порядке осуществления государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 января 2007 г. № 78, направляет в Министерство здравоохранения, третий экземпляр остается в аккредитованной испытательной лаборатории;

1.5. в случае выявления аккредитованной испытательной лабораторией некачественного лекарственного средства юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, получившие от аккредитованной испытательной лаборатории документы, указанные в подпункте 1.4 настоящего пункта, осуществляет изъятие его из обращения в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

2. Утвердить прилагаемое Положение о порядке хранения, транспортировки, изъятия из обращения, возврата производителю или поставщику, уничтожения лекарственных средств.

3. Внести дополнения и изменения в следующие постановления Совета Министров Республики Беларусь:

3.1. в Положении о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденном постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 83, 5/3935; 2005 г., № 123, 5/16347; 2007 г., № 28, 5/24598):

пункт 6 дополнить подпунктами 6.8<sup>1</sup>, 6.9<sup>1</sup> и 6.12<sup>2</sup> следующего содержания:

«6.8<sup>1</sup>. утверждает общие и частные фармакопейные статьи, включаемые в Государственную фармакопею Республики Беларусь;»;

«6.9<sup>1</sup>. определяет перечень испытательных лабораторий государственных организаций здравоохранения, аккредитованных в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств;»;

«6.12<sup>2</sup>. определяет порядок проверки качества зарегистрированных в Республике Беларусь лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь;»;

3.2. в Положении о государственной гигиенической регламентации и регистрации химических и биологических веществ, материалов и изделий из них, продукции производственно-технического назначения, товаров для личных (бытовых) нужд, продовольственного сырья и пищевых продуктов, а также материалов и изделий, применяемых для производства, упаковки, хранения, транспортировки, продажи, иных способов отчуждения продовольственного сырья и пищевых продуктов и их использования, утвержденном постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 14 декабря 2001 г. № 1807 «О совершенствовании системы государственной гигиенической регламентации и регистрации химических и биологических веществ, материалов и изделий из них, продукции производственно-технического назначения, товаров для личных (бытовых) нужд, продовольственного сырья и пищевых продуктов, а также материалов и изделий, применяемых для производства, упаковки, хранения, транспортировки, продажи, иных способов отчуждения продовольственного сырья и пищевых продуктов и их использования» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2002 г., № 1, 5/9611; 2004 г., № 35, 5/13860; 2009 г., № 66, 5/29385):

в пункте 8:

после абзаца пятого дополнить абзацем следующего содержания:

«согласование надписей на маркировке пищевых продуктов, содержащих информацию о специальных питательных свойствах, лечебном, диетическом или профилактическом назначении пищевых продуктов, о показаниях и противопоказаниях к применению при отдельных видах заболеваний;»;

абзацы шестой–одинадцатый считать соответственно абзацами седьмым–двенадцатым;

в пункте 13:

в части первой:

цифры «18» заменить цифрами «23»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

в части второй цифры «18» заменить цифрами «23»;

в части второй пункта 15 цифры «18» заменить цифрами «23»;

3.3. в постановлении Совета Министров Республики Беларусь от 29 августа 2002 г. № 1178 «Об утверждении Положения о порядке хранения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники и Положения о порядке уничтожения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2002 г., № 100, 5/11051):

из названия, преамбулы, пунктов 1 и 2 слова «лекарственных средств,» исключить;

в Положении о порядке хранения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденном этим постановлением:

из названия и пункта 1 слова «лекарственных средств,» исключить;

из части второй пункта 2 слова «лекарственных средств в зависимости от их физико-химических и токсикологических свойств, а также групп» исключить;

пункт 3 исключить;

в Положении о порядке уничтожения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденном этим постановлением:

из названия слова «лекарственных средств,» исключить;

из пункта 1 слова «лекарственные средства» исключить;

3.4. в Положении о порядке осуществления государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств, утвержденном постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 января 2007 г. № 78 «Об утверждении Положения о порядке осуществления государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств и внесении изменения и дополнения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 28, 5/24598):

в пунктах 2, 5, 6 и 13 слова «и физические лица, в том числе» заменить словами «лица и» в соответствующих числе и падеже;

в пункте 7:

подпункт 7.2 изложить в следующей редакции:

«7.2. осуществляют отбор образцов лекарственных средств на складах готовой продукции производителя лекарственных средств и в двухдневный срок с момента их отбора в упакованном и опечатанном виде с приложением двух экземпляров акта отбора образцов лекарственных средств промышленного производства по форме согласно приложению 1 (далее – акт отбора образцов лекарственных средств промышленного производства) обеспечивают доставку этих образцов в испытательные лаборатории государственных организаций здравоохранения, аккредитованные в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств (далее – аккредитованные испытательные лаборатории) для проведения государственного контроля за их качеством;»;

дополнить пункт подпунктом 7.3 следующего содержания:

«7.3. отбор образцов лекарственных средств осуществляется в присутствии должностного лица производителя лекарственных средств на его складах готовой продукции с составлением акта отбора образцов лекарственных средств промышленного производства в трех экземплярах, один из которых остается у производителя лекарственных средств.

Образцы лекарственных средств промышленного производства отбираются в соответствии с требованиями Государственной фармакопеи Республики Беларусь в количестве, необходимом для проведения испытаний качества лекарственных средств:

отечественного производства, – на соответствие требованиям фармакопейной статьи;

зарубежного производства, – на соответствие требованиям нормативного документа производителя лекарственных средств, содержащего показатели и методы контроля за качеством лекарственного средства.»;

в пункте 8:

подпункт 8.2 изложить в следующей редакции:

«8.2. осуществляют отбор образцов лекарственных средств, изготовленных в аптеках, и лекарственных средств промышленного производства на аптечных складах, в аптеках и в двухдневный срок с момента их отбора в упакованном и опечатанном виде с приложением двух экземпляров акта отбора образцов лекарственных средств аптечного изготовления по форме согласно приложению 2 (далее – акт отбора образцов лекарственных средств аптечного изготовления) и двух экземпляров акта отбора образцов лекарственных средств промышленного производства обеспечивают доставку этих образцов в аккредитованные испытательные лаборатории для проведения государственного контроля за их качеством;»;

дополнить подпунктом 8.3 следующего содержания:

«8.3. отбор образцов лекарственных средств аптечного изготовления осуществляется в присутствии руководителя аптеки или уполномоченного им лица с составлением акта отбора образцов лекарственных средств аптечного изготовления в трех экземплярах, один из которых остается в аптеке. Отбор образцов лекарственных средств на аптечных складах юридических лиц и индивидуальных предпринимателей осуществляется в присутствии должностного лица юридического лица или индивидуального предпринимателя с составлением акта отбора образцов лекарственных средств промышленного производства в трех экземплярах, один из которых остается у юридического лица или индивидуального предпринимателя.

Образцы лекарственных средств аптечного изготовления отбираются в количестве, необходимом для проведения проверки качества на их соответствие рецептам врачей и требованиям (заявкам) организаций здравоохранения, актам законодательства, регламентирующим качество лекарственных средств аптечного изготовления.

Образцы лекарственных средств промышленного производства отбираются в количестве, предусмотренном частью второй подпункта 7.3 пункта 7 настоящего Положения.»;

из подпункта 9.3 пункта 9 слова «и оформленных на них санитарных паспортов» исключить;

в пункте 11:

в абзаце первом слова «или физическому лицу, в том числе» заменить словами «лицу и»;

в абзаце четвертом слова «и физического лица, в том числе» заменить словами «лица и»;

из части первой пункта 12 слова «физическим лицом, в том числе» исключить;

дополнить Положение приложениями 1 и 2 (прилагаются);

3.5. в постановлении Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. № 1269 «Об утверждении Положения о государственной регистрации (перерегистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций и Положения о государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 213, 5/28269; 2009 г., № 66, 5/29385):

3.5.1. в Положении о государственной регистрации (перерегистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций, утвержденном этим постановлением:

в пункте 4:

в подпункте 4.1:

цифры «5–9» заменить цифрами «16–20»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

из подпункта 4.4 слова «оригинальных» исключить;

подпункт 4.5 дополнить предложением следующего содержания: «При этом апробация методов анализа лекарственных средств и фармацевтических субстанций, впервые заявленных для государственной регистрации в Республике Беларусь, не проводится:

если стоимость образцов лекарственного средства, фармацевтической субстанции, необходимых для проведения апробации методов анализа, превышает 1000 условных единиц, эквивалентных 1000 долларов США по курсу Национального банка Республики Беларусь на дату подачи регистрационного досье;

в отношении наркотических средств и психотропных веществ;

в отношении радиофармацевтических лекарственных средств;

в отношении лекарственных средств, предназначенных для лечения пациентов с редко встречающейся патологией;

в отношении лекарственных средств, поступающих от международных организаций в адрес Министерства здравоохранения, по линии гуманитарной и технической помощи;»;

из подпункта 4.8 слова «утвержденных (подписанных)» исключить;

в части первой пункта 7:

из абзаца второго слова «экспертом (экспертами) Центра экспертиз и испытаний и» исключить;

в абзаце третьем слова «экспертом (экспертами) Центра экспертиз и испытаний и не менее чем одним экспертом» заменить словами «не менее чем двумя экспертами»;

в абзаце четвертом слова «Центра экспертиз и испытаний» заменить словами «комиссии по лекарственным средствам»;

из части второй пункта 11 слова «утвержденные (подписанные)» исключить;

из абзаца пятого части первой пункта 14 слова «утвержденную» исключить;

пункт 17 изложить в следующей редакции:

«17. Государственная перерегистрация лекарственного средства, фармацевтической субстанции осуществляется в случаях, установленных статьей 8 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 122, 2/1258).»;

в части второй пункта 18 и части первой пункта 21 цифры «5–9» заменить цифрами «16–20»;

пункт 19 дополнить словами «, за исключением случая, предусмотренного абзацем вторым части первой пункта 9 настоящего Положения»;

в абзаце третьем пункта 20 слова «, страны-производителя» заменить словами «лекарственного средства, изменения производителя (страны-производителя)»;

в абзаце втором пункта 30 и части первой пункта 34 цифры «10» заменить цифрами «21»;

в пункте 31 цифру «5» заменить цифрами «10»;

приложение 1 к Положению дополнить подстрочным примечанием следующего содержания:

«Примечание. Пункты 3, 4, подпункты 6.1–6.4 пункта 6 Приложения к регистрационному удостоверению не заполняются при регистрации (перерегистрации) фармацевтической субстанции.»;

3.5.2. в Положении о государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденном этим постановлением:



в пункте 6:

в подпункте 6.1:

цифры «2» и «3» заменить соответственно цифрами «13» и «14»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

подпункт 6.3<sup>1</sup> изложить в следующей редакции:

«6.3<sup>1</sup>. проведение санитарно-гигиенических испытаний – для изделий медицинского назначения и медицинской техники отечественного и зарубежного производства;

проведение технических испытаний – для изделий медицинского назначения и медицинской техники отечественного производства;»;

подпункт 6.5 изложить в следующей редакции:

«6.5. проведение работниками системы Министерства здравоохранения в порядке, установленном Министерством здравоохранения, инспекционной проверки производства изделий медицинского назначения и медицинской техники зарубежного производителя, впервые заявленных для государственной регистрации в Республике Беларусь.

В случае отказа заявителя от проведения инспекционной проверки, указанной в части первой настоящего подпункта, комиссия по медицинской технике принимает решение о необходимости обязательного проведения инспектирования либо о нецелесообразности его проведения. При этом решение о необходимости обязательного проведения инспекционной проверки принимается в случаях:

государственной регистрации дорогостоящей крупногабаритной медицинской техники и (или) сложномонтируемой медицинской техники, и (или) требующей для ввода в эксплуатацию подвода коммуникаций или отдельных специальных помещений;

одновременной государственной регистрации большого номенклатурного перечня изделий медицинского назначения (20 и более единиц) и (или) медицинской техники (5 и более единиц);»;

в части третьей пункта 20 и части первой пункта 21 цифры «2» и «3» заменить соответственно цифрами «13» и «14»;

в пункте 36 цифру «4» заменить цифрами «15»;

3.6. в постановлении Совета Министров Республики Беларусь от 23 сентября 2008 г. № 1397 «О некоторых вопросах порядка перемещения отдельных видов товаров через таможенную границу Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 240, 5/28411; 2009 г., № 66, 5/29385):

3.6.1. в Положении о порядке и условиях выдачи Министерством здравоохранения разрешений на ввоз лекарственных средств, фармацевтических субстанций, изделий медицинского назначения и медицинской техники, ограниченных к перемещению через таможенную границу Республики Беларусь по основаниям неэкономического характера, утвержденном этим постановлением:

пункт 4 изложить в следующей редакции:

«4. Разрешение Министерства здравоохранения на ввоз и медицинское применение лекарственных средств и фармацевтических субстанций, предназначенных для проведения доклинических исследований, государственной регистрации, использования в качестве выставочных образцов, предназначенных для проведения клинических испытаний, а также предназначенных для лечения ограниченных контингентов пациентов с редко встречающейся патологией, устранения последствий стихийных бедствий, катастроф, эпидемических заболеваний, ввозимых в качестве иностранной безвозмездной помощи при наличии документов, подтверждающих их регистрацию в стране-производителе, изделий медицинского назначения и медицинской техники, предназначенных для проведения доклинических исследований, клинических испытаний на людях, наработки технологии производства, лечения ограниченных контингентов больных с редко встречающейся патологией, устранения последствий стихийных бедствий, катастроф, эпидемических заболеваний, ввозимых в качестве иностранной безвозмездной помощи, выдается юридическим лицам и индивидуальным предпринимателям, имеющим специальное разрешение (лицензию) на осуществление фармацевтической деятельности или специальное разрешение (лицензию) на осуществление медицинской деятельности, кроме случаев, указанных в пункте 8 настоящего Положения.»;

в пункте 6:

в части первой:

в абзаце первом цифры «14.3» и «14» заменить соответственно цифрами «5.3» и «5»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

абзац пятый исключить;

из части второго слова «физическим лицом, в том числе» исключить;

в пункте 7 цифры «14.1» и «14» заменить соответственно цифрами «5.1» и «5»;

в пункте 8 цифры «14.2», «14.4» и «14» заменить соответственно цифрами «5.2», «5.4» и «5»;

пункт 9 исключить;

в пункте 10 слова «пунктах 8 и 9» заменить словом «пункте 8»;

в пункте 17 цифры «14» заменить цифрой «5»;

3.6.2. в Положении о порядке и условиях выдачи Министерством здравоохранения разрешений на ввоз и (или) вывоз наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, ограниченных к перемещению через таможенную границу Республики Беларусь по основаниям неэкономического характера, утвержденном этим постановлением:

в пункте 6:

цифры «11» заменить цифрой «2»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

в пунктах 8 и 10 цифры «11» заменить цифрой «2»;

3.6.3. в Положении о порядке и условиях выдачи Министерством здравоохранения разрешений на ввоз и (или) вывоз органов и (или) тканей человека, крови и ее компонентов, ограниченных к перемещению через таможенную границу Республики Беларусь по основаниям неэкономического характера, утвержденном этим постановлением:

в пункте 4:

цифры «12» заменить цифрой «3»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

в пункте 6 цифры «12» заменить цифрой «3»;

3.6.4. в Положении о порядке и условиях выдачи Министерством здравоохранения разрешений на ввоз и (или) вывоз условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, ограниченных к перемещению через таможенную границу Республики Беларусь по основаниям неэкономического характера, утвержденном данным постановлением:

в пункте 4:

цифры «13» заменить цифрой «4»;

цифры «; 2009 г., № 53, 5/29302» исключить;

в части первой пункта 6 и пункте 8 цифры «13» заменить цифрой «4».

4. Признать утратившими силу:

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 7 декабря 1998 г. № 1870 «О некоторых вопросах обращения на территории Республики Беларусь лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники»;

пункт 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. № 1269 «Об утверждении Положения о государственной регистрации (перерегистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций и Положения о государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 213, 5/28269).

5. Министерству здравоохранения в трехмесячный срок принять необходимые меры по реализации настоящего постановления.

6. Настоящее постановление вступает в силу с 23 декабря 2009 г.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

Приложение 1  
к постановлению  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
22.12.2009 № 1677

Форма

УТВЕРЖДАЮ

\_\_\_\_\_  
(должность руководителя испытательной лаборатории,

\_\_\_\_\_  
аккредитованной для испытаний лекарственных средств)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(инициалы, фамилия)

\_\_\_\_\_  
М.П. \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

**ПРОТОКОЛ**  
**испытаний лекарственного средства промышленного производства**

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
(наименование испытательной лаборатории, аккредитованной для испытаний лекарственных средств)

Испытательная лаборатория аккредитована на право проведения испытаний

Аттестат № \_\_\_\_\_

Адрес \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (наименование юридического лица,

индивидуального предпринимателя)

Название лекарственного средства \_\_\_\_\_

Номер серии (партии) \_\_\_\_\_

Наименование производителя лекарственного средства \_\_\_\_\_

Акт отбора образцов лекарственного средства промышленного производства от \_\_\_\_ 20\_\_ г.

№ \_\_\_\_\_

Название (обозначение) нормативного документа производителя лекарственного средства или фармакопейной статьи на объект испытаний \_\_\_\_\_

Вид испытания \_\_\_\_\_

Дата начала испытания \_\_\_\_ 20\_\_ г.

Дата окончания испытания \_\_\_\_ 20\_\_ г.

Оборудование, применяемое при проведении испытаний лекарственных средств, и сроки действия его поверки (аттестации)

Условия проведения испытаний

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

#### РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ

Наименование показателя	Требования нормативного документа производителя лекарственного средства или фармакопейной статьи	Результаты испытаний	Заключение о соответствии требованиям нормативного документа производителя лекарственного средства или фармакопейной статьи

#### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Образцы \_\_\_\_\_

(название лекарственного средства)

серии (номер) \_\_\_\_\_ соответствуют (не соответствуют) требованиям \_\_\_\_\_

(номер нормативного

документа производителя лекарственного средства или фармакопейной статьи, название)

по проверенным показателям (необходимое подчеркнуть).

Испытания лекарственного средства провел

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

Настоящий протокол оформлен на \_\_\_\_ л. в 3 экз. и направляется:

1-й экземпляр \_\_\_\_\_

(наименование юридического лица,

индивидуального предпринимателя)

2-й экземпляр \_\_\_\_\_

(Министерство здравоохранения)

3-й экземпляр \_\_\_\_\_

(наименование испытательной лаборатории, аккредитованной

для испытаний лекарственных средств)

Приложение 2  
к постановлению  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
22.12.2009 № 1677

Форма

УТВЕРЖДАЮ

\_\_\_\_\_ (должность руководителя испытательной лаборатории,

аккредитованной для испытаний лекарственных средств)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

М.П.

**ПРОТОКОЛ**

**испытаний лекарственного средства аптечного изготовления**

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (наименование испытательной лаборатории, аккредитованной для испытаний лекарственных средств)

Испытательная лаборатория аккредитована на право проведения испытаний

Аттестат № \_\_\_\_\_

Адрес \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (наименование юридического лица,

индивидуального предпринимателя)

Аптека № \_\_\_\_\_

Акт отбора образцов лекарственных средств аптечного изготовления

от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

Лекарственное средство № \_\_\_\_\_

(согласно акту отбора образцов лекарственных средств аптечного изготовления)

Приготовил

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

Проверил

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

Вид испытания \_\_\_\_\_

Дата начала испытания \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Дата окончания испытания \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

**РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ**

Описание лекарственного средства \_\_\_\_\_

Упаковка \_\_\_\_\_

Общая масса (объем) \_\_\_\_\_

Допустимая норма \_\_\_\_\_

Масса отдельных доз \_\_\_\_\_

Допустимая норма \_\_\_\_\_

Состав лекарственного средства	Подлинность	Количественное содержание	Допустимая норма отклонений (в процентах)	Результаты испытаний



**ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

Лекарственное средство изготовлено \_\_\_\_\_

(удовлетворительно (неудовлетворительно))

Испытания лекарственного средства провел \_\_\_\_\_

(должность)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

Настоящий протокол оформлен на \_\_\_\_ л. в 3 экз. и направляется:

1-й экземпляр \_\_\_\_\_  
(наименование юридического лица, индивидуального предпринимателя)

2-й экземпляр \_\_\_\_\_  
(Министерство здравоохранения)

3-й экземпляр \_\_\_\_\_  
(наименование испытательной лаборатории, аккредитованной для испытаний лекарственных средств)

**Приложение 1**

к Положению о порядке осуществления государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств

Форма

**АКТ № \_\_\_\_\_**

**отбора образцов лекарственных средств промышленного производства**

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Отбор образцов лекарственных средств у \_\_\_\_\_

(наименование юридического лица или индивидуального предпринимателя)

для проведения государственного контроля за качеством лекарственных средств в испытательной лаборатории, аккредитованной для испытаний лекарственных средств \_\_\_\_\_,

(наименование)

произведен \_\_\_\_\_

(инициалы, фамилия уполномоченного должностного лица)

в присутствии \_\_\_\_\_

(инициалы, фамилия должностного лица юридического лица или индивидуального предпринимателя)

(подпись)

Отбор образцов лекарственных средств для проведения испытаний качества лекарственных средств произведен в соответствии с техническими нормативными правовыми актами \_\_\_\_\_

(дата, номер принятия, название)

Название лекарственного средства, лекарственная форма, доза, количество доз в упаковке	Наименование производителя лекарственного средства	Номер серии (партии)	Наименование поставщика, страна	Единица измерения	Количество отобранных образцов лекарственного средства	Цена одной упаковки лекарственного средства	Стоимость образцов лекарственного средства
--	--	----------------------	---------------------------------	-------------------	--	---	--

--	--	--	--	--	--	--	--

Итого передано \_\_\_\_\_ образцов лекарственных средств

(должность)

(подпись)

(фамилия, инициалы)

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

М.П.

Образцы лекарственных средств принял \_\_\_\_\_

(должность)

(подпись)

(фамилия, инициалы)

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

М.П.

## Приложение 2

к Положению о порядке осуществления государственного надзора за соблюдением условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств

Форма

АКТ № \_\_\_\_\_  
отбора образцов лекарственных средств аптечного изготовления

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Отбор образцов лекарственных средств аптечного изготовления у \_\_\_\_\_  
(наименование юридического лица)

\_\_\_\_\_ или индивидуального предпринимателя, номер аптеки)

для проведения государственного контроля за их качеством в испытательной лаборатории, аккредитованной для испытаний лекарственных средств \_\_\_\_\_,  
(наименование)

произведен \_\_\_\_\_  
(инициалы, фамилия уполномоченного должностного лица)

в присутствии \_\_\_\_\_  
(инициалы, фамилия руководителя аптеки или уполномоченного им лица) \_\_\_\_\_  
(подпись)

Номер рецепта врача, заявки (требования) организации здравоохранения, номер серии (партии) лекарственного средства	Состав лекарственного средства	Цена лекарственного средства (одной упаковки)	Инициалы, фамилия работника аптеки, изготовившего лекарственное средство	Инициалы, фамилия работника аптеки, проверившего лекарственное средство

Итого передано \_\_\_\_\_ образцов лекарственных средств

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

М.П.

Образцы лекарственных средств принял

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

М.П.

УТВЕРЖДЕНО  
Постановление  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
22.12.2009 № 1677

**ПОЛОЖЕНИЕ**

**о порядке хранения, транспортировки, изъятия из обращения, возврата производителю или поставщику, уничтожения лекарственных средств**

**ГЛАВА 1  
ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

1. Настоящим Положением определяется порядок хранения, транспортировки, изъятия из обращения, возврата производителю или поставщику, уничтожения лекарственных средств юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями, участвующими в обращении лекарственных средств (далее – юридические лица и индивидуальные предприниматели).

2. Для целей настоящего Положения используются термины и их определения в значениях, установленных Законом Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных

средствах» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 122, 2/1258), а также следующие термины и их определения:

красящие фармацевтические субстанции – фармацевтические субстанции, оставляющие окрашенный след на таре, упаковке, оборудовании и других предметах, не смываемый при проведении санитарно-гигиенических мероприятий;

пахучие фармацевтические субстанции – фармацевтические субстанции, как летучие, так и практически нелетучие, обладающие сильным запахом;

первичная упаковка – упаковка, непосредственно соприкасающаяся с лекарственным средством;

покупатели – юридические лица и индивидуальные предприниматели, имеющие специальное разрешение (лицензию) на осуществление фармацевтической и (или) медицинской деятельности, а также научно-исследовательские организации, воинские части (учреждения) Вооруженных Сил и другие воинские формирования, органы внутренних дел, органы и подразделения по чрезвычайным ситуациям Республики Беларусь, приобретающие лекарственные средства на возмездной или безвозмездной основе;

поставщики – юридические лица или индивидуальные предприниматели, осуществляющие фармацевтическую деятельность в части работ и услуг по оптовой реализации лекарственных средств отечественного и (или) зарубежного производства в соответствии с законодательством Республики Беларусь, иностранные юридические лица и иностранные организации, созданные в соответствии с законодательством иностранных государств, поставляющие лекарственные средства для реализации и (или) медицинского применения в организациях здравоохранения, а также отвечающие за их качество и безопасность;

серия (партия) лекарственного средства – определенное количество однородного лекарственного средства, полученное из одного объема однородных исходных материалов в результате единой последовательности производственных операций или одного технологического цикла;

термоконтейнер – емкость с плотно закрывающейся крышкой для хранения и транспортировки лекарственных средств, изготовленная из термоизолирующего материала;

холодовая цепь – бесперебойно функционирующая система мер, обеспечивающая оптимальный температурный режим хранения и транспортировки иммунобиологических лекарственных средств на всех этапах пути их следования от производителя лекарственных средств до потребителя.

## ГЛАВА 2

### ПОРЯДОК ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

3. Хранение лекарственных средств осуществляется в помещении или части помещения (зоне), предназначенных для хранения лекарственных средств (далее – помещения хранения).

Помещения хранения должны обеспечивать надлежащее качество и сохранность лекарственных средств, а также иметь необходимое оборудование для этих целей. Требования к помещениям хранения и оборудованию устанавливаются Министерством здравоохранения.

Техническая укрепленность и оснащенность установками пожарной автоматики и системами охранной сигнализации помещений хранения должны соответствовать требованиям законодательства.

4. Во избежание неблагоприятного воздействия факторов окружающей среды лекарственные средства должны храниться отдельно от других товаров (в отдельном помещении, шкафу, полке) в соответствии с условиями, указанными производителем на упаковке лекарственного средства, в инструкции по медицинскому применению и (или) листке-вкладыше.

5. Лекарственные средства в помещениях хранения размещают с учетом их физико-химических и токсикологических свойств, рационального использования площадей, возможности применения механизированных погрузочно-разгрузочных средств и создания безопасных условий труда работников.

6. Фармацевтические субстанции, имеющие специфические свойства (пахучие, красящие), хранятся:

пахучие фармацевтические субстанции (деготь, ихтиол, камфора, ксероформ, ментол, фенол, растворы формальдегида, эфирные масла и другие) – отдельно (в отдельном помещении или шкафу) в плотно укупоренной воздухо непроницаемой упаковке;

красящие фармацевтические субстанции (бриллиантовый зеленый, калия перманганат, рибофлавин, фурацилин и другие) – отдельно (в отдельном помещении или шкафу, или полке) в плотно укупоренной упаковке.

7. Нерасфасованное лекарственное растительное сырье хранится отдельно (в отдельном помещении или шкафу в соответствующей упаковке) с обеспечением защиты от проникновения насекомых или животных.

8. Некачественные и фальсифицированные лекарственные средства, лекарственные средства с истекшим сроком годности и другие лекарственные средства, изъятые из обраще-

ния в соответствии с законодательством, должны храниться отдельно в закрытом помещении или шкафу с предупредительной надписью «Запрещены к реализации и использованию».

9. Руководитель юридического лица, индивидуальный предприниматель назначает ответственное лицо, обеспечивающее соблюдение порядка хранения лекарственных средств (далее – ответственное лицо).

10. В каждом помещении хранения не реже одного раза в день ответственное лицо осуществляет контроль и регистрацию температуры и относительной влажности воздуха и температуры в холодильном оборудовании с помощью средств измерений, внесенных в Государственный реестр средств измерений Республики Беларусь.

Температура и относительная влажность воздуха регистрируются в карте (журнале) учета температуры и относительной влажности воздуха по форме согласно приложению 1, которая располагается по месту нахождения средства измерения.

Регистрация температуры в холодильном оборудовании при хранении в нем термолabile иммунобиологических лекарственных средств осуществляется 2 раза в сутки.

Карта (журнал) учета температуры и относительной влажности хранится не менее одного года, не считая текущего.

11. При хранении и транспортировке иммунобиологических лекарственных средств соблюдают холодовую цепь в соответствии с требованиями нормативных правовых актов, в том числе технических нормативных правовых актов, регулирующих обращение иммунобиологических лекарственных средств.

12. Транспортировка лекарственных средств осуществляется в условиях, обеспечивающих их сохранность и целостность, а также защиту от воздействия факторов окружающей среды в соответствии с требованиями, указанными производителем лекарственных средств на упаковке.

13. Транспортное средство, которым осуществляется транспортировка лекарственных средств (далее – транспортное средство), оборудуется специальными грузовыми контейнерами, поддонами, подтоварниками. В случае транспортировки лекарственных средств, требующих особых температурных условий хранения, транспортное средство дополнительно оборудуется термоконтейнерами или рефрижераторными установками с термометрами.

14. Транспортное средство и его оборудование должны содержаться в чистоте и подвергаться обработке с использованием моющих и дезинфицирующих средств по мере необходимости, но не реже одного раза в неделю. Отметка о проведении обработки делается в журнале учета обработки транспортного средства по форме согласно приложению 2 отдельно по каждому транспортному средству.

Ответственность за содержание транспортного средства в чистоте возлагается на владельца транспортного средства.

### ГЛАВА 3 ПОРЯДОК ИЗЪЯТИЯ ИЗ ОБРАЩЕНИЯ, ВОЗВРАТА ПРОИЗВОДИТЕЛЮ ИЛИ ПОСТАВЩИКУ, УНИЧТОЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

15. Изъятию из обращения подлежат некачественные и фальсифицированные лекарственные средства, лекарственные средства с истекшим сроком годности, а также лекарственные средства, действие регистрационных удостоверений на которые в соответствии с законодательством приостановлено или аннулировано.

16. Некачественное или фальсифицированное лекарственное средство, а также лекарственное средство, действие регистрационного удостоверения на которое в соответствии с законодательством приостановлено или аннулировано, подлежит изъятию из обращения поставщиком, собственником (владельцем) лекарственного средства на основании решения Министерства здравоохранения об изъятии из обращения лекарственного средства по форме согласно приложению 3 (далее – решение об изъятии), принятого в следующих случаях:

получения письменного сообщения Республиканской контрольно-аналитической лаборатории республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее – РУП «ЦЭИЗ») о выявлении некачественного или фальсифицированного лекарственного средства и копии протокола, указанного в пункте 17 настоящего Положения;

получения письменного сообщения владельца регистрационного удостоверения на лекарственное средство о признании данного средства некачественным или фальсифицированным;

приостановления или аннулирования действия регистрационного удостоверения на лекарственное средство.

17. Испытательная лаборатория государственной организации здравоохранения, аккредитованная в системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств (далее – испытательная лаборатория), в случае выявления некачественного или фальсифицированного лекарственного средства в двухдневный срок направляет в Республи-

канскую контрольно-аналитическую лабораторию РУП «ЦЭИЗ» и другие испытательные лаборатории письменное уведомление о выявлении некачественного или фальсифицированного лекарственного средства с приложением копии протокола испытаний лекарственного средства, оформленного в соответствии с законодательством (далее – протокол).

18. Испытательные лаборатории в двухдневный срок с момента получения документов, указанных в пункте 17 настоящего Положения, сообщают по телефону о выявлении некачественного или фальсифицированного лекарственного средства и направляют по факсу, почте и электронной почте:

поставщикам, которым ранее были выданы протоколы той же серии (партии) лекарственного средства, копию письменного уведомления, указанного в пункте 17 настоящего Положения, и письменное сообщение об отзыве ранее выданного им протокола;

в Республиканскую контрольно-аналитическую лабораторию РУП «ЦЭИЗ» информацию о поставщике, которым ранее были выданы протоколы той же серии (партии) лекарственного средства, с указанием ее объема либо информацию о том, что испытания выявленного некачественного или фальсифицированного лекарственного средства ими не проводились.

19. Республиканская контрольно-аналитическая лаборатория РУП «ЦЭИЗ» в двухдневный срок с момента получения информации испытательных лабораторий, указанной в пункте 17 и абзаце третьем пункта 18 настоящего Положения, направляет в Министерство здравоохранения документы, указанные в абзаце втором пункта 16 настоящего Положения, и проект решения об изъятии.

Министерство здравоохранения после рассмотрения проекта решения об изъятии, а также в случаях, указанных в абзацах третьем и четвертом пункта 16 настоящего Положения, в двухдневный срок принимает решение об изъятии, которое подписывается Министром здравоохранения или уполномоченным им заместителем Министра здравоохранения, заверяется гербовой печатью и направляется:

поставщикам, собственникам (владельцам) лекарственного средства;

владельцу регистрационного удостоверения на лекарственное средство;

торгово-производственным республиканским унитарным предприятиям «БелФармация», «Минская Фармация», «Фармация»;

управлениям здравоохранения облисполкомов и комитету по здравоохранению Минского горисполкома;

Белорусскому государственному концерну по производству и реализации фармацевтической и микробиологической продукции;

Государственному таможенному комитету;

Министерству внутренних дел.

Информация о принятом решении размещается на официальных сайтах РУП «ЦЭИЗ» и Министерства здравоохранения в глобальной компьютерной сети Интернет.

20. Поставщик, собственник (владелец) лекарственного средства с момента получения решения об изъятии обеспечивает:

в течение 24 часов направление покупателям и в Министерство здравоохранения информации по телефону, письменного уведомления по факсу, почте и электронной почте об изъятии из обращения лекарственного средства по форме согласно приложению 4 (далее – уведомление);

немедленное изъятие лекарственных средств из собственных мест хранения и (или) реализации;

хранение изъятых из обращения лекарственных средств в соответствии с требованиями настоящего Положения;

возврат производителю или поставщику либо уничтожение некачественного лекарственного средства, а также лекарственного средства, действие регистрационного удостоверения на которое приостановлено или аннулировано, уничтожение фальсифицированного лекарственного средства в двухмесячный срок с момента получения уведомления;

направление в трехмесячный срок с момента получения решения об изъятии в Республиканскую контрольно-аналитическую лабораторию РУП «ЦЭИЗ» и Министерство здравоохранения отчета об изъятии из обращения, возврате производителю или поставщику, уничтожении лекарственного средства по форме согласно приложению 5.

21. Лекарственное средство с истекшим сроком годности подлежит изъятию из обращения собственником (владельцем) лекарственного средства. При этом из реализации лекарственное средство должно быть изъято не позднее срока, позволяющего быть использованным по назначению до истечения его срока годности, указанного на упаковке.

22. Изъятые из обращения некачественное лекарственное средство, лекарственное средство с истекшим сроком годности, а также лекарственное средство, действие регистрационного удостоверения на которое приостановлено или аннулировано, подлежат возврату производителю или поставщику юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем.



В случае невозможности возврата указанных лекарственных средств производителю или поставщику по не зависящим от юридического лица, индивидуального предпринимателя причинам, а также в случае, если срок годности лекарственного средства истек по вине юридического лица, индивидуального предпринимателя, являющегося собственником (владельцем) лекарственного средства, они подлежат уничтожению.

23. Фальсифицированное лекарственное средство подлежит уничтожению юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем, являющимся собственником (владельцем) лекарственного средства.

24. Для уничтожения изъятых из обращения лекарственных средств юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем, который является собственником (владельцем) лекарственных средств, подлежащих уничтожению, создается комиссия. Состав и положение о комиссии утверждаются юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем, являющимся собственником (владельцем) лекарственных средств.

В случае уничтожения фальсифицированных лекарственных средств в состав комиссии дополнительно включаются представители территориальных органов и учреждений, осуществляющих государственный санитарный надзор, и при необходимости сотрудники органов внутренних дел.

25. Под уничтожением лекарственных средств понимаются действия по механическому повреждению первичной упаковки лекарственных средств или разделению их на составляющие части, в том числе отделению от упаковки, приводящие к невозможности их использования по прямому назначению.

26. Обращение с отходами, образовавшимися в результате уничтожения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством об отходах.

Приложение 1  
к Положению о порядке хранения,  
транспортировки, изъятия из обращения,  
возврата производителю или поставщику,  
уничтожения лекарственных средств

Форма

УТВЕРЖДАЮ

\_\_\_\_\_ (должность руководителя юридического

\_\_\_\_\_ лица, индивидуальный предприниматель)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (инициалы, фамилия)

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

**КАРТА (ЖУРНАЛ)  
УЧЕТА ТЕМПЕРАТУРЫ И ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА**

Помещение (зона) \_\_\_\_\_  
(название или номер)

Средство измерения \_\_\_\_\_  
(название, номер, допустимые пределы измерений)

Дата	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	
Время																																
Температура, °С																																
Относительная влажность, процентов*																																
Инициалы, фамилия, подпись ответственного лица																																

\* Регистрация относительной влажности воздуха в холодильном оборудовании не осуществляется, графа «Относительная влажность, процентов» не заполняется.

Приложение 2  
к Положению о порядке хранения,  
транспортировки, изъятия из обращения,  
возврата производителю или поставщику,  
уничтожения лекарственных средств

Форма

### ЖУРНАЛ УЧЕТА ОБРАБОТКИ ТРАНСПОРТНОГО СРЕДСТВА

(наименование владельца транспортного средства)

Марка транспортного средства \_\_\_\_\_ Номер регистрационного знака \_\_\_\_\_

Дата	Вид обработки, применяемое дезинфицирующее средство	Фамилия, имя, отчество лица, осуществляющего обработку	Подпись лица, осуществляющего обработку
1	2	3	4

Приложение 3  
к Положению о порядке хранения,  
транспортировки, изъятия из обращения,  
возврата производителю или поставщику,  
уничтожения лекарственных средств

Форма

### МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

#### РЕШЕНИЕ

#### об изъятии из обращения лекарственного средства

от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

На основании:

письменного сообщения Республиканской контрольно-аналитической лаборатории республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» о выявлении некачественного или фальсифицированного лекарственного средства от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_, протокола испытаний лекарственного средства от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_, выданного\* \_\_\_\_\_

(наименование аккредитованной

испытательной лаборатории)

письменного сообщения владельца регистрационного удостоверения на лекарственное средство о признании его некачественным или фальсифицированным\* \_\_\_\_\_

(наименование)

от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

приказа Министерства здравоохранения о приостановлении или аннулировании регистрационного удостоверения на лекарственное средство\* от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ лекарственное средство \_\_\_\_\_

(указывается название)

в лекарственной форме \_\_\_\_\_ дозировке \_\_\_\_\_

(доза, количество доз в упаковке)

номер серии (партии) \_\_\_\_\_

наименование производителя \_\_\_\_\_

наименование страны-производителя \_\_\_\_\_

подлежит изъятию из обращения поставщиком \_\_\_\_\_

(наименование, юридический адрес юридического

лица, инициалы, фамилия, место жительства индивидуального предпринимателя)

Министр здравоохранения  
Республики Беларусь  
(заместитель Министра) \_\_\_\_\_

(подпись)  
М.П.

(инициалы, фамилия)

\* Заполняется в случае получения соответствующего письменного сообщения или издания приказа Министерства здравоохранения.

Приложение 4  
к Положению о порядке хранения,  
транспортировки, изъятия из обращения,  
возврата производителю или поставщику,  
уничтожения лекарственных средств

Форма

**УВЕДОМЛЕНИЕ  
об изъятии из обращения лекарственного средства**

от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

Согласно решению Министерства здравоохранения Республики Беларусь об изъятии из обращения лекарственного средства\* от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ лекарственное средство \_\_\_\_\_

(название)

в лекарственной форме \_\_\_\_\_  
дозировке \_\_\_\_\_

(доза, количество доз в упаковке)

номер серии (партии) \_\_\_\_\_

наименование производителя \_\_\_\_\_

наименование страны-производителя \_\_\_\_\_

является:

некачественным\* и подлежит немедленному изъятию и возврату в адрес \_\_\_\_\_  
(наименование,

юридический адрес юридического лица, инициалы, фамилия, место

жительства индивидуального предпринимателя и почтовый адрес, по которому следует

возвратить лекарственное средство)

в срок не более 2 месяцев с даты получения настоящего уведомления;

фальсифицированным\* и подлежит немедленному изъятию и уничтожению в соответствии с законодательством.

Действие регистрационного удостоверения (номер, дата выдачи) на лекарственное средство приостановлено или аннулировано (приказ Министерства здравоохранения от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_)\*, и оно подлежит немедленному изъятию и возврату в адрес

(наименование, юридический адрес юридического лица, инициалы, фамилия, место

жительства индивидуального предпринимателя и почтовый адрес, по которому следует

возвратить лекарственное средство)

Информация об имеющемся количестве изъятого лекарственного средства \_\_\_\_\_  
(название,

количество упаковок)

должна быть направлена немедленно по получении настоящего уведомления по телефону (факсу) \_\_\_\_\_ адресу \_\_\_\_\_

(наименование, юридический адрес юридического лица, инициалы, фамилия, место

жительства индивидуального предпринимателя и почтовый адрес, по которому

необходимо вернуть лекарственное средство)

Руководитель юридического  
лица или индивидуальный  
предприниматель \_\_\_\_\_

(подпись)  
М.П.

\_\_\_\_\_  
(инициалы, фамилия)

\* Заполняется в случае получения соответствующего письменного сообщения или издания приказа Министерства здравоохранения.

Приложение 5  
к Положению о порядке хранения,  
транспортировки, изъятия из обращения,  
возврата производителю или поставщику,  
уничтожения лекарственных средств

Форма

**ОТЧЕТ**  
**об изъятии из обращения, возврате производителю или поставщику,**  
**уничтожении лекарственного средства**

от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_

(наименование, юридический адрес юридического лица, инициалы, фамилия,  
место жительства индивидуального предпринимателя)

лекарственное средство \_\_\_\_\_  
(название)

в лекарственной форме \_\_\_\_\_  
дозировке \_\_\_\_\_  
(доза, количество доз в упаковке)

номер серии (партии) \_\_\_\_\_

наименование производителя \_\_\_\_\_

наименование страны-производителя \_\_\_\_\_

изъято из обращения и уничтожено \_\_\_\_\_  
(указать количество упаковок, способ уничтожения,

кем произведено уничтожение, дату и номер документа)

изъято из обращения и возвращено производителю или поставщику \_\_\_\_\_  
(дата и номер возвратных документов,

кому и в чей адрес)

Вид, дата и номер документа, согласно которому лекарственное средство изъято из обра-  
щения \_\_\_\_\_

(в том числе протокол испытаний лекарственного средства от \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.  
(дата)

№ \_\_\_\_\_), выданного \_\_\_\_\_  
(наименование аккредитованной испытательной лаборатории)

Объем произведенной, ввезенной серии (партии) составляет \_\_\_\_\_

(название лекарственного средства, количество упаковок цифрами и прописью)

Из него:

изъято из обращения и уничтожено \_\_\_\_\_  
(количество

упаковок цифрами и прописью)

изъято из обращения и возвращено поставщику \_\_\_\_\_  
(количество упаковок

цифрами и прописью)

Реализовано лекарственного средства ранее \_\_\_\_\_  
(количество упаковок

цифрами и прописью)

Руководитель юридического  
лица или индивидуальный  
предприниматель \_\_\_\_\_

(подпись)

\_\_\_\_\_  
(инициалы, фамилия)

М.П.



ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
29 декабря 2009 г. № 1727

## 5/31000 О принятии в республиканскую собственность имущества

(04.01.2010)

В соответствии с пунктом 2 Указа Президента Республики Беларусь от 14 сентября 2006 г. № 575 «О порядке распоряжения государственным имуществом» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Принять безвозмездно до 31 декабря 2010 г. из собственности административно-территориальных единиц, юридических лиц и физического лица в республиканскую собственность и передать в хозяйственное ведение (оперативное управление) юридических лиц имущество согласно приложению.

2. Республиканским органам государственного управления совместно с соответствующими местными исполнительными и распорядительными органами принять меры по реализации настоящего постановления.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

Приложение  
к постановлению  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
29.12.2009 № 1727

### ПЕРЕЧЕНЬ

имущества, принимаемого безвозмездно из собственности административно-территориальных единиц, юридических лиц и физического лица в республиканскую собственность

Наименование имущества	Место нахождения имущества	Инвентарный номер	Оценочная стоимость, рублей	Наименование административно-территориальной единицы, юридического лица, фамилия, имя, отчество физического лица, из собственности которых принимается имущество	Наименование юридического лица, в хозяйственное ведение (оперативное управление) которого передается имущество
Министерство образования					
1. Капитальное строительство	г. Минск, ул. Менделеева, д. 36	500/С-14683	812 981 168 (на 1 октября 2009 г.)	г. Минск	учреждение образования «Белорусский государственный экономический университет» (в оперативное управление)
2. Зеленые насаждения	»	—	2 554 391 (на 1 октября 2009 г.)	»	»
Министерство связи и информатизации					
3. Изолированное помещение	Брестская область, г. Кобрин, ДОС-11	123/D-13468	0 (на 1 августа 2009 г.)	Кобринский район	республиканское унитарное предприятие «БЕЛПОЧТА» (в хозяйственное ведение)
Министерство сельского хозяйства и продовольствия					
4. Капитальное строительство	Гомельская область, г. Светлогорск, микрорайон Молодежный, д. 44	342/С-20789	1 593 281 902 (на 1 июня 2009 г.)	Светлогорский район	республиканское унитарное производственное предприятие хлебопекарной промышленности «Гомельхлебпром» (в хозяйственное ведение)
Министерство транспорта и коммуникаций					
5. Изолированное помещение	г. Брест, ул. Заводская 2-я, д. 4, помещение № 2	100/D-68949	288 979 207 (на 1 января 2009 г.)	открытое акционерное общество «Брестоблавтотранс»	республиканское унитарное сервисное предприятие «БЕЛТЕХОСМОТР» (в хозяйственное ведение)

Продолжение табл.

Наименование имущества	Место нахождения имущества	Инвентарный номер	Оценочная стоимость, рублей	Наименование административно-территориальной единицы, юридического лица, фамилия, имя, отчество физического лица, из собственности которых принимается имущество	Наименование юридического лица, в хозяйственное ведение (оперативное управление) которого передается имущество
6. Капитальное строение	Могилевская область, г. Бобруйск, ул. Бахарова, д. 274а	710/С-4268	4 715 972 (на 1 июля 2009 г.)	открытое акционерное общество «Автомагистраль»	могилевское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Могилевэнерго» (в хозяйственное ведение)
Министерство труда и социальной защиты					
7. Капитальное строение	Брестская область, Каменецкий район, 200 м на северо-восток от пос. Приозерский	102/С-7982	202 209 667 (на 1 мая 2009 г.)	Каменецкий район	государственное учреждение «Республиканский санаторий «Белая Вежа» для ветеранов войны, труда и инвалидов» (в оперативное управление)
Министерство по чрезвычайным ситуациям					
8. Капитальное строение	Брестская область, Дрогичинский район, дер. Головчицы, ул. Советская, д. 117а	121/С-9536	14 189 354 (на 1 июля 2009 г.)	Дрогичинский район	учреждение «Брестское областное управление Министерства по чрезвычайным ситуациям Республики Беларусь» (в оперативное управление)
Министерство энергетики					
9. Капитальное строение	г. Брест, просп. имени П.М.Машерова, д. 30	100/С-58596	4 351 078 (на 1 июня 2009 г.)	общество с ограниченной ответственностью «Минсервис-транс»	брестское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Брестэнерго» (в хозяйственное ведение)
10. Капитальное строение	Брестская область, г. Барановичи, пос. Восточный, д. 4	110/С-97295	4 113 205 (на 1 сентября 2009 г.)	г. Барановичи	производственное республиканское унитарное предприятие «Брестоблгаз» (в хозяйственное ведение)
11. Капитальное строение	Витебская область, Лепельский район, вблизи дер. Староселье	230/С-12135	54 756 564 (на 1 января 2009 г.)	крестьянское хозяйство «Курсо Д.Е.»	витебское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Витебскэнерго» (в хозяйственное ведение)
12. Капитальное строение	Витебская область, г. Новополоцк, ул. Двинская, д. 37	252/С-11902	6 810 666 (на 1 января 2009 г.)	Большаков Валерий Владимирович	»
13. Капитальное строение	г. Гомель, Речицкое шоссе, район дома № 4д	350/С-70303	7 497 122 (на 1 июля 2009 г.)	г. Гомель	гомельское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Гомельэнерго» (в хозяйственное ведение)
14. Капитальное строение	г. Гомель, Речицкое шоссе, д. 19	350/С-71556	28 119 551 (на 1 июля 2009 г.)	»	»
15. Капитальное строение	г. Гомель, ул. Барыкина, д. 131	350/С-71562	5 121 483 (на 1 июля 2009 г.)	»	»
16. Капитальное строение	г. Гомель, просп. Октября, д. 49	350/С-71563	43 153 685 (на 1 июля 2009 г.)	»	»
17. Капитальное строение	г. Гомель, Речицкое шоссе, д. 4в	350/С-71564	10 775 241 (на 1 июля 2009 г.)	»	»

Окончание табл.

Наименование имущества	Место нахождения имущества	Инвентарный номер	Оценочная стоимость, рублей	Наименование административно-территориальной единицы, юридического лица, фамилия, имя, отчество физического лица, из собственности которых принимается имущество	Наименование юридического лица, в хозяйственное ведение (оперативное управление) которого передается имущество
18. Капитальное строение	г. Гомель, Речицкое шоссе, д. 21	350/С-71566	19 982 941 (на 1 июля 2009 г.)	г. Гомель	гомельское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Гомельэнерго» (в хозяйственное ведение)
19. Капитальное строение	Гродненская область, Берестовицкий район, пос. Пограничный, ул. Советская, д. 57/3	411/С-12668	34 979 795 (на 1 января 2009 г.)	Берестовицкий район	гродненское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Гродноэнерго» (в хозяйственное ведение)
20. Капитальное строение	Гродненская область, Волковысский район, дер. Теолин, д. 42	410/С-21125	18 831 078 (на 1 июня 2009 г.)	Федерация профсоюзов Беларуси	»
21. Капитальное строение	г. Гродно, ул. Понемуньская, д. 19	400/С-55943	89 530 118 (на 1 апреля 2009 г.)	Гродненская область	»
22. Капитальное строение	Гродненская область, г. Волковыск, ул. Октябрьская, д. 157б	410/С-23420	38 168 645 (на 1 июля 2009 г.)	открытое акционерное общество «Волковысское ремонтно-строительное предприятие № 1»	»
23. Капитальное строение	Гродненская область, г. Волковыск, ул. Октябрьская, д. 157а	410/С-23419	0 (на 1 июля 2009 г.)	»	»
24. Капитальное строение	г. Минск, просп. Партизанский, д. 112а	500/С-1007308	313 131 (на 1 января 2009 г.)	г. Минск	минское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Минскэнерго» (в хозяйственное ведение)
25. Капитальное строение	Могилевская область, г. Бобруйск, Минское шоссе, д. 144	710/С-56736	177 791 615 (на 1 апреля 2009 г.)	г. Бобруйск	могилевское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Могилевэнерго» (в хозяйственное ведение)
26. Капитальное строение	Могилевская область, г. Бобруйск, пер. Нахимова 1-й, район дома № 35	710/С-55015	28 564 943 (на 1 января 2009 г.)	Могилевская область	»
27. Капитальное строение	г. Могилев, ул. Гришина, д. 87	700/С-60650	277 194 807 (на 1 июля 2009 г.)	открытое акционерное общество «Могилевский текстиль»	»
28. Капитальное строение	г. Гродно, ул. Пучкова, д. 47	400/С-42390	46 920 981 (на 1 июня 2009 г.)	открытое акционерное общество «Ясень», г. Гродно	гродненское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Гродноэнерго» (в хозяйственное ведение)
29. Капитальное строение	г. Гродно, от ТП-77 до ТП-492	400/С-44533	2 682 156 (на 1 июня 2009 г.)	»	»
30. Капитальное строение	г. Гродно, от ТП «Занеманская» до ТП-492	400/С-44531	15 949 316 (на 1 июня 2009 г.)	»	»

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
29 декабря 2009 г. № 1729

## 5/31001 О залоге имущества

(04.01.2010)

В соответствии с пунктом 2 Указа Президента Республики Беларусь от 14 сентября 2006 г. № 575 «О порядке распоряжения государственным имуществом» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Произвести залог по 28 февраля 2014 г. открытому акционерному обществу «Сберегательный банк «Беларусбанк» находящегося в республиканской собственности и хозяйственном ведении могилевского республиканского унитарного предприятия электроэнергетики «Могилевэнерго» имущества согласно приложению оценочной стоимостью на 1 августа 2009 г. 21 826 930 524 рубля в целях обеспечения исполнения обязательств названного унитарного предприятия по кредитному договору от 30 марта 2009 г. № 7000280309.

2. Министерству энергетики принять меры по реализации настоящего постановления.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

Приложение  
к постановлению  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
29.12.2009 № 1729

### ПЕРЕЧЕНЬ

имущества, находящегося в республиканской собственности и хозяйственном ведении могилевского республиканского унитарного предприятия электроэнергетики «Могилевэнерго», передаваемого в залог открытому акционерному обществу «Сберегательный банк «Беларусбанк»

Наименование имущества	Место нахождения имущества	Инвентарный номер	Оценочная стоимость на 1 августа 2009 г., рублей
Капитальное строение	г. Могилев, ул. Бонч-Бруевича, д. 3	700/С-47912	6 224 268 741
Капитальное строение	г. Могилев, ул. Кулибина, д. 9	700/С-3149	6 667 781 966
Капитальное строение	Могилевская область, г. Бобруйск, ул. Минская, д. 96	710/С-51001	8 934 879 817
Итого			21 826 930 524

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
29 декабря 2009 г. № 1731

## 5/31002 О возмещении в 2009 году части процентов за пользование банковскими кредитами

(04.01.2010)

В соответствии с подпунктом 1.1 пункта 1 статьи 31 Закона Республики Беларусь от 13 ноября 2008 года «О республиканском бюджете на 2009 год» и Указом Президента Республики Беларусь от 28 марта 2006 г. № 182 «О совершенствовании правового регулирования порядка оказания государственной поддержки юридическим лицам и индивидуальным предпринимателям» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Возместить в 2009 году энергоснабжающим организациям на условиях и в порядке согласно приложению за счет средств, предусмотренных в республиканском бюджете на топливо и энергетику, часть процентов за пользование банковскими кредитами, полученными для реализации энергоэффективных проектов в рамках выполнения Государственной комплексной программы модернизации основных производственных фондов Белорусской энергетической системы, энергосбережения и увеличения доли использования в республике собственных топливно-энергетических ресурсов на период до 2011 года, утвержденной Указом Президента Республики Беларусь от 15 ноября 2007 г. № 575 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 276, 1/9095):

в белорусских рублях, – в размере 50 процентов ставки рефинансирования Национального банка, установленной на дату возмещения процентов;

в иностранной валюте, – в размере 50 процентов ставки по кредитам с возмещением процентов в белорусских рублях по официальному курсу Национального банка на дату их возмещения.

2. Контроль за выполнением настоящего постановления возложить на Министерство энергетики и Министерство финансов.

3. Настоящее постановление вступает в силу со дня его принятия.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

**ПЕРЕЧЕНЬ  
энергоснабжающих организаций, которым в 2009 году из республиканского бюджета возмещается часть процентов,  
уплачиваемых ими за пользование банковскими кредитами**

Наименование энергоснабжающей организации	Наименование инвестиционного проекта	Наименование банка-кредитора	Дата и номер кредитного договора	Сумма кредита, млн. рублей/ тыс. долларов США	Сроки возврата	Основной целевой показатель (энергосбережение)	Ответственные за выполнение показателя
Брестское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Брестэнерго»	«Березовская ГРЭС. Реконструкция блоков ст. № 5 и 6 с надстройкой газовыми турбинами. Первая очередь строительства», «Строительство ВЛ 330 кВ Березовская ГРЭС – Брест-1 с подстанцией 330 кВ Брест-1. Первая очередь строительства. Строительство ВЛ-330 кВ Березовская ГРЭС – Брест-1. ВОЛС», «Строительство ВЛ-330 Березовская ГРЭС – Брест-1 с ПС 330 кВ Брест-1. Вторая очередь строительства. Строительство ПС 330 кВ Брест-1», «Расширение ПС 330 кВ Барановичи Брестской области. Вторая очередь строительства»	открытое акционерное общество «Белорусский банк развития и реконструкции «Белинвестбанк»	от 29 июня 2009 г. № 2165	75 000 млн. рублей	31 мая 2014 г.	43 тыс. т у.т.	генеральный директор брестского республиканского унитарного предприятия электроэнергетики «Брестэнерго» Шишко В.М., Министр энергетики Озерец А.В., Первый заместитель Премьер-министра Республики Беларусь Семашко В.И.
		открытое акционерное общество «Белвнешэкономбанк»	от 15 октября 2009 г. № 647	25 500 тыс. долларов США	30 сентября 2014 г.		
Витебское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Витебскэнерго»	Лукомльская ГРЭС. Реконструкция энергоблока № 4	закрытое акционерное общество «Акционерный коммерческий банк «БЕЛРОСБАНК»	от 17 июня 2009 г. № 673 ВК-09	880,4 тыс. долларов США	30 июня 2012 г.	45 тыс. т у.т.	генеральный директор витебского республиканского унитарного предприятия электроэнергетики «Витебскэнерго» Харитонов П.И., Министр энергетики Озерец А.В., Первый заместитель Премьер-министра Республики Беларусь Семашко В.И.
		акционерный коммерческий банк «РОСБАНК» (открытое акционерное общество)	от 2 декабря 2008 г. № ВК/125/08	3 650,6 тыс. долларов США	1 августа 2012 г.		
			от 26 июня 2009 г. № ВК/016/09	2 658 тыс. долларов США	1 августа 2012 г.		



Окончание табл.

Наименование энергоснабжающей организации	Наименование инвестиционного проекта	Наименование банка-кредитора	Дата и номер кредитного договора	Сумма кредита, млн. рублей/ тыс. долларов США	Сроки возврата	Основной целевой показатель (энергосбережение)	Ответственные за выполнение показателя
Гродненское республиканское унитарное предприятие электроэнергетики «Гродноэнерго»	Строительство Гродненской ГЭС на р. Неман	открытое акционерное общество «Белпромстройбанк»	от 26 февраля 2008 г. № 335-00208/08	20 000 млн. рублей	31 октября 2017 г.	23 тыс. т у.т.	генеральный директор гродненского республиканского унитарного предприятия электроэнергетики «Гродноэнерго» Шатерник В.В., Министр энергетики Озерец А.В., Первый заместитель Премьер-министра Республики Беларусь Семашко В.И.
			от 13 мая 2009 г. № 335-00198/09	45 122 млн. рублей	31 октября 2017 г.		

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
29 декабря 2009 г. № 1732

**5/31003** Об утверждении Положения о порядке учета контролируемыми (надзорными) органами выданных предписаний на проведение проверок  
(04.01.2010)

В соответствии с частью шестой пункта 24 Положения о порядке организации и проведения проверок, утвержденного Указом Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь», Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить прилагаемое Положение о порядке учета контролируемыми (надзорными) органами выданных предписаний на проведение проверок.

2. Республиканским органам государственного управления и иным государственным организациям, подчиненным Правительству Республики Беларусь, местным исполнительным и распорядительным органам привести свои нормативные правовые акты в соответствие с настоящим постановлением.

3. Признать утратившим силу постановление Совета Министров Республики Беларусь от 16 мая 2006 г. № 618 «Об утверждении Положения о порядке учета контролируемыми органами предписаний на проверки (ревизии) финансово-хозяйственной деятельности» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 77, 5/22312).

4. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2010 г.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

УТВЕРЖДЕНО  
Постановление  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
29.12.2009 № 1732

**ПОЛОЖЕНИЕ**

**о порядке учета контролируемыми (надзорными) органами выданных предписаний на проведение проверок**

1. Настоящим Положением определяется порядок учета предписаний, выданных на проведение проверок государственными органами (их структурными подразделениями, территориальными органами, подчиненными организациями) и иными государственными организациями, уполномоченными законодательными актами на осуществление контроля (надзора) за деятельностью проверяемых субъектов и включенными в перечень контролируемых (надзорных) органов и сфер их контрольной (надзорной) деятельности, утвержденный Указом Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 253, 1/11062), а также уполномоченными актами законодательства в соответствии с названным перечнем (далее – контролирующие (надзорные) органы).

2. Учет предписаний, выданных на проведение проверок контролируемыми (надзорными) органами, осуществляется в книге учета выданных предписаний на проведение проверок, оформленной согласно приложению к настоящему Положению.

Книга учета выданных предписаний на проведение проверок в обязательном порядке ведется отдельно в системе делопроизводства на бумажном носителе и должна быть пронумерована, прошнурована, подписана руководителем и скреплена печатью контролирующего (надзорного) органа. Данная книга также может вестись и в электронном виде.

В контролирующем (надзорном) органе ведется единая книга учета выданных предписаний на проведение проверок. По решению руководителя контролирующего (надзорного) органа книги учета выданных предписаний на проведение проверок ведутся структурными подразделениями контролирующего (надзорного) органа.

3. Руководителем контролирующего (надзорного) органа определяются должностные лица, ответственные за ведение и сохранность книг учета выданных предписаний на проведение проверок.

4. Предписание на проведение проверки регистрируется в книге учета выданных предписаний на проведение проверок после его подписания руководителем или его уполномоченным заместителем (для структурных подразделений контролирующего (надзорного) органа – его уполномоченным руководителем).

Приложение  
к Положению о порядке учета  
контролирующими (надзорными)  
органами выданных предписаний  
на проведение проверок

**КНИГА  
учета выданных предписаний на проведение проверок**

\_\_\_\_\_  
(полное наименование контролирующего (надзорного) органа  
(структурного подразделения контролирующего (надзорного) органа)

Дата выдачи предписания	Номер предписания	Наименование (фамилия, имя, отчество) проверяемого субъекта (его место нахождения или территория). Наименование строящегося объекта**	Тема проводимой проверки	Проверяемый период**	Срок проведения проверки (дата начала и окончания проверки)	Основание для проведения проверки		Фамилия, имя, отчество проверяющего (состав группы проверяющих, руководитель проверки, участника контрольного обмера**, их должности)	Фамилия, имя, отчество руководителя (заместителя), подписавшего предписание	Отметка о продлении срока (приостановлении) проведения проверки	Примечание
						плановой (пункт координационного плана)	внеплановой				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

\* Заполняется при проведении внеплановой тематической оперативной проверки.

\*\* Заполняется при проведении проверки по контрольному обмеру.

\*\*\* Не заполняется при проведении внеплановой тематической оперативной проверки.

ПАСТАНОВА САВЕТА МІНІСТРАЎ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ  
30 снежня 2009 г. № 1733

**5/31004 Аб узнагароджанні Ганаровай граматай Савета Міністраў Рэспублікі Беларусь**  
(04.01.2010)

Савет Міністраў Рэспублікі Беларусь ПАСТАНАЎЛЯЕ:

За плённую працу ў Апараце Савета Міністраў Рэспублікі Беларусь, высокі прафесіяналізм і ўзорнае выкананне службовых абавязкаў узнагародзіць Ганаровай граматай Савета Міністраў Рэспублікі Беларусь наступных работнікаў Апарату Савета Міністраў Рэспублікі Беларусь:

Клакевіча Мікалая Мар'янавіча	–	начальніка галоўнага ўпраўлення міжнароднага супрацоўніцтва і гандлю
Кундзераву Аляксандру Паўлаўну	–	спецыяліста II катэгорыі аддзела эканомікі і рэфармавання аграпрамысловага комплексу галоўнага ўпраўлення аграпрамысловага комплексу
Мацюхевіча Аляксея Канстанцінавіча	–	намесніка начальніка галоўнага эканамічнага ўпраўлення – начальніка крэдытна-інвестыцыйнага ўпраўлення
Рабчанку Аляксандра Уладзіміравіча	–	галоўнага саветніка ўпраўлення паліўна-энергетычнага комплексу галоўнага ўпраўлення прамысловага і паліўна-энергетычнага комплексу
Ралейна Валянціну Міхайлаўну	–	старшага інспектара сектара апрацоўкі інфармацыі аддзела па рабоце з дакументамі ўпраўлення справаводства

Прэм'ер-міністр Рэспублікі Беларусь

С.Сідорскі

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
30 декабря 2009 г. № 1735

**5/31005 О внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 31 декабря 2008 г. № 2068**  
(04.01.2010)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в перечень важнейших инвестиционных проектов, предусмотренных к реализации в 2009 году, утвержденный постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 31 декабря 2008 г. № 2068 «Об инвестиционной деятельности в Республике Беларусь в 2009 году» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 16, 5/29112), следующие изменения и дополнения:

1.1. позиции:

«РУП «Могилевский завод лифтового машиностроения»

строительство завода по производству комплектующих для лифтов	2008–2009	5,2	5,2	–	–	заместитель Министра промышленности Свидерский Г.Б.	–
создание нового производства по выпуску строительных подъемников	2008–2009	42,1	42,1	11,0	–	»	ОАО «БПС-Банк»

заменить позициями:

«РУП «Могилевский завод лифтового машиностроения»

строительство завода по производству комплектующих для лифтов	2008–2009	5,2	5,2	–	–	заместитель Министра промышленности Свидерский Г.Б.	ОАО «БПС-Банк», ОАО «Бел-агропром-банк»
создание нового производства по выпуску строительных подъемников	2008–2009	42,1	42,1	11,0	–	»	» »;

## 1.2. позиции:

«ОАО «Мозырский машиностроительный завод»

организация производства и реализации гусеничных тракторов

2009–2015

28,9

28,9

20,5

–

»

ОАО «БПС-Банк», ЗАО Банк ВТБ (Беларусь), ОАО «АСБ Беларусбанк»

## заменить позициями:

«ОАО «Мозырский машиностроительный завод»

организация производства и реализации гусеничных тракторов

2009–2015

8,4

8,4

–

–

первый заместитель Министра промышленности Демидович И.И.

ОАО «БПС-Банк», ЗАО Банк ВТБ (Беларусь), ОАО «АСБ Беларусбанк»;

## 1.3. исключить позиции:

«РУП «Бобруйский завод тракторных деталей и агрегатов»

организация производства раскатных и профилированных колес

2009–2011

22,5

22,5

22,5

–

»

ОАО «АСБ Беларусбанк»;

## 1.4. позицию

«Итого

495,9

495,9

134,1»

## заменить позицией

«Итого

452,9

452,9

91,1»;

## 1.5. позиции:

«Белорусская железная дорога

обновление подвижного состава

2000–2010

178,4

71,8

71,8

106,6

заместитель Начальника Белорусской железной дороги Балохонов В.В.

ОАО «АСБ Беларусбанк», ОАО «БПС-Банк», ОАО «Белинвестбанк», ЗАО «АКБ «БЕЛРОСБАНК»

## заменить позициями:

«Белорусская железная дорога

обновление подвижного состава

2000–2010

131,5

–

–

106,6

заместитель Начальника Белорусской железной дороги Балохонов В.В.

ОАО «АСБ Беларусбанк», ОАО «БПС-Банк», ОАО «Белинвестбанк», ЗАО «АКБ «БЕЛРОСБАНК»;

## 1.6. позиции:

«РУП «Гродноэнерго»

строительство Гродненской ГЭС на р. Неман

2007–2010

51,2

40,1

–

11,1

заместитель Министра энергетики Михадюк М.И.

ОАО «БПС-Банк», ЗАО «АКБ «БЕЛРОСБАНК»

РУП «Минскэнерго» Минская ТЭЦ-5. Строительство ПГУ-400	2008–2010	127,6	77,6	–	50,0	»	»
ОАО «Белтрансгаз» строительство Мо- зырского подземно- го хранилища газа	2007–2012	38,0	38,0	10,0	–	»	ОАО «АСБ Беларус- банк», ЗАО «АКБ «БЕЛ- РОСБАНК», ОАО «Бел- инвестбанк»
Итого		275,2	198,4	22,0	76,8»		

## заменить позициями:

«РУП «Гродноэнерго» строительство Гродненской ГЭС на р. Неман	2008–2011	58,8	8,8	50,0	–	заместитель Ми- нистра энергети- ки Михадюк М.И.	ОАО «БПС-Банк», ЗАО «АКБ «БЕЛПРОС- БАНК»
РУП «Минскэнерго» Минская ТЭЦ-5. Строительство ПГУ-400	2008–2011	2,0	2,0	–	–	»	»
реконструкция Минской ТЭЦ-2	2008–2010	118,0	31,5	–	–	»	»
ОАО «Белтрансгаз» строительство Мо- зырского подзем- ного хранилища газа	2007–2012	38,0	38,0	–	86,5	»	ОАО «БПС-Банк», ЗАО «АКБ «БЕЛПРОС- БАНК», ОАО «Бел- инвестбанк»
Итого		275,2	123,0	62,0	102,2»;		

## 1.7. позиции:

«ОАО «Ивацевичдрев» строительство цеха по производству древесностружеч- ных и ламиниро- ванных плит мощ- ностью 250 тыс. куб. метров в год	2008–2010	29,3	29,3	29,3	–	заместитель пред- седателя концерна «Беллесбумпром» Иванов С.И.	ОАО «АСБ Беларус- банк», ОАО «Белинвест- банк»
---	-----------	------	------	------	---	--	--

## заменить позициями:

«ОАО «Ивацевичдрев» строительство цеха по производству древесностружеч- ных плит мощно- стью 250 тыс. куб. метров в год	2008–2010	29,3	29,3	29,3	–	заместитель пред- седателя концерна «Беллесбумпром» Иванов С.И.	ОАО «АСБ Беларус- банк»;
---	-----------	------	------	------	---	--	--------------------------------

## 1.8. позиции:

«ОАО «Завод горного воска» производство па- рафина нефтяного твердого	2007–2010	20,7	20,7	7,1	–	заместитель пред- седателя концер- на «Белнефте- хим» Волков В.К.	ОАО «ВТБ-банк», Россия»
---	-----------	------	------	-----	---	--	-------------------------------

## заменить позициями:

«ОАО «Завод горного  
воска»



производство парафина нефтяного твердого	2007–2010	20,7	20,7	7,1	–	заместитель председателя концерна «Белнефтехим» Волков В.К.	ОАО «ВТБ-банк», Россия, ОАО «Белагропромбанк»;
<b>1.9. позиции:</b>							
«ОАО «Рогачевский молочно-консервный комбинат»							
техническое перевооружение	2005–2010	10,0	10,0	4,0	–	первый заместитель председателя Гомельского облисполкома Баранов А.В.	ОАО «АСБ Беларусбанк»
ООО «Лотос»							
разработка месторождения силикатных песков «Борисковичи» и организация производства изделий из ячеистого бетона	2008–2014	6,5	6,5	4,0	–	заместитель председателя Гомельского облисполкома Надточаев В.Г.	ОАО «Белинвестбанк»
Итого		21,5	21,5	12,0»			

**заменить позициями:**

«ОАО «Рогачевский молочно-консервный комбинат»							
техническое перевооружение	2005–2010	10,0	10,0	4,0	–	первый заместитель председателя Гомельского облисполкома Баранов А.В.	ОАО «АСБ Беларусбанк», ОАО «Белагропромбанк»
ООО «Лотос»							
разработка месторождения силикатных песков «Борисковичи» и организация производства изделий из ячеистого бетона	2008–2014	2,5	2,5	–	–	заместитель председателя Гомельского облисполкома Надточаев В.Г.	ОАО «Белинвестбанк»
Итого		17,5	17,5	8,0»;			

**1.10. позиции:****«Могилевский облисполком**

ОАО «Славгородский маслодельно-сыродельный завод»

реконструкция сыродельного производства с установкой автоматизированной линии мощностью 10 тонн сыра в сутки

2007–2009

2,7

2,7

1,3

–

заместитель председателя Могилевского облисполкома Исаченко А.М.

»

ОАО «Мстиславский маслодельно-сыродельный завод»

реконструкция действующего производства с установкой газового теплогенератора (высокотемпературного теплообменника) на распылительной сушилке филиала «Климовичский» и установка автоматизированной линии производства сыров мощностью 10 тонн на головном заводе

2009–2010

15,7

15,7

15,4

–

»

»

ОАО «Осиповичский молочный комбинат»							
реконструкция производственной площадки с установкой новой линии по выпуску твердых сыров производительностью 10 тонн сыра в сутки на Глусском филиале	2009–2010	12,0	12,0	11,0	–	»	»
<b>Итого</b>		<b>30,4</b>	<b>30,4</b>	<b>27,7</b>			
<b>Всего</b>		<b>3082,1</b>	<b>1907,9</b>	<b>948,9</b>	<b>1174,2»</b>		

заменить позициями:

**«Могилевский облисполком**

**«ОАО «Быховмолоко»**

реконструкция сыродельного производства с установкой автоматизированной линии мощностью 10 тонн сыра в сутки	2007–2009	19,0	19,0	15,0	–	заместитель председателя Могилевского облисполкома Исаченко А.М.	ОАО «Бел-агропром-банк»
--	-----------	------	------	------	---	--	-------------------------

**ОАО «Бабушкина крынка»**

реконструкция сыродельного производства филиала «Белыничский»	2005–2010	2,3	2,3	1,0	–	»	»
техническое перевооружение производства ОАО «Бабушкина крынка» на 2007–2008 годы	2007–2013	0,8	0,8	–	–	»	»
техническое перевооружение производства ОАО «Бабушкина крынка» с созданием участка по производству сухой сыворотки	2008–2014	18,0	12,7	14,2	–	»	»

**Итого** 40,1 40,1 30,2

**Управление делами Президента Республики Беларусь**

**«РДПУП «Минская типография»**

техническое перевооружение цеха упаковки пос. Атолино для организации производства упаковок для табачных изделий	2007–2011	1,1	1,1	–	–	заместитель Управляющего делами Президента Республики Беларусь Романовский А.М.	ОАО «Бел-инвестбанк»
--	-----------	-----	-----	---	---	---	----------------------

**Итого** 1,1 1,1

**Всего** 2999,0 1724,5 872,6 1199,6».

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня его принятия.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
29 декабря 2009 г. № 1724

**5/31011** О заключении путем обмена письмами Соглашения между Правительством Республики Беларусь и Правительством Китайской Народной Республики о поставке для таможенных органов Республики Беларусь перебазируемого (легковозводимого) инспекционно-досмотрового комплекса  
(05.01.2010)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

Принять предложение Государственного таможенного комитета, согласованное с Министерством иностранных дел и Министерством юстиции, о заключении путем обмена письмами Соглашения между Правительством Республики Беларусь и Правительством Китайской Народной Республики о поставке для таможенных органов Республики Беларусь перебазируемого (легковозводимого) инспекционно-досмотрового комплекса.

Утвердить текст письма Правительства Республики Беларусь (прилагается)\*.

Уполномочить Председателя Государственного таможенного комитета Шпилевского Александра Францевича на подписание письма Правительства Республики Беларусь.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
31 декабря 2009 г. № 1741

**5/31012** О внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 24 марта 2007 г. № 366  
(05.01.2010)

В соответствии с пунктом 2 Указа Президента Республики Беларусь от 30 января 2007 г. № 60 «О ставках вывозных таможенных пошлин» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в приложение к постановлению Совета Министров Республики Беларусь от 24 марта 2007 г. № 366 «Об установлении ставок вывозных таможенных пошлин» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 79, 5/24934; 2009 г., № 290, 5/30816) изменения и дополнения, изложив его в новой редакции (прилагается).

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2010 г.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

Приложение  
к постановлению  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
24.03.2007 № 366  
(в редакции постановления  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
31.12.2009 № 1741)

**Ставки вывозных таможенных пошлин на товары, вывозимые с таможенной территории Республики Беларусь за пределы Республики Беларусь и Российской Федерации**

Код единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности таможенного союза	Наименование позиции*	Ставка вывозной таможенной пошлины (в долларах США за 1000 кг)
2709 00	нефть сырая	267,0
	кроме:	
2709 00 900 1	нефть сырая плотностью при 20 °С не менее 694,7 кг/м <sup>3</sup> , но не более 872,4 кг/м <sup>3</sup> , и с содержанием серы не менее 0,1 мас.%, но не более 1 мас.% <sup>8)</sup>	0
2710 11 – 2710 19 490 0	легкие дистилляты; средние дистилляты; газойли	192,2
2710 19 510 – 2710 99 000 0	топлива жидкие; масла; отработанные нефтепродукты	103,5
2711 12 – 2711 19 000 0	пропан; бутаны; этилен, пропилен, бутилен и бутadiен; прочие сжиженные газы	46
2712	вазелин нефтяной; минеральные воски и аналогичные продукты	103,5
	кроме:	
2712 90 110 0	сырые	0

\* Не рассылается.

Окончание табл.

Код единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности таможенного союза	Наименование позиции*	Ставка вывозной таможенной пошлины (в долларах США за 1000 кг)
2712 90 190 0	прочие	0
2713	кокс нефтяной, битум нефтяной и прочие остатки от переработки нефти или нефтепродуктов, полученных из битуминозных пород	103,5
2713 12 000	кроме: кокс нефтяной кальцинированный	0
2902 20 000 0 – 2902 43 000 0	бензол; толуол; ксилолы	192,2

\* Для целей применения ставок вывозных таможенных пошлин товары определяются исключительно кодами единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности таможенного союза, наименование позиции приведено только для удобства пользования.

ПАСТАНОВА САВЕТА МІНІСТРАЎ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ  
31 снежня 2009 г. № 1742

**5/31013 Аб камандзіраванні І.С.Шуцько ў г. Маскву (Расійская Федэрацыя)**  
(05.01.2010)

Савет Міністраў Рэспублікі Беларусь ПАСТАНАЎЛЯЕ:

Лічыць камандзіраваным з 20 па 21 снежня 2009 г. у г. Маскву (Расійская Федэрацыя) намесніка Міністра фінансаў Шуцько Івана Сцяпанавіча і зацвердзіць заданне на гэту камандзіроўку\*.

Прэм'ер-міністр Рэспублікі Беларусь

С.Сідорскі

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
31 декабря 2009 г. № 1743

**5/31014 О внесении изменения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 21 февраля 2005 г. № 176**  
(05.01.2010)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. В пункте 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 21 февраля 2005 г. № 176 «О выделении займа открытому акционерному обществу «Белорусская универсальная товарная биржа» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 35, 5/15616; № 69, 5/15871; 2006 г., № 207, 5/24366) слова «31 декабря 2009 г.» заменить словами «31 декабря 2011 г.».

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня его принятия.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
31 декабря 2009 г. № 1746

**5/31015 О внесении изменения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 21 декабря 2005 г. № 1512**  
(05.01.2010)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

В постановлении Совета Министров Республики Беларусь от 21 декабря 2005 г. № 1512 «Об утверждении строительного проекта «Ремонт искусственных аэродромных покрытий и водосточно-дренажной сети Национального аэропорта Минск» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 2, 5/17004) слова «53 790,06 тыс. рублей» заменить словами «92 972,81 тыс. рублей».

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

\* Не рассылается.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
31 декабря 2009 г. № 1747

## 5/31016 О предоставлении гарантий Правительства Республики Беларусь в погашении кредитов

(05.01.2010)

В соответствии с абзацем вторым пункта 4 Указа Президента Республики Беларусь от 3 июня 2008 г. № 291 «О некоторых вопросах развития строительной отрасли» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Предоставить в 2009–2010 годах банкам гарантии Правительства Республики Беларусь в погашении основной суммы долга по кредитам, выдаваемым банками организациям согласно приложению на сроки, предусмотренные бизнес-планами этих организаций, но не более чем до 31 декабря 2014 г., в соответствии с частью первой пункта 2 Указа Президента Республики Беларусь от 3 июня 2008 г. № 291 «О некоторых вопросах развития строительной отрасли» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 135, 1/9737) на условиях, предусмотренных данным Указом, без взимания платы за предоставление таких гарантий.

2. Министерству финансов оформить в установленном порядке предоставленные согласно пункту 1 настоящего постановления гарантии Правительства Республики Беларусь.

3. Настоящее постановление вступает в силу со дня его принятия.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

Приложение  
к постановлению  
Совета Министров  
Республики Беларусь  
31.12.2009 № 1747

### Организации, которым в 2009–2010 годах выдаются кредиты банков в соответствии с частью первой пункта 2 Указа Президента Республики Беларусь от 3 июня 2008 г. № 291

	Номер, дата кредитного договора (предварительного соглашения банка)	Срок кредитования	Сумма кредита	
			млн. рублей	тыс. евро
Открытое акционерное общество «Сбергательный банк «Беларусбанк»				
Открытое акционерное общество «Борисовжилстрой»	09-2-21/8717 от 07.10.2009	до 30.09.2017	эквивалентная 8 090,62 тыс. евро	10 250
Открытое акционерное общество «Солигорский домостроительный комбинат»	09-2-25/8840 от 30.12.2009	до 31.12.2018	26 410,9	13 145

\* По курсу Национального банка, установленному на дату заключения кредитного договора.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
2 января 2010 г. № 1

## 5/31017 Об утверждении Соглашения между Правительством Республики Беларусь и Правительством Государства Израиль о сотрудничестве в сфере туризма

(05.01.2010)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

Утвердить Соглашение между Правительством Республики Беларусь и Правительством Государства Израиль о сотрудничестве в сфере туризма, подписанное в г. Минске 10 июля 2009 года.

Министерству иностранных дел направить уведомление о выполнении Республикой Беларусь внутригосударственных процедур, необходимых для вступления в силу названного Соглашения.

Премьер-министр Республики Беларусь

С.Сидорский

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
И НАЦИОНАЛЬНОГО БАНКА РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
31 декабря 2009 г. № 1750/20

**5/31024** О совместном плане действий Совета Министров Республики Беларусь и Национального банка по достижению параметров прогноза социально-экономического развития, бюджета и Основных направлений денежно-кредитной политики Республики Беларусь на 2010 год  
(06.01.2010)

В целях реализации Указа Президента Республики Беларусь от 7 декабря 2009 г. № 595 «Об утверждении важнейших параметров прогноза социально-экономического развития Республики Беларусь на 2010 год», Закона Республики Беларусь от 29 декабря 2009 года «О республиканском бюджете на 2010 год» Совет Министров Республики Беларусь и Национальный банк Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЮТ:

1. Утвердить прилагаемый совместный план действий Совета Министров Республики Беларусь и Национального банка по достижению параметров прогноза социально-экономического развития, бюджета и Основных направлений денежно-кредитной политики Республики Беларусь на 2010 год\* (далее – совместный план действий).

2. Республиканским органам государственного управления и иным государственными организациями, подчиненным Правительству Республики Беларусь, Национальному банку, облисполкомам и Минскому горисполкому обеспечить выполнение совместного плана действий и ежеквартально до 10-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, информировать Министерство экономики о ходе его реализации.

3. Министерству экономики:

в 10-дневный срок довести совместный план действий до исполнителей;

совместно с другими республиканскими органами государственного управления и иными государственными организациями, подчиненными Правительству Республики Беларусь, Национальным банком, облисполкомами и Минским горисполкомом ежеквартально рассматривать выполнение совместного плана действий и до 20-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, информировать Совет Министров Республики Беларусь.

4. Настоящее постановление вступает в силу со дня его принятия.

Премьер-министр  
Республики Беларусь  
С.Сидорский

Председатель Правления  
Национального банка  
Республики Беларусь  
П.Прокопович

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
4 января 2010 г. № 2

**5/31025** О Концепции развития рекламного рынка в Республике Беларусь на период до 2014 года и признании утратившими силу некоторых постановлений Совета Министров Республики Беларусь по вопросам рекламной деятельности  
(06.01.2010)

Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить прилагаемые:

Концепцию развития рекламного рынка в Республике Беларусь на период до 2014 года\*;  
план мероприятий по реализации Концепции развития рекламного рынка в Республике Беларусь на период до 2014 года\*.

2. Республиканским органам государственного управления и иным государственными организациями, подчиненным Правительству Республики Беларусь, облисполкомам и Минскому горисполкому, иным организациям:

обеспечить выполнение Концепции развития рекламного рынка в Республике Беларусь на период до 2014 года и плана мероприятий по ее реализации;

ежеквартально до 20-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, представлять в Министерство торговли информацию о ходе реализации указанного плана.

3. Министерству торговли:

довести Концепцию развития рекламного рынка в Республике Беларусь на период до 2014 года и план мероприятий по ее реализации до заинтересованных;

\* Не рассылается.



представлять в Совет Министров Республики Беларусь до 25-го числа месяца, следующего за отчетным кварталом, информацию о ходе реализации указанного плана.

4. Признать утратившими силу:

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 22 февраля 2005 г. № 183 «Об утверждении Комплекса мероприятий по развитию рекламного бизнеса с учетом национальных интересов и иным вопросам совершенствования рекламной деятельности» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 37, 5/15638);

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 18 ноября 2005 г. № 1291 «О внесении изменения и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 22 февраля 2005 г. № 183» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 188, 5/16797);

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 16 октября 2006 г. № 1361 «О внесении изменения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 22 февраля 2005 г. № 183» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 170, 5/23235);

подпункт 2.2 пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 12 ноября 2007 г. № 1497 «О реализации Закона Республики Беларусь «О рекламе» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 278, 5/26146).

5. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

**Премьер-министр Республики Беларусь**

**С.Сидорский**