ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

28 октября 2011 г. № 1446

О вопросах Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Изменения и дополнения:

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=229599&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 10 января 2012 г. № 31 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2012 г., № 10, 5/35099);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=241899&a=3#a3) Совета Министров Республики Беларусь от 11 июля 2012 г. № 636 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 14.07.2012, 5/35958);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=247873&a=2#a2) Совета Министров Республики Беларусь от 18 октября 2012 г. № 936 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 24.10.2012, 5/36375);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=252306&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 27 декабря 2012 г. № 1220 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 06.01.2013, 5/36729);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=266031&a=2#a2) Совета Министров Республики Беларусь от 26 августа 2013 г. № 749 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 29.08.2013, 5/37722);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=274562&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 17 января 2014 г. № 33 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 25.01.2014, 5/38331);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=280722&a=15#a15) Совета Министров Республики Беларусь от 2 мая 2014 г. № 408 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 07.05.2014, 5/38801);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=285879&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 7 августа 2014 г. № 768 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 13.08.2014, 5/39243) **- вступает в силу 14 февраля 2015 г.**;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=291611&a=8#a8) Совета Министров Республики Беларусь от 22 ноября 2014 г. № 1093 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 27.11.2014, 5/39731);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=299372&a=5#a5) Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2015 г. № 256 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 07.04.2015, 5/40349);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=303065&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 4 июня 2015 г. № 467 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 06.06.2015, 5/40625) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 7 июня 2015 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 10 июля 2015 г. и 11 июля 2015 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=303065&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 4 июня 2015 г. № 467 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 06.06.2015, 5/40625) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 7 июня 2015 г. и 10 июля 2015 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 11 июля 2015 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=303065&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 4 июня 2015 г. № 467 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 06.06.2015, 5/40625) внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 7 июня 2015 г., 10 июля 2015 г. и 11 июля 2015 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=318585&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 23 марта 2016 г. № 231 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 26.03.2016, 5/41858);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=328576&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 19 сентября 2016 г. № 737 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 28.09.2016, 5/42657);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=332746&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 2 декабря 2016 г. № 992 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 08.12.2016, 5/43013);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=334268&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 26 декабря 2016 г. № 1072 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 29.12.2016, 5/43118);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=342082&a=10#a10) Совета Министров Республики Беларусь от 25 февраля 2017 г. № 159 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 01.03.2017, 5/43399);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=352757&a=11#a11) Совета Министров Республики Беларусь от 22 августа 2017 г. № 635 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 25.08.2017, 5/44100);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=371178&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 27 марта 2018 г. № 226 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 30.03.2018, 5/44968);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=374162&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 16 мая 2018 г. № 365 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 18.05.2018, 5/45158);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=378771&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 18 июля 2018 г. № 545 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 20.07.2018, 5/45403);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=402158&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 12 июня 2019 г. № 379 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 15.06.2019, 5/46620) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 16 июня 2019 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 27 июля 2019 г. и 1 января 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=402158&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 12 июня 2019 г. № 379 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 15.06.2019, 5/46620) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 16 июня 2019 г. и 27 июля 2019 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 1 января 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=402158&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 12 июня 2019 г. № 379 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 15.06.2019, 5/46620) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 16 июня 2019 г., 27 июля 2019 г. и 1 января 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=416920&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 16 декабря 2019 г. № 868 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 19.12.2019, 5/47536);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=416920&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 16 декабря 2019 г. № 868 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 19.12.2019, 5/47536);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=425030&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 18 марта 2020 г. № 151 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 20.03.2020, 5/47907) **- вступает в силу 21 июня 2020 г.**;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=426516&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2020 г. № 191 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 08.04.2020, 5/47960) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 9 апреля 2020 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 1 мая 2020 г. и 1 декабря 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=426516&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2020 г. № 191 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 08.04.2020, 5/47960) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 9 апреля 2020 г. и 1 мая 2020 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 1 декабря 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=426516&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2020 г. № 191 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 08.04.2020, 5/47960) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 9 апреля 2020 г., 1 мая 2020 г. и 1 декабря 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=429817&a=5#a5) Совета Министров Республики Беларусь от 19 мая 2020 г. № 298 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 22.05.2020, 5/48075) **- вступает в силу 23 августа 2020 г.**;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=435549&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 27 июля 2020 г. № 437 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 29.07.2020, 5/48238) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 30 июля 2020 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 27 ноября 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=435549&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 27 июля 2020 г. № 437 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 29.07.2020, 5/48238) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 30 июля 2020 г. и 27 ноября 2020 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=441334&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 27 октября 2020 г. № 611 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 30.10.2020, 5/48461);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=450633&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 25 февраля 2021 г. № 115 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 02.03.2021, 5/48830);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=456844&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 21 мая 2021 г. № 283 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 25.05.2021, 5/49082);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=467085&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 8 октября 2021 г. № 570 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 14.10.2021, 5/49520);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=549741&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 4 апреля 2022 г. № 205 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 06.04.2022, 5/50103);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=610340&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 31 августа 2022 г. № 570 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 01.09.2022, 5/50636);

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=618632&a=5#a5) Совета Министров Республики Беларусь от 29 ноября 2022 г. № 828 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 01.12.2022, 5/51031) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 1 января 2023 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 6 января 2023 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=618632&a=5#a5) Совета Министров Республики Беларусь от 29 ноября 2022 г. № 828 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 01.12.2022, 5/51031) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 1 января 2023 г. и 6 января 2023 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=639921&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 6 июля 2023 г. № 441 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 13.07.2023, 5/51879) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 5 июля 2023 г., за исключением изменений и дополнений, которые вступят в силу 14 октября 2023 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=639921&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 6 июля 2023 г. № 441 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 13.07.2023, 5/51879) - внесены изменения и дополнения, вступившие в силу 5 июля 2023 г. и 14 октября 2023 г.;

[Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=659894&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 1 февраля 2024 г. № 76 (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 06.02.2024, 5/52771)

На основании абзацев [третьего](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=137656&a=70#a70) и четвертого статьи 25 Закона Республики Беларусь от 23 июля 2008 г. № 424-З «О Совете Министров Республики Беларусь» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить [Положение](#a1) о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь (прилагается).

11. Определить перечень организаций, подчиненных Министерству здравоохранения Республики Беларусь, согласно [приложению](#a174).

2. Передать:

2.1. из состава Белорусского государственного концерна по производству и реализации фармацевтической и микробиологической продукции (далее – концерн «Белбиофарм») в подчинение Министерства здравоохранения республиканское унитарное производственное предприятие «Белмедпрепараты», г. Минск, производственное республиканское унитарное предприятие «Минскинтеркапс», научно-исследовательское и проектно-конструкторское республиканское унитарное предприятие «МБИ», г. Минск, научно-производственное республиканское унитарное предприятие «ЛОТИОС», г. Минск;

2.2. принадлежащие Республике Беларусь акции:

2.2.1. открытых акционерных обществ «Борисовский завод медицинских препаратов», «Несвижский завод медицинских препаратов», «Экзон» и совместного открытого акционерного общества «Ферейн» в управление Министерства здравоохранения;

2.2.2. открытого акционерного общества «Энзим» в управление Белорусского государственного концерна пищевой промышленности «Белгоспищепром» (далее – концерн «Белгоспищепром»).

3. Включить в состав концерна «Белгоспищепром» республиканское унитарное производственное предприятие «Экзон-Глюкоза» и республиканское унитарное предприятие «Комбинат по производству медицинской и спиртосодержащей продукции «Этанол», исключив указанные предприятия из состава концерна «Белбиофарм».

4. Внести в [Устав](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=1373&a=14#a14) Белорусского государственного концерна пищевой промышленности «Белгоспищепром», утвержденный постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 2 ноября 2000 г. № 1683 «Вопросы Белорусского государственного концерна пищевой промышленности «Белгоспищепром» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 108, 5/4523; 2008 г., № 83, 5/27452; 2009 г., № 3, 5/29025; № 118, 5/29724; № 197, 5/30308; 2010 г., № 149, 5/32072; № 262, 5/32739; 2011 г., № 33, 5/33460; № 75, 5/34072; № 101, 5/34406), следующие дополнения:

4.1. приложение 1 к этому Уставу дополнить абзацами сорок восьмым и сорок девятым следующего содержания:

«Республиканское унитарное производственное предприятие «Экзон-Глюкоза»

Республиканское унитарное предприятие «Комбинат по производству медицинской и спиртосодержащей продукции «Этанол»;

4.2. приложение 2 к этому Уставу дополнить абзацем тридцать седьмым следующего содержания:

«Открытое акционерное общество «Энзим».

5. Признать утратившими силу постановления Совета Министров Республики Беларусь согласно [приложению](#a81).

6. Концерну «Белбиофарм» совместно с Национальной академией наук Беларуси в двухмесячный срок обеспечить в установленном порядке решение вопросов, связанных с передачей бобруйского республиканского унитарного предприятия «Гидролизный завод» в ведение Национальной академии наук Беларуси из состава концерна «Белбиофарм».

7. Министерству здравоохранения и концерну «Белгоспищепром» в двухмесячный срок:

внести изменения в уставы (утвердить уставы) организаций, указанных в [подпункте 2.1](#a38) пункта 2 и [пункте 3](#a39) настоящего постановления;

принять иные меры по реализации настоящего постановления.

8. Настоящее постановление вступает в силу с 1 ноября 2011 г.

|  |  |
| --- | --- |
| Премьер-министр Республики Беларусь | М.Мясникович |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение  к [постановлению](#a5) Совета Министров Республики Беларусь  28.10.2011 № 1446 |

ПЕРЕЧЕНЬ  
утративших силу постановлений Совета Министров Республики Беларусь

1. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=1712&a=48#a48) Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331 «Об утверждении Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 83, 5/3935).

2. [Пункт 2](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=66616&a=2#a2) постановления Совета Министров Республики Беларусь от 19 ноября 2003 г. № 1519 «О некоторых вопросах международного сотрудничества по реализации научно-исследовательских проектов, объектом исследования которых является состояние здоровья населения Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2003 г., № 131, 5/13405).

3. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=80233&a=2#a2) Совета Министров Республики Беларусь от 1 августа 2005 г. № 843 «О внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 123, 5/16347).

4. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=89501&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 31 июля 2006 г. № 983 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 129, 5/22714).

5. [Пункт 2](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=91683&a=7#a7) постановления Совета Министров Республики Беларусь от 17 ноября 2006 г. № 1546 «Об утверждении Положения об осуществлении государственного санитарного надзора в Республике Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 198, 5/24255).

6. [Подпункт 3.2](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=92200&a=34#a34) пункта 3 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 7 декабря 2006 г. № 1632 «О мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 25 августа 2006 г. № 529» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 207, 5/24361).

7. [Пункт 2](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=93449&a=11#a11) постановления 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).

8. [Пункт 1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=93809&a=2#a2) постановления Совета Министров Республики Беларусь от 6 февраля 2007 г. № 154 «О внесении изменений и дополнения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331 и признании утратившим силу постановления Совета Министров Белорусской ССР от 13 декабря 1983 г. № 384» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 41, 5/24704).

9. [Подпункт 2.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=99283&a=6#a6) пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 31 мая 2007 г. № 729 «О мерах по реализации Директивы Президента Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. № 2» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 136, 5/25327).

10. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=102537&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 13 августа 2007 г. № 1027 «О внесении дополнения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 198, 5/25645).

11. [Пункт 1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=108636&a=3#a3) постановления Совета Министров Республики Беларусь от 6 ноября 2007 г. № 1475 «О внесении изменений и дополнений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 274, 5/26109).

12. [Подпункт 1.2](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=117503&a=6#a6) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 7 марта 2008 г. № 347 «О внесении дополнений и изменений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь по вопросам организации работы с обращениями граждан и юридических лиц» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 66, 5/27291).

13. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=133900&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 10 июня 2008 г. № 833 «О внесении дополнений и изменений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 146, 5/27847).

14. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=148869&a=2#a2) Совета Министров Республики Беларусь от 17 декабря 2008 г. № 1963 «О внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 1, 5/28985).

15. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=153205&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 9 февраля 2009 г. № 165 «О внесении дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 43, 5/29286).

16. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=161103&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 19 мая 2009 г. № 647 «О внесении дополнений и изменений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 131, 5/29781).

17. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=166748&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 30 июля 2009 г. № 1004 «О внесении изменений в постановления Совета Министров Республики Беларусь от 31 июля 2006 г. № 983 и от 3 ноября 2006 г. № 1456» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 187, 5/30255).

18. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=170269&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 17 сентября 2009 г. № 1205 «О внесении изменений в постановления Совета Министров Республики Беларусь от 31 июля 2006 г. № 983 и от 3 ноября 2006 г. № 1456» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 226, 5/30463).

19. [Подпункт 1.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=173410&a=3#a3) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 23 октября 2009 г. № 1389 «О внесении изменений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 264, 5/30660).

20. [Подпункт 3.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=177626&a=4#a4) пункта 3 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 22 декабря 2009 г. № 1677 «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» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 6, 5/30980).

21. [Пункт 1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=179600&a=2#a2) постановления Совета Министров Республики Беларусь от 26 января 2010 г. № 107 «О внесении дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331 и признании утратившим силу постановления Кабинета Министров Республики Беларусь от 8 августа 1996 г. № 518» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 28, 5/31166).

22. [Подпункт 1.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=182388&a=2#a2) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 6 марта 2010 г. № 319 «О внесении дополнений в постановления Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331 и от 1 февраля 2010 г. № 131» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 66, 5/31399).

23. [Подпункт 1.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=191344&a=6#a6) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 16 июля 2010 г. № 1069 «О внесении изменений и дополнений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 174, 5/32204).

24. [Подпункт 1.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=193682&a=13#a13) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 19 августа 2010 г. № 1213 «О внесении дополнения и изменений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь по вопросам контрольной деятельности и признании утратившими силу некоторых постановлений Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 210, 5/32368).

25. [Подпункт 1.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=196697&a=25#a25) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 5 октября 2010 г. № 1433 «О внесении дополнений и изменений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 251, 5/32615).

26. [Подпункт 1.3](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=204202&a=8#a8) пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 30 декабря 2010 г. № 1910 «О внесении изменений и дополнений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь и признании утратившими силу некоторых постановлений Правительства Республики Беларусь по вопросам лицензирования» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2011 г., № 11, 5/33160).

27. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=203881&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 4 января 2011 г. № 6 «О внесении изменения в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 31 июля 2006 г. № 983» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2011 г., № 7, 5/33152).

28. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=204406&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 14 января 2011 г. № 46 «О внесении дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2011 г., № 11, 5/33180).

29. [Подпункт 2.1](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=209122&a=5#a5) пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 22 марта 2011 г. № 354 «О передаче санитарно-эпидемиологических учреждений государственного объединения «Белорусская железная дорога» в подчинение Министерства здравоохранения и внесении дополнений и изменений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2011 г., № 36, 5/33517).

30. [Постановление](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=216366&a=1#a1) Совета Министров Республики Беларусь от 6 июля 2011 г. № 917 «О внесении изменений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 31 июля 2006 г. № 983» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2011 г., № 79, 5/34123).

31. [Подпункт 2.8](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=218341&a=71#a71) пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 4 августа 2011 г. № 1049 «Об изменении, дополнении и признании утратившими силу некоторых постановлений Правительства Республики Беларусь по вопросам образования» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2011 г., № 92, 5/34264).

|  |  |
| --- | --- |
|  | УТВЕРЖДЕНО  [Постановление](#a5) Совета Министров Республики Беларусь  28.10.2011 № 1446 |

ПОЛОЖЕНИЕ  
о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь

1. Министерство здравоохранения Республики Беларусь (далее – Минздрав) является республиканским органом государственного управления и подчиняется Совету Министров Республики Беларусь.

2. В структуру центрального аппарата Минздрава входят главные управления, управления, отделы, секторы.

В Минздраве в целях обеспечения его деятельности и технического обслуживания создаются, как правило, иные структурные подразделения.

3. В своей деятельности Минздрав руководствуется [Конституцией](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=32170&a=1#a1) Республики Беларусь, [Законом](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=34056&a=94#a94) Республики Беларусь от 18 июня 1993 г. № 2435-XII «О здравоохранении», иными актами законодательства, в том числе настоящим Положением.

4. Основными задачами Минздрава являются:

4.1. проведение единой государственной политики в области здравоохранения;

4.2. организация оказания медицинской помощи населению Республики Беларусь;

4.3. организация обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения и проведение мероприятий по обеспечению санитарно-эпидемиологического благополучия населения, осуществление государственного контроля (надзора) за соблюдением законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, а также международно-правовых актов, составляющих нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства, и (или) актов, составляющих право Евразийского экономического союза, включая технические регламенты Таможенного союза, Евразийского экономического союза, содержащие санитарно-эпидемиологические, гигиенические требования и процедуры;

4.4. организация лекарственного обеспечения населения Республики Беларусь;

4.5. организация проведения научных исследований, подготовки научных работников высшей квалификации в учреждениях государственной системы здравоохранения, реализующих образовательные программы научно-ориентированного образования, внедрения достижений науки и техники в медицинскую практику;

4.6. осуществление координации деятельности других республиканских органов государственного управления и иных организаций, подчиненных Правительству Республики Беларусь, местных исполнительных и распорядительных органов, юридических и физических лиц в области здравоохранения в порядке, установленном законодательством;

4.7. реализация государственной политики в сфере оказания психологической помощи в области здравоохранения;

4.8. обеспечение выполнения показателей прогноза социально-экономического развития Республики Беларусь, утверждаемых в соответствии с актами законодательства;

4.9. привлечение инвестиций, в том числе иностранных, в сферу здравоохранения и промышленного производства лекарственных средств;

4.10. осуществление координации деятельности по организации и обеспечению производства, структуры и номенклатуры лекарственных средств, а также по повышению ее качества и конкурентоспособности, развитию экспортного потенциала отечественной фармацевтической промышленности;

4.11. проведение государственной политики по защите экономических интересов отечественных производителей лекарственных средств на внешнем и внутреннем рынках и государственной поддержке их экспорта;

4.12. осуществление информационного обеспечения и сопровождения государственной политики в сфере здравоохранения путем взаимодействия со средствами массовой информации, продвижения информации в глобальной компьютерной сети Интернет.

5. Минздрав осуществляет свою деятельность во взаимодействии с республиканскими органами государственного управления и иными организациями, подчиненными Правительству Республики Беларусь, местными Советами депутатов, местными исполнительными и распорядительными органами, международными и иными организациями.

6. Минздрав является государственным органом, ответственным за результаты медицинской и фармацевтической деятельности организаций здравоохранения, находящихся в ведении других республиканских органов государственного управления и иных организаций.

7. В систему Минздрава входят:

главные управления по здравоохранению облисполкомов и Комитет по здравоохранению Минского горисполкома;

областные медико-реабилитационные экспертные комиссии, Минская городская медико-реабилитационная экспертная комиссия;

областные центры гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья, Минский городской центр гигиены и эпидемиологии, городские, районные, зональные и районные в городах центры гигиены и эпидемиологии;

организации, подчиненные Минздраву.

8. Минздрав в соответствии с возложенными на него задачами осуществляет следующие функции:

8.1. изучает состояние здоровья населения, разрабатывает и совместно с другими республиканскими органами государственного управления, облисполкомами и Минским горисполкомом проводит мероприятия по предотвращению заболеваний, снижению заболеваемости, инвалидности и смертности, увеличению продолжительности жизни населения;

8.2. принимает меры по совершенствованию качества медицинской помощи и медицинских экспертиз, осуществляет контроль за качеством медицинской помощи в соответствии с законодательством о контрольной (надзорной) деятельности, а также проводит оценку качества медицинской помощи и медицинских экспертиз при осуществлении управления деятельностью организаций здравоохранения, подчиненных (входящих в систему) Минздраву, главным управлениям по здравоохранению облисполкомов, Комитету по здравоохранению Минского горисполкома, определяет порядок и случаи ее проведения;

8.21. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=111670&a=1#a1) организации оказания юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями медицинской помощи по группам заболеваний, видам, методам оказания медицинской помощи и устанавливает минимальный [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=287219&a=1#a1) лекарственных средств и (или) медицинской техники, изделий медицинского назначения, необходимых для оказания указанной помощи, основные функциональные и иные [требования](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=273062&a=16#a16) к данной медицинской технике, изделиям медицинского назначения;

8.22. определяет уровни оказания медицинской помощи в зависимости от объема, вида медицинской помощи и лечебно-диагностических возможностей организаций здравоохранения, университетских клиник, медицинских научных организаций, их структурных (обособленных) подразделений;

8.3. разрабатывает и утверждает клинические [протоколы](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=217663&a=1#a1), устанавливает порядок организации и оказания медицинской помощи по профилям заболеваний, состояниям, синдромам, утверждает методы оказания медицинской помощи;

8.31. устанавливает [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=441117&a=2#a2) и условия медицинского применения оригинальных лекарственных препаратов для обеспечения раннего доступа пациентов к новым методам лечения;

8.4. определяет [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=113152&a=1#a1) медицинских услуг, медицинских вмешательств (за исключением платных медицинских услуг, оказываемых в государственных учреждениях здравоохранения);

8.5. осуществляет методологическое руководство медицинской и фармацевтической деятельностью организаций здравоохранения, университетских клиник, в том числе находящихся в ведении других республиканских органов государственного управления и иных организаций, деятельностью главных управлений по здравоохранению облисполкомов и Комитета по здравоохранению Минского горисполкома, а также деятельностью в сфере здравоохранения структурных подразделений республиканских органов государственного управления, в функции которых входит решение вопросов организации здравоохранения в определенной отрасли (сфере деятельности), координирует и контролирует такую деятельность;

8.6. принимает [решение](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=173310&a=14#a14) о направлении граждан Республики Беларусь и (или) образцов их биологических материалов за пределы Республики Беларусь для получения медицинской помощи и (или) исследования в целях диагностики в случае отсутствия возможности оказания необходимой медицинской помощи и проведения диагностики в Республике Беларусь;

8.7. принимает меры по:

организации и развитию медицинской экспертизы и медицинской реабилитации;

организации оказания медицинской помощи несовершеннолетним, женщинам во время беременности, родов и в восстановительный период после родов;

обеспечению репродуктивного здоровья населения;

8.8. устанавливает [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=229422&a=2#a2) осложнений беременности, родов и послеродового периода, при которых выдается листок нетрудоспособности сроком на 14 календарных дней как продолжение листка нетрудоспособности, выданного в связи с беременностью и родами;

8.81. устанавливает [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=87898&a=33#a33) медицинских показаний и медицинских противопоказаний для санаторно-курортного лечения, а также медицинских противопоказаний для оздоровления;

8.82. совместно с республиканскими органами государственного управления, подчиненными Правительству Республики Беларусь, утверждает перечни медицинских показаний и медицинских противопоказаний для оказания социальных услуг в подчиненных (подведомственных, входящих в состав, систему) организациях, оказывающих социальные услуги;

8.83. совместно с Министерством труда и социальной защиты утверждает [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=264899&a=13#a13) медицинских показаний и медицинских противопоказаний для оказания социальных услуг в учреждениях социального обслуживания;

8.84. утверждает [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=430299&a=26#a26) заболеваний, препятствующих нахождению граждан в лечебно-трудовых профилакториях;

8.85. устанавливает:

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=645275&a=2" \l "a2" \o "+) проведения диспансеризации взрослого и детского населения Республики Беларусь;

порядок оказания скорой и плановой медицинской помощи;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=321175&a=2" \l "a2" \o "+) и условия транспортировки (эвакуации) граждан специальными легковыми автомобилями, функциональным назначением которых являются обеспечение оказания медицинской, в том числе скорой медицинской, помощи и проведение санитарно-противоэпидемических мероприятий, а также случаи и порядок возмещения расходов, связанных с организацией и осуществлением указанной транспортировки (эвакуации);

по согласованию с Министерством внутренних дел и Министерством транспорта и коммуникаций [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=611819&a=6#a6) обязательного медицинского освидетельствования кандидатов в водители механических транспортных средств (за исключением колесных тракторов) и обязательного медицинского переосвидетельствования водителей механических транспортных средств (за исключением колесных тракторов);

по согласованию с Министерством внутренних дел и Министерством сельского хозяйства и продовольствия [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=611819&a=6#a6) обязательного медицинского освидетельствования кандидатов в водители колесных тракторов и самоходных машин и обязательного медицинского переосвидетельствования водителей колесных тракторов и самоходных машин;

по согласованию с Министерством транспорта и коммуникаций [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=659763&a=4#a4) проведения медицинского освидетельствования моряков, [форму](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=659763&a=13#a13) медицинского документа, выдаваемого по его результатам, [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=659763&a=12#a12) медицинских противопоказаний для работы на морских судах, судах внутреннего плавания, судах смешанного (река – море) плавания;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=646137&a=2" \l "a2" \o "+) оказания медицинской помощи в амбулаторных, стационарных условиях, в условиях отделения дневного пребывания, а также вне организации здравоохранения;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=315105&a=2" \l "a2" \o "+) проведения медицинских осмотров;

порядок проведения медицинского освидетельствования, за исключением освидетельствования, указанного в [абзаце седьмом](#a250) настоящего подпункта;

объем и [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=296442&a=1#a1) оказания медицинской помощи пациентам медицинскими работниками, имеющими среднее специальное медицинское образование;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=295301&a=2" \l "a2" \o "+) создания и деятельности врачебно-консультационных и иных комиссий;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=82188&a=4#a4) информирования населения об оказании медицинской помощи в организациях здравоохранения и о [порядке](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=82188&a=5#a5) направления для получения медицинской помощи;

по согласованию с Министерством труда и социальной защиты [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=410620&a=2#a2) проведения обязательных медицинских осмотров работающих, а также внеочередных медицинских осмотров при ухудшении состояния их здоровья;

совместно с Министерством обороны порядок проведения медицинского освидетельствования несовершеннолетних граждан, поступающих в суворовское училище;

Республиканский [формуляр](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=627224&a=3#a3) лекарственных средств;

Республиканский формуляр медицинских изделий;

[перечень](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=611966&a=28" \l "a28" \o "+) заболеваний и противопоказаний, препятствующих управлению механическими транспортными средствами, самоходными машинами, а также условия, при соблюдении которых лица допускаются по медицинским показаниям к управлению;

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=257244&a=17#a17) медицинских противопоказаний к работе по должностям служащих (профессиям рабочих) организаций железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающих перевозочный процесс, и перечень методов обязательного медицинского обследования, проводимого при прохождении лицами, принимаемыми на работу по должностям служащих (профессиям рабочих) организаций железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающих перевозочный процесс, предварительных (при поступлении на работу) обязательных медицинских осмотров и работниками организаций железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающими перевозочный процесс, периодических (в течение трудовой деятельности) обязательных медицинских осмотров;

по согласованию с Министерством труда и социальной защиты [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=621311&a=10#a10) медицинских показаний и медицинских противопоказаний для обеспечения граждан техническими средствами социальной реабилитации;

перечень вложений, входящих в аптечку для оказания медицинской помощи детям в оздоровительных лагерях, с определением порядка ее комплектации;

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=96447&a=16#a16) медицинских показаний для проведения медико-генетического консультирования и диагностики граждан;

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=96447&a=17#a17) медицинских показаний для проведения ультразвукового исследования плода в медико-генетическом центре (отделении, консультации);

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=96447&a=18#a18) медицинских показаний для проведения беременным женщинам инвазивной пренатальной диагностики;

[перечни](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=367342&a=9#a9) заболеваний, при наличии которых лица не могут быть усыновителями, приемными родителями, родителями-воспитателями детского дома семейного типа, детской деревни (городка), опекунами и попечителями;

8.86. определяет:

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=149626&a=14#a14) оказания медицинской помощи гражданам Республики Беларусь вне их места жительства (места пребывания);

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=295837&a=3" \l "a3" \o "+) оказания медико-социальной и паллиативной медицинской помощи, а также [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=295837&a=4#a4) медицинских показаний и медицинских противопоказаний для оказания медико-социальной и паллиативной медицинской помощи;

порядок прохождения медицинского осмотра лицами, поступающими на обучение в кадетские училища, и [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=293535&a=6#a6) медицинских противопоказаний к обучению в кадетских училищах;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=611819&a=6" \l "a6" \o "+) медицинского освидетельствования судоводителей моторных маломерных судов, мощность двигателя которых превышает 3,7 киловатта (5 лошадиных сил), и [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=611966&a=29#a29) медицинских противопоказаний, препятствующих управлению моторными маломерными судами, мощность двигателя которых превышает 3,7 киловатта (5 лошадиных сил), а также условия, при соблюдении которых лица допускаются по медицинским показаниям к управлению такими судами;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=96447&a=4#a4) направления и проведения медико-генетического консультирования и диагностики граждан в государственных учреждениях здравоохранения;

формы, порядок дачи и отзыва согласия на внесение и обработку персональных данных пациента или лиц, указанных в [части второй](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=34056&a=448#a448) статьи 18 Закона Республики Беларусь «О здравоохранении», информации, составляющей врачебную тайну, отказа от их внесения и обработки при формировании электронной медицинской карты пациента, информационных систем, информационных ресурсов, баз (банков) данных, реестров (регистров) в здравоохранении;

8.87. утверждает:

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=421376&a=7" \l "a7" \o "+) организации деятельности службы скорой медицинской помощи;

[Инструкцию](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=297942&a=10" \l "a10" \o "+) о порядке проведения экспертизы временной нетрудоспособности;

по согласованию с заинтересованными государственными органами [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=347116&a=2#a2) и условия помещения детей в дом ребенка и выписки из него;

[Положение](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=347117&a=2" \l "a2" \o "+) о доме ребенка;

8.88. совместно с Министерством образования и Министерством труда и социальной защиты определяет порядок действий работников учреждений образования, здравоохранения и социального обслуживания при получении информации о выявлении детей с особенностями психофизического развития, нуждающихся в педагогической, медицинской, социальной и психологической помощи, при их направлении для оказания такой помощи, при сопровождении семей, воспитывающих детей с особенностями психофизического развития и детей-инвалидов;

8.9. организует медицинское обеспечение безопасности движения и эксплуатации железнодорожного транспорта общего пользования;

8.91. устанавливает по согласованию с Министерством транспорта и коммуникаций:

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=257244&a=2#a2) организации медицинского обслуживания работников железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающих перевозочный процесс;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=257244&a=3#a3) проведения предварительных (при поступлении на работу) обязательных медицинских осмотров лиц, принимаемых на работу по должностям служащих (профессиям рабочих) организаций железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающих перевозочный процесс, и периодических (в течение трудовой деятельности) обязательных медицинских осмотров работников организаций железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающих перевозочный процесс, а также перечень должностей служащих (профессий рабочих);

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=257244&a=42#a42) проведения предрейсовых или предсменных медицинских осмотров работников организаций железнодорожного транспорта общего пользования, непосредственно обеспечивающих перевозочный процесс;

8.92. организует медицинское обеспечение полетов гражданских воздушных судов, включающее:

медицинское освидетельствование авиационного персонала гражданской авиации;

проведение предполетных (предсменных) медицинских осмотров авиационного персонала гражданской авиации;

медицинское наблюдение авиационного персонала гражданской авиации в период между медицинскими освидетельствованиями;

своевременное оказание необходимой медицинской помощи авиационному персоналу гражданской авиации, пассажирам воздушных судов и другим лицам, находящимся на территории аэропорта;

проведение санитарно-противоэпидемических мероприятий;

психофизиологическую подготовку авиационного персонала гражданской авиации;

8.10. разрабатывает государственные минимальные социальные стандарты в сфере здравоохранения и осуществляет контроль за их выполнением;

8.11. проводит единую государственную политику в области промышленного производства лекарственных средств;

8.12. координирует деятельность по организации изучения, обобщения и распространения отечественного и зарубежного передового опыта в сфере промышленного производства лекарственных средств;

8.13. организует и контролирует обеспечение населения и организаций здравоохранения лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения и медицинской техникой, запасными частями к ним;

8.131. осуществляет комплексный анализ и маркетинговые исследования фармацевтического рынка, рынка медицинских изделий и запасных частей к ним, анализ практики формирования цен на лекарственные средства, медицинские изделия и запасные части к ним;

8.14. осуществляет государственную регистрацию (подтверждение государственной регистрации) лекарственных средств, условную государственную регистрацию (подтверждение условной государственной регистрации) лекарственных препаратов, государственную регистрацию лекарственных средств в упрощенном порядке, государственную регистрацию стратегически важных лекарственных препаратов, внесение изменений в регистрационное досье, формирование Государственного [реестра](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=219924&a=115#a115) лекарственных средств Республики Беларусь, а также регистрацию (подтверждение регистрации) и иные процедуры, связанные с регистрацией лекарственных средств, в рамках Евразийского экономического союза;

8.141. определяет:

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=442576&a=2" \l "a2" \o "+) проведения комплекса предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, апробации методик контроля качества лекарственного средства и контроля качества этого лекарственного средства с использованием таких методик, других исследований, предшествующих государственной регистрации (подтверждению государственной регистрации) лекарственных средств, условной государственной регистрации (подтверждению условной государственной регистрации) лекарственных препаратов, государственной регистрации лекарственных средств в упрощенном порядке, внесению изменений в регистрационное досье;

порядок проведения комплекса экспертиз, осуществляемых при регистрации (подтверждении регистрации) и иных процедурах, связанных с регистрацией лекарственных средств, в рамках Евразийского экономического союза;

порядок технического обеспечения ведения Государственного [реестра](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=219924&a=115#a115) лекарственных средств Республики Беларусь;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=475003&a=32" \l "a32" \o "+) проведения комплекса предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз для подтверждения соответствия стратегически важного лекарственного препарата требованиям безопасности, эффективности и качества, определения возможности экстренного применения стратегически важного лекарственного препарата, предшествующих государственной регистрации (подтверждению государственной регистрации) стратегически важных лекарственных препаратов, внесению изменений в регистрационное досье;

перечень стратегически важных лекарственных препаратов;

8.142. утверждает:

[положение](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=443441&a=1" \l "a1" \o "+) о комиссии по лекарственным средствам и определяет ее состав;

положение о независимом этическом комитете;

Надлежащую аптечную [практику](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=93416&a=80#a80);

Надлежащую [практику](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=442234&a=2#a2) хранения лекарственных средств;

Надлежащую производственную [практику](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=350277&a=4#a4);

план инспектирования (фармацевтической инспекции) на соответствие надлежащим фармацевтическим практикам в сфере обращения лекарственных средств;

8.143. создает фармацевтический инспекторат Министерства здравоохранения и утверждает его организационную структуру;

8.15. утверждает общие и частные фармакопейные статьи, включаемые в Государственную фармакопею Республики Беларусь;

8.16. осуществляет государственный контроль за качеством изделий медицинского назначения и медицинской техники;

8.17. устанавливает:

[перечень](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=184671&a=118" \l "a118" \o "+) испытательных лабораторий, аккредитованных в Национальной системе аккредитации Республики Беларусь для испытаний лекарственных средств;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=184671&a=74" \l "a74" \o "+) и условия проведения контроля качества лекарственных средств, в том числе изготовленных в аптеке, до их поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=445145&a=1" \l "a1" \o "+) и случаи инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики;

требования и порядок аттестации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Республики Беларусь;

порядок формирования и ведения реестра уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Республики Беларусь;

порядок формирования и ведения реестра фармацевтических инспекторов Республики Беларусь;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=303068&a=3" \l "a3" \o "+) и условия инспектирования (фармацевтической инспекции) аптечного изготовления выявленного некачественного лекарственного средства на предмет соответствия требованиям Надлежащей аптечной практики и фармакопейных статей Государственной фармакопеи Республики Беларусь;

порядок и условия проведения клинических исследований (испытаний) лекарственных препаратов, медицинских изделий, биомедицинских клеточных продуктов, в том числе порядок допуска медицинских, фармацевтических работников к их проведению;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=445145&a=3" \l "a3" \o "+) и условия инспектирования (фармацевтической инспекции) клинических исследований (испытаний) лекарственных препаратов на предмет соответствия требованиям Правил надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=445145&a=2#a2) организации системы фармаконадзора и порядок инспектирования (фармацевтической инспекции) на предмет соответствия организации и функционирования системы фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений требованиям Правил надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=302063&a=2" \l "a2" \o "+) и условия информирования представителями производителей лекарственных средств медицинских и фармацевтических работников о лекарственных средствах, включенных в Государственный реестр лекарственных средств Республики Беларусь или в единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=301996&a=2" \l "a2" \o "+) и условия ведения списка «А», включающего лекарственные средства, токсикологические свойства которых представляют потенциальную опасность для здоровья человека и требуют особых условий хранения;

случаи и [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=306500&a=2#a2) розничной реализации лекарственных средств в местах проведения международных тематических выставок, международных спортивных, а также культурно-массовых мероприятий;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=175255&a=6#a6) розничной реализации лекарственных средств медицинским работником государственной организации здравоохранения или ее структурного подразделения, расположенных в сельских населенных пунктах, а также таким медицинским работником в ходе выездных медицинских осмотров населения;

[перечень](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=101393&a=55" \l "a55" \o "+) основных лекарственных средств и [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=456520&a=2#a2) его формирования;

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=400229&a=8#a8) лекарственных препаратов, реализуемых без рецепта врача;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=108955&a=90#a90) выписывания рецептов врача на лекарственные препараты, в том числе в форме электронного документа, и формы бланков рецептов врача на лекарственные препараты, за исключением [порядка](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=111525&a=2#a2) выписывания рецептов врача на лекарственные препараты и форм бланков рецептов врача на лекарственные препараты для льготного, в том числе бесплатного, обеспечения лекарственными препаратами;

[требования](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=444660&a=2#a2) к документам, составляющим регистрационное досье;

[критерии](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=441519&a=2#a2), предъявляемые к торговым наименованиям лекарственных препаратов;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=301993&a=3#a3) представления медицинскими и фармацевтическими работниками информации о выявленных нежелательных реакциях на лекарственные препараты;

по согласованию с Министерством труда и социальной защиты и Министерством финансов:

тарифные [разряды](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=407055&a=70#a70), [перечни](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=407055&a=60#a60) стимулирующих (кроме премии) и компенсирующих выплат, их размеры (кроме надбавки за стаж работы в бюджетных организациях) и [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=407055&a=4#a4) осуществления таких выплат по должностям служащих медицинских, фармацевтических работников, а также служащих, занятых в здравоохранении и фармацевтической деятельностью, независимо от ведомственной подчиненности бюджетных организаций;

[перечни](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=407061&a=2" \l "a2" \o "+) стимулирующих и компенсирующих выплат, а также размеры и [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=407061&a=3#a3) осуществления этих выплат работникам бюджетных организаций, подчиненных и (или) входящих в систему Минздрава, а также работникам бюджетных организаций, подчиненных местным исполнительным и распорядительным органам, относящихся к сфере деятельности Минздрава;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=461861&a=2" \l "a2" \o "+) расчета планового фонда оплаты труда работников бюджетных организаций, подчиненных и (или) входящих в систему Минздрава, а также работников бюджетных организаций, подчиненных местным исполнительным и распорядительным органам и относящихся к сфере деятельности Минздрава;

8.18. организует осуществление государственного фармацевтического надзора за соблюдением проверяемыми субъектами требований законодательства об обращении лекарственных средств, в том числе в части условий промышленного производства, аптечного изготовления, реализации, хранения, транспортировки и медицинского применения в организациях здравоохранения лекарственных средств;

8.19. организует и (или) проводит инспектирование (фармацевтическую инспекцию) этапов (процессов) обращения лекарственных средств на соответствие требованиям надлежащих фармацевтических практик в сфере обращения лекарственных средств;

8.191. осуществляет организационное и методическое руководство проведения инспектирования на соответствие [Правилам](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=333620&a=1#a1) надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза;

8.192. выдает заключение о соответствии [Правилам](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=333620&a=1#a1) надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза;

8.20. принимает решение:

о приостановлении реализации и медицинского применения лекарственных средств;

об изъятии из обращения лекарственных средств, медицинских изделий, биомедицинских клеточных продуктов;

о возобновлении реализации и медицинского применения лекарственного средства;

о запрете осуществления деятельности юридического лица, связанной с промышленным производством, контролем качества и реализацией лекарственного средства, при выявлении в ходе инспектирования (фармацевтической инспекции) промышленного производства лекарственных средств фактов, представляющих угрозу причинения вреда жизни или здоровью населения;

8.21. организует систему фармаконадзора;

8.211. осуществляет контроль за нежелательными реакциями на биомедицинские клеточные продукты, используемые при оказании медицинской помощи пациентам;

8.22. устанавливает [перечни](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=656859&a=9#a9) аптечек первой помощи, аптечек скорой медицинской помощи, вложений, входящих в эти аптечки, и определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=656859&a=10#a10) их комплектации;

8.221. устанавливает [номенклатуру](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=422977&a=5#a5) лекарственных форм;

8.23. исключен;

8.231. определяет порядок осуществления государственного контроля за производством, хранением, реализацией и качеством медицинских изделий (изделий медицинского назначения и медицинской техники);

8.24. устанавливает требования к помещениям аптечных складов, аптек, а также определяет категории аптек;

8.241. исключен;

8.242. осуществляет государственную регистрацию биомедицинских клеточных продуктов, а также ведение Государственного [реестра](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=219924&a=115#a115) биомедицинских клеточных продуктов Республики Беларусь;

8.243. определяет комплекс предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, инспекций, испытаний и других исследований, предшествующих государственной регистрации биомедицинских клеточных продуктов, внесению изменений в регистрационные досье на биомедицинские клеточные продукты, ранее зарегистрированные в Республике Беларусь, [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=302545&a=4#a4) организации и проведения этих работ, а также порядок технического обеспечения ведения Государственного [реестра](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=219924&a=115#a115) биомедицинских клеточных продуктов Республики Беларусь;

8.244. утверждает [положение](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=302545&a=5#a5) о комиссии по биомедицинским клеточным продуктам и ее состав;

8.25. осуществляет государственную регистрацию (перерегистрацию) изделий медицинского назначения и медицинской техники, ведение Государственного [реестра](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=219924&a=115#a115) изделий медицинского назначения и медицинской техники Республики Беларусь, а также регистрацию, внесение изменений в регистрационное досье и иные связанные с регистрацией медицинских изделий процедуры в рамках Евразийского экономического союза;

8.251. определяет комплекс предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, инспектирования промышленного производства изделий медицинского назначения и медицинской техники, испытаний и других исследований, предшествующих государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, внесению изменений в регистрационное досье на изделия медицинского назначения и медицинскую технику, ранее зарегистрированные в Республике Беларусь, [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=302654&a=20#a20) организации и проведения этих работ, а также порядок технического обеспечения ведения Государственного [реестра](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=219924&a=115#a115) изделий медицинского назначения и медицинской техники Республики Беларусь;

8.252. утверждает [положение](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=302547&a=3#a3) о комиссии по изделиям медицинского назначения и медицинской технике и ее состав;

8.253. определяет [организацию](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=376783&a=2#a2), уполномоченную проводить комплекс технических работ, связанных с проведением экспертиз, инспектирования производства медицинских изделий, испытаний и других исследований для осуществления регистрации, внесения изменений в регистрационное досье и иных связанных с регистрацией медицинских изделий процедур в рамках Евразийского экономического союза;

8.254. принимает решение об отнесении продукции к изделиям медицинского назначения и медицинской технике и определяет критерии и порядок отнесения продукции к изделиям медицинского назначения и медицинской технике;

8.26. утверждает [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=92380&a=30#a30) организации технического обслуживания и ремонта медицинской техники;

8.27. осуществляет в установленном порядке выдачу:

лицензий на медицинскую, фармацевтическую деятельность и деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, формирует и ведет реестры выданных лицензий;

заключений (разрешительных документов) на ввоз незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для проведения государственной регистрации, использования в качестве выставочных образцов без права их дальнейшей реализации, оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента или оказания медицинской помощи ограниченному контингенту пациентов с доказанной неэффективностью или непереносимостью зарегистрированных лекарственных средств, либо с орфанными (редкими) заболеваниями и (или) жизнеугрожающими заболеваниями, либо с тяжелыми инвалидизирующими заболеваниями, обеспечения раннего доступа пациентов к новым методам лечения;

заключений (разрешительных документов) на ввоз зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для проведения доклинических (неклинических) исследований, подтверждения государственной регистрации без права их дальнейшей реализации, проведения клинических исследований (испытаний), предупреждения и устранения последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера, в том числе эпидемических заболеваний, а также ввозимых в качестве иностранной безвозмездной помощи;

регистрационного [удостоверения](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=140438&a=102#a102) по результатам осуществления государственной регистрации (подтверждения государственной регистрации) лекарственного средства, государственной регистрации лекарственных средств в упрощенном порядке или условной государственной регистрации (подтверждения условной государственной регистрации) лекарственного препарата, государственной регистрации (подтверждения государственной регистрации) стратегически важного лекарственного препарата;

документа (сертификата), подтверждающего соответствие промышленного производства лекарственных средств требованиям Надлежащей производственной [практики](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=350277&a=4#a4) и (или) требованиям [Правил](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=342063&a=1#a1) Надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза;

сертификата фармацевтического продукта;

разрешений на проведение клинических исследований (испытаний) лекарственных препаратов;

заключений (разрешительных документов) на ввоз на таможенную территорию Евразийского экономического союза средств защиты растений и других стойких органических загрязнителей, подлежащих использованию в исследованиях лабораторного масштаба, а также в качестве эталонного стандарта, и их дубликатов;

8.28. осуществляет контроль в пределах своей компетенции за деятельностью юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, имеющих выданные Минздравом лицензии на медицинскую, фармацевтическую деятельность и деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров;

8.29. организует и осуществляет в пределах своей компетенции государственный контроль за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров;

8.291. устанавливает порядок приобретения, реализации, отпуска (распределения) наркотических средств и психотропных веществ в организации здравоохранения, их структурные подразделения в медицинских целях;

8.30. разрабатывает и утверждает по согласованию с Министерством внутренних дел и Государственным комитетом судебных экспертиз республиканский [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=297174&a=5#a5) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих государственному контролю в Республике Беларусь;

8.301. организует совместно с заинтересованными мероприятия, направленные на профилактику курения (потребления) табачных изделий, использования электронных систем курения, систем для потребления табака, употребления алкогольных, слабоалкогольных напитков, пива, потребления наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, токсических или других одурманивающих веществ;

8.31. организует проведение государственного санитарного надзора;

8.311. определяет комплекс предварительных технических работ по проведению экспертиз, испытаний (исследований), оценки безопасности продукции и связанных с нею процессов производства, предшествующих государственной регистрации и выдаче (переоформлению, замене) свидетельств о государственной регистрации на продукцию, порядок и условия организации и проведения этих работ, а также порядок технического обеспечения ведения Реестра свидетельств о государственной регистрации Республики Беларусь на товары, подлежащие санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) на таможенной границе и таможенной территории Евразийского экономического союза;

8.312. выдает [разрешения](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=334270&a=5#a5) на осуществление работ с условно-патогенными микроорганизмами и патогенными биологическими агентами;

8.313. осуществляет аккредитацию юридических лиц на проведение токсиколого-гигиенической оценки средств защиты растений, подлежащих государственной регистрации;

8.314. согласовывает проекты технических регламентов Республики Беларусь и Евразийского экономического союза, устанавливающих требования к безопасности и безвредности продукции, процессов, связанных с жизненным циклом продукции, для жизни и здоровья населения;

8.315. выдает заключения по типовым и примерным учебным планам в случаях, определенных законодательными актами;

8.316. координирует реализацию медико-санитарных мер, предусмотренных Международными медико-санитарными правилами;

8.32. утверждает:

санитарные нормы и [правила](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=181016&a=1#a1);

по согласованию с Министерством сельского хозяйства и продовольствия, Государственным комитетом по стандартизации, Белорусским государственным концерном пищевой промышленности «Белгоспищепром», другими заинтересованными органами государственного управления [положение](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=420571&a=26#a26) о порядке и условиях проведения государственной санитарно-гигиенической экспертизы, за исключением государственной санитарно-гигиенической экспертизы деятельности субъекта хозяйствования по производству пищевой продукции;

[перечень](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=244143&a=9" \l "a9" \o "+) органов и учреждений, осуществляющих государственный санитарный надзор, уполномоченных на проведение государственной регистрации продукции;

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=239895&a=3#a3) продукции, представляющей потенциальную опасность для жизни и здоровья населения;

по согласованию с Министерством труда и социальной защиты, Министерством природных ресурсов и охраны окружающей среды, Министерством сельского хозяйства и продовольствия, Министерством антимонопольного регулирования и торговли, Министерством образования, Министерством жилищно-коммунального хозяйства, Министерством обороны, Министерством внутренних дел, Комитетом государственной безопасности, Государственным пограничным комитетом, Управлением делами Президента Республики Беларусь, Национальным статистическим комитетом, местными исполнительными и распорядительными органами [положение](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=244874&a=2#a2) о порядке проведения социально-гигиенического мониторинга;

[положение](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=242560&a=2" \l "a2" \o "+) о порядке проведения санитарно-эпидемиологического аудита;

8.33. устанавливает порядок проведения государственного санитарно-эпидемиологического нормирования;

8.331. определяет:

порядок регистрации организациями здравоохранения случаев инфекционных заболеваний, подозрений на инфекционные заболевания;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=340850&a=1" \l "a1" \o "+) проведения анализа рисков;

методику разработки санитарных норм и правил, гигиенических нормативов;

8.332. устанавливает:

[перечень](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=314543&a=1" \l "a1" \o "+) платных санитарно-эпидемиологических услуг, оказываемых в установленном порядке организациям, физическим лицам, в том числе индивидуальным предпринимателям, органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, государственными органами, осуществляющими управление деятельностью в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, медицинскими научными организациями;

[перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=334912&a=4#a4) условно-патогенных микроорганизмов и патогенных биологических агентов;

порядок и требования безопасности учета, хранения, передачи и транспортировки условно-патогенных микроорганизмов и патогенных биологических агентов;

номенклатуру товаров, работ и услуг, необходимых для проведения профилактических мероприятий по предупреждению распространения социально опасных заболеваний, вируса иммунодефицита человека;

8.34. организует проведение профилактических прививок;

8.35. обеспечивает ведение Реестра свидетельств о государственной регистрации Республики Беларусь на товары, подлежащие санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) на таможенной границе и таможенной территории Евразийского экономического союза;

8.351. осуществляет государственную регистрацию химической продукции, нотификацию новых химических веществ, а также обеспечивает формирование и ведение национальной части реестра химических веществ и смесей Евразийского экономического союза в соответствии с требованиями технического [регламента](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=347553&a=1#a1) Евразийского экономического союза «О безопасности химической продукции»;

8.352. определяет комплекс предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, испытаний и других исследований, предшествующих государственной регистрации химической продукции, нотификации новых химических веществ, порядок организации и проведения этих работ, а также организацию, уполномоченную на их проведение и ведение национальной части реестра химических веществ и смесей Евразийского экономического союза в соответствии с требованиями технического [регламента](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=347553&a=1#a1) Евразийского экономического союза «О безопасности химической продукции»;

8.36. ведет в соответствии с законодательством статистику здравоохранения, осуществляет сверку данных об умерших с данными врачебных [свидетельств](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=202835&a=25#a25) о смерти (мертворождении), поступившими в территориальные органы государственной статистики;

8.361. определяет порядок и условия перехода на Международную статистическую классификацию болезней и проблем, связанных со здоровьем, в соответствии с ее пересмотрами и изменениями Всемирной организацией здравоохранения;

8.37. разрабатывает и устанавливает [формы](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=137144&a=1#a1) медицинских документов, утверждает [инструкции](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=220085&a=1#a1) по их заполнению;

8.38. совместно с Министерством труда и социальной защиты устанавливает формы [листка](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=389100&a=2#a2) нетрудоспособности и [справки](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=389100&a=3#a3) о временной нетрудоспособности, определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=389100&a=4#a4) их выдачи и оформления;

8.381. организует в порядке, установленном законодательством, выпуск, регистрацию и изготовление бланков [листков](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=389100&a=2#a2) нетрудоспособности, а также устанавливает [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=36292&a=1#a1) обеспечения и использования бланков листков нетрудоспособности;

8.39. осуществляет прогнозирование и оценку санитарно-эпидемиологической обстановки в районах чрезвычайных ситуаций, разрабатывает и проводит санитарно-противоэпидемические мероприятия;

8.391. осуществляет анализ эффективности мероприятий по предотвращению развития антибиотикорезистентности в организациях здравоохранения, медицинских научных организациях, других организациях, осуществляющих медицинскую деятельность;

8.40. обеспечивает готовность организаций здравоохранения и медицинских формирований к оказанию медицинской помощи населению, пострадавшему в результате чрезвычайных ситуаций, и совместно с Министерством по чрезвычайным ситуациям организует мероприятия, направленные на оказание медицинской помощи населению, пострадавшему при чрезвычайных ситуациях природного и техногенного характера;

8.41. создает запасы медицинского имущества и лекарственных средств, необходимых для ликвидации чрезвычайных ситуаций;

8.42. координирует работы по эвакуации пострадавших из зон чрезвычайных ситуаций;

8.43. собирает, обобщает, анализирует и представляет в рамках функционирования информационно-управляющей системы Государственной системы предупреждения и ликвидации чрезвычайных ситуаций данные о пострадавших в зонах чрезвычайных ситуаций;

8.44. разрабатывает методические основы обучения и подготовки населения к оказанию первой помощи при чрезвычайных ситуациях;

8.45. организует и осуществляет в соответствии с законодательством работу по минимизации медицинских последствий катастрофы на Чернобыльской АЭС, в том числе проводит диспансеризацию населения;

8.46. создает единую государственную систему контроля и учета доз облучения населения и обеспечивает ее функционирование;

8.47. оценивает медицинские последствия радиационного облучения населения;

8.471. осуществляет управление деятельностью подчиненных организаций в области защиты населения и территорий от чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера, обеспечения пожарной и промышленной безопасности входящих в систему Минздрава организаций посредством проведения анализа их работы и выработки предложений по повышению ее эффективности в пределах полномочий, предусмотренных актами законодательства;

8.48. организует и координирует проведение научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ в сфере здравоохранения, реализацию образовательных программ научно-ориентированного образования в учреждениях государственной системы здравоохранения;

8.49. обеспечивает преемственность научной и практической деятельности в сфере здравоохранения и промышленного производства лекарственных средств;

8.50. принимает в пределах своей компетенции участие в научных форумах, конференциях, семинарах, симпозиумах и других мероприятиях, в том числе проводимых международными организациями;

8.51. разрабатывает и утверждает:

нормативы объемов медицинской помощи населению по видам ее оказания, за исключением объемов, указанных в [части седьмой](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=34056&a=639#a639) статьи 16 Закона Республики Беларусь «О здравоохранении»;

штатные [нормативы](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=112529&a=13#a13) медицинских, фармацевтических, педагогических и других работников органов и организаций государственной системы здравоохранения и порядок их применения;

[нормы](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=254979&a=1" \l "a1" \o "+) времени, [нормы](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=379930&a=10#a10) расхода материалов, нормы обслуживания в государственных организациях здравоохранения;

по согласованию с Министерством финансов [нормы](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=249214&a=1#a1) и нормативы материально-технического, лекарственного обеспечения, нормативы кадрового обеспечения в государственных учреждениях здравоохранения и порядок их применения, а также нормы питания, обеспечения специальной одеждой и обувью, санитарной одеждой, мягким инвентарем в государственных учреждениях здравоохранения, порядок обеспечения санитарной одеждой;

[нормы](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=349381&a=8" \l "a8" \o "+) времени и [нормы](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=349381&a=9#a9) расхода материалов на платные медицинские услуги, оказываемые юридическими лицами независимо от их формы собственности и подчиненности и индивидуальными предпринимателями;

[номенклатуру](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=459672&a=5" \l "a5" \o "+) должностей служащих медицинских, фармацевтических работников и [профили](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=459672&a=6#a6) медицинских, фармацевтических специальностей, [перечни](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=662896&a=4#a4) специальностей интернатуры, клинической ординатуры;

[нормы](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=384456&a=2" \l "a2" \o "+) медицинской этики и деонтологии;

[критерии](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=555353&a=1" \l "a1" \o "+) отнесения специализированных пищевых продуктов к специализированным пищевым продуктам диетического профилактического питания, которые могут выдаваться работникам, занятым на работах с вредными и (или) опасными условиями труда, вместо бесплатного обеспечения молоком;

8.511. устанавливает в соответствии с законодательством численность работников государственных учреждений, непосредственно подчиненных Минздраву;

8.52. определяет [требования](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=459673&a=1#a1) к занятию должностей служащих медицинских, фармацевтических работников;

8.53. разрабатывает и проводит единую экономическую политику в сфере здравоохранения, обеспечивает контроль за ее проведением;

8.54. в установленном порядке осуществляет внешнеэкономическую и другую международную деятельность, оказывает помощь организациям, подчиненным Минздраву (далее – подчиненные организации) в установлении международных связей;

8.55. выдает [разрешения](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=72694&a=4#a4) на выполнение международных научно-исследовательских проектов, объектом исследования которых является состояние здоровья населения Республики Беларусь;

8.56. представляет в пределах своей компетенции интересы Республики Беларусь на международном уровне, устанавливает и развивает связи с органами здравоохранения других государств, Всемирной организацией здравоохранения, иными международными организациями;

8.57. разрабатывает проекты международных договоров Республики Беларусь по вопросам, входящим в компетенцию Минздрава;

8.58. взаимодействует с местными исполнительными и распорядительными органами в решении санитарно-эпидемиологических, экономических, социальных и других вопросов, связанных с деятельностью организаций здравоохранения, принимает совместные с облисполкомами и Минским горисполкомом меры по совершенствованию деятельности и развитию сферы здравоохранения и промышленного производства лекарственных средств;

8.59. согласовывает в соответствии с законодательством положения о главных управлениях по здравоохранению облисполкомов, Комитете по здравоохранению Минского горисполкома;

8.591. утверждает примерные положения о структурных (обособленных) подразделениях организаций здравоохранения и иных организаций, осуществляющих медицинскую, фармацевтическую деятельность;

8.60. осуществляет государственное управление охраной труда в сфере здравоохранения и промышленного производства лекарственных средств;

8.61. разрабатывает и реализует систему мер по улучшению условий труда, предупреждению производственного травматизма, профессиональных заболеваний;

8.62. организует обучение и проверку знаний руководителей и специалистов подчиненных организаций по вопросам охраны труда;

8.63. определяет структуру и объемы подготовки медицинских, фармацевтических работников с учетом потребности в них организаций здравоохранения Республики Беларусь, а также группы должностей служащих медицинских, фармацевтических работников, предусматривающих выполнение смежных трудовых функций;

8.64. ежегодно по согласованию с Министерством образования устанавливает контрольные цифры приема в государственные учреждения высшего образования и государственные учреждения среднего специального образования, осуществляющие подготовку кадров по направлению образования «Здравоохранение», а также доводит до Министерства образования, учреждений образования, организаций, заинтересованных в подготовке кадров по указанному направлению, количество мест для получения образования на условиях целевой подготовки;

8.65. согласовывает порядки приема в подчиненные государственные учреждения высшего образования, осуществляющие подготовку кадров по направлению образования «Здравоохранение»;

8.66. устанавливает [особенности](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=380225&a=1#a1) осуществления преподавательской работы специалистами, имеющими высшее и (или) среднее специальное медицинское, фармацевтическое образование, в учреждениях образования и (или) иных организациях, подчиненных Минздраву;

8.67. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=247230&a=1#a1) привлечения и допуска лиц, осваивающих содержание образовательных программ среднего специального, высшего, научно-ориентированного образования и дополнительного образования взрослых по специальностям направления образования «Здравоохранение», к участию в оказании медицинской помощи пациентам (занятию деятельностью, связанной с обращением лекарственных средств), осуществлению деятельности, связанной с обеспечением санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

8.68. организует и определяет порядок повышения квалификации, стажировки и переподготовки медицинских, фармацевтических работников сферы здравоохранения и промышленного производства лекарственных средств;

8.69. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=460261&a=2#a2) и условия проведения профессиональной аттестации медицинских, фармацевтических и иных работников здравоохранения, за исключением медицинских работников Государственного комитета судебных экспертиз;

8.70. определяет порядок разработки региональных планов государственных гарантий по обеспечению граждан Республики Беларусь доступным медицинским обслуживанием;

8.71. осуществляет планирование расходов на содержание подчиненных организаций, имущество которых находится в республиканской собственности;

8.72. определяет объемы финансирования и материально-технического обеспечения подчиненных организаций в пределах выделенных бюджетных средств;

8.73. осуществляет управление деятельностью входящих в систему Минздрава организаций посредством регулирования их деятельности и реализации полномочий собственника с анализом эффективности работы данных организаций и выработкой предложений по ее повышению;

8.74. осуществляет руководство подчиненными организациями, обеспечивая совместно с руководителями этих организаций их эффективную деятельность;

8.75. реализует в соответствии с законодательством права на владение, пользование и распоряжение имуществом, находящимся в республиканской собственности;

8.76. осуществляет в установленном законодательством порядке меры по обеспечению эффективного использования закрепленного за подчиненными организациями на праве хозяйственного ведения или оперативного управления государственного имущества;

8.77. рассматривает в пределах своей компетенции в порядке, установленном законодательством, обращения (предложения, заявления, жалобы) граждан, в том числе индивидуальных предпринимателей, и юридических лиц (далее – обращения), принимает меры по совершенствованию этой работы, ведет личный прием граждан, их представителей, представителей юридических лиц по вопросам, отнесенным к компетенции Минздрава;

8.78. исключен;

8.79. исключен;

8.80. по каждому случаю ненадлежащего рассмотрения главными управлениями по здравоохранению облисполкомов и Комитетом по здравоохранению Минского горисполкома, организациями, подчиненными Минздраву, областными центрами гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья, Минским городским центром гигиены и эпидемиологии обращений направляет их руководителям представления о привлечении должностных лиц, допустивших нарушение порядка рассмотрения обращений, к дисциплинарной ответственности;

8.81. координирует в установленном порядке работы по укреплению и совершенствованию материально-технической базы организаций системы Минздрава с привлечением необходимых инвестиций, по энергосбережению в сфере здравоохранения и промышленного производства лекарственных средств, технической эксплуатации зданий и сооружений объектов здравоохранения;

8.811. в установленном порядке формирует внебюджетный централизованный инвестиционный фонд, осуществляет мониторинг за целевым использованием средств этого фонда;

8.82. участвует в реализации единой государственной политики в области бухгалтерского учета и отчетности;

осуществляет методологическое руководство бухгалтерским учетом и отчетностью в организациях, осуществляющих виды экономической деятельности в области, в которой в соответствии с настоящим Положением Минздрав осуществляет государственное регулирование и управление;

принимает по согласованию с Министерством финансов нормативные правовые акты, устанавливающие особенности бухгалтерского учета и отчетности в организациях, осуществляющих виды экономической деятельности в области, в которой в соответствии с настоящим Положением Минздрав осуществляет государственное регулирование и управление;

по согласованию с Министерством финансов разрабатывает и принимает нормативные правовые акты, регулирующие порядок осуществления деятельности с драгоценными металлами в области здравоохранения;

8.83. осуществляет в установленном порядке закупки товаров (работ, услуг) за счет средств республиканского бюджета в пределах сметы на очередной финансовый год;

8.84. в пределах своей компетенции:

участвует в разработке и реализации внешнего аварийного плана;

согласовывает технические нормативные правовые акты в области использования атомной энергии;

вводит ограничения хозяйственной деятельности в санитарно-защитной зоне и зоне наблюдения, устанавливаемых вокруг района размещения ядерной установки и (или) пункта хранения ядерных материалов и радиоактивных отходов;

разрабатывает гигиенические нормативы, специфические санитарно-эпидемиологические требования:

к содержанию и эксплуатации радиационных объектов, объектов использования атомной энергии, объектов, являющихся источниками неионизирующего излучения, объектов агропромышленного комплекса и объектов промышленности, деятельность которых потенциально опасна для населения, организаций здравоохранения, иных организаций и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих медицинскую, фармацевтическую деятельность, учреждений образования, санаторно-курортных и оздоровительных организаций, учреждений социального обслуживания, общежитий и иных мест проживания, источников и систем питьевого водоснабжения, а также строящихся и реконструируемых объектов;

к установлению санитарно-защитных зон объектов, являющихся объектами воздействия на здоровье человека и окружающую среду, организации и проведению санитарно-противоэпидемических мероприятий, процедурам их контроля, условиям труда работающих;

8.85. участвует в создании и функционировании Системы обеспечения единства измерений Республики Беларусь, создает метрологическую службу и определяет порядок ее деятельности, организует разработку методик (методов) измерений;

8.86. утверждает по согласованию с заинтересованными [положение](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=202346&a=20#a20) о Межведомственной комиссии по медико-психологической и социальной реабилитации лиц с синдромом отрицания пола при Министерстве здравоохранения и ее состав;

8.861. устанавливает [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=430299&a=27#a27) работы специальной медицинской комиссии организации здравоохранения, оказывающей наркологическую помощь, по проведению медицинского освидетельствования лиц, направляемых в лечебно-трудовые профилактории;

8.862. определяет:

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=386787&a=9" \l "a9" \o "+) проведения индивидуальной профилактической работы с несовершеннолетними, потребление которыми наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, токсических либо иных одурманивающих веществ, употребление алкогольных, слабоалкогольных напитков или пива установлено;

[порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=386787&a=2#a2) организации деятельности кабинетов для оказания наркологической помощи несовершеннолетним;

[порядок](E:\\Мои документы\\База_нормативных_документов\\__ГЭК__2024\\tx.dll?d=386787&a=7" \l "a7" \o "+) действий государственных организаций здравоохранения при получении информации о выявлении несовершеннолетних, потребление которыми наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, токсических либо иных одурманивающих веществ, употребление алкогольных, слабоалкогольных напитков или пива установлено;

8.863. совместно с Министерством образования и Министерством внутренних дел определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=392191&a=1#a1) действий работников учреждений образования, здравоохранения и сотрудников органов внутренних дел при выявлении факторов риска суицидальных действий у несовершеннолетних;

8.864. определяет порядок медицинского наблюдения, оказания медицинской помощи несовершеннолетним, употребляющим наркотические средства, психотропные вещества, их аналоги, токсические либо иные одурманивающие вещества, алкогольные, слабоалкогольные напитки или пиво;

8.865. обеспечивает производство, размещение (распространение) социальной рекламы в целях формирования здорового образа жизни, контроля за неинфекционными заболеваниями, предупреждения и профилактики пьянства, алкоголизма, наркомании и потребления табачного сырья, табачных изделий, использования электронных систем курения, систем для потребления табака;

8.866. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=430299&a=3#a3) проведения принудительного обследования совершивших преступление лиц для решения вопроса о применении принудительных мер безопасности и лечения в соответствии со статьей 107 Уголовного кодекса Республики Беларусь;

8.87. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=202346&a=2#a2) изменения и коррекции половой принадлежности по желанию совершеннолетнего пациента в государственных организациях здравоохранения;

8.88. определяет по согласованию с Министерством образования медицинские показания и (или) медицинские противопоказания для получения образования, а также устанавливает [перечень](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=249219&a=1#a1) противопоказаний к работе по избранной (получаемой, полученной) специальности, профессии рабочего и присваиваемой (присвоенной) квалификации;

8.89. осуществляет методологическое руководство в сфере оказания психологической помощи;

8.90. определяет перечень методов и методик оказания психологической помощи, рекомендуемых к применению в области здравоохранения, а также [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=244227&a=2#a2) и условия их применения;

8.91. участвует:

в разработке государственной программы развития системы образования, работе межведомственных советов по разным направлениям в сфере образования;

в разработке образовательных стандартов, учебно-программной документации образовательных программ, Общегосударственного [классификатора](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=169542&a=48#a48) Республики Беларусь «Специальности и квалификации»;

в формировании банка данных о документах об образовании;

8.911. организует разработку образовательных стандартов, учебно-программной документации образовательных программ;

8.92. разрабатывает перспективный план кадрового обеспечения, прогноз потребности сферы здравоохранения в кадрах;

8.93. в пределах своей компетенции осуществляет научно-методическое обеспечение образования;

8.94. в установленном законодательством порядке обеспечивает предоставление первого рабочего места выпускникам государственных учреждений высшего образования и государственных учреждений среднего специального образования, осуществляющих подготовку кадров по направлению образования «Здравоохранение»;

8.95. участвует в планировании выпуска учебных изданий для государственных учреждений высшего образования, государственных учреждений среднего специального образования и государственных учреждений дополнительного образования взрослых, осуществляющих подготовку кадров по направлению образования «Здравоохранение»;

8.96. исключен;

8.961. разрабатывает и реализует в пределах своей компетенции меры по развитию экспорта медицинских и иных услуг в организациях системы Минздрава;

8.962. определяет порядок розничной реализации товаров медицинскими работниками государственной организации здравоохранения (ее структурного подразделения), расположенной в сельской местности;

8.963. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=459849&a=1#a1) участия в процедурах государственных закупок, реализации и применения лекарственных средств, медицинских изделий, не зарегистрированных в установленном порядке;

8.964. определяет [порядок](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=415952&a=85#a85) организации диетического питания пациентов, обучающихся и иных лиц;

8.97. выполняет другие функции, предусмотренные законодательством.

9. Минздраву предоставлено право:

9.1. в установленном порядке в пределах своей компетенции (при необходимости совместно с другими республиканскими органами государственного управления и (или) по согласованию с заинтересованными государственными органами (организациями) принимать нормативные правовые акты в сфере здравоохранения, оказания психологической помощи и промышленного производства лекарственных средств, а также в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

9.2. заключать международные договоры в пределах своей компетенции в порядке, установленном законодательством;

9.3. создавать комиссии, советы, рабочие или экспертные группы по вопросам, входящим в компетенцию Минздрава, утверждать соответствующие положения и составы;

9.4. проводить конференции, семинары, совещания, съезды и другие мероприятия по вопросам, входящим в компетенцию Минздрава, в том числе международные;

9.5. запрашивать у республиканских органов государственного управления и иных организаций, подчиненных Правительству Республики Беларусь, местных исполнительных и распорядительных органов, других организаций информацию по вопросам, входящим в компетенцию Минздрава, в порядке, установленном законодательством;

9.6. принимать в соответствии с законодательством решения о создании, реорганизации и ликвидации подчиненных организаций, утверждать их уставы, вносить в них изменения и дополнения;

9.7. представлять в Совет Министров Республики Беларусь предложения об отмене или приостановлении действия нормативных правовых актов республиканских органов государственного управления по вопросам, входящим в компетенцию Минздрава;

9.8. делегировать подчиненным организациям функции организационно-технического и информационного характера;

9.9. реализовывать иные права, предусмотренные законодательством.

10. Минздрав возглавляет Министр здравоохранения, назначаемый на должность и освобождаемый от должности Президентом Республики Беларусь.

Министр имеет первого заместителя Министра и заместителей Министра, назначаемых на должность и освобождаемых от должности Советом Министров Республики Беларусь по согласованию с Президентом Республики Беларусь.

11. Министр здравоохранения осуществляет свою деятельность в соответствии с [Положением](file:///E:\Мои%20документы\База_нормативных_документов\__ГЭК__2024\tx.dll%3fd=40324&a=10#a10) о Министре Республики Беларусь, утвержденным Указом Президента Республики Беларусь от 21 ноября 2001 г. № 692.

12. В Минздраве образуется коллегия в составе Министра (председатель коллегии), первого заместителя Министра и заместителей Министра по должности. По решению Совета Министров Республики Беларусь в ее состав могут входить другие руководящие работники центрального аппарата Минздрава, подчиненных организаций, а также работники местных исполнительных и распорядительных органов, других государственных органов и организаций, представители общественных объединений и иных организаций сферы здравоохранения.

Численность коллегии утверждается Советом Министров Республики Беларусь.

Коллегия рассматривает актуальные вопросы развития сферы здравоохранения, обсуждает другие вопросы деятельности Минздрава, подчиненных организаций.

Решения коллегии оформляются постановлениями (протоколами) и реализуются, как правило, посредством принятия постановлений Минздрава и (или) издания приказов Министра.

В случае разногласий между Министром и членами коллегии решение принимает Министр и докладывает о нем в Совет Министров Республики Беларусь. Члены коллегии имеют право информировать Совет Министров Республики Беларусь о своей позиции.

13. Финансирование центрального аппарата Минздрава осуществляется за счет средств республиканского бюджета, а подчиненных Минздраву организаций – в установленном законодательством порядке.

14. Минздрав является юридическим лицом, имеет печать с изображением Государственного герба Республики Беларусь и со своим наименованием.

|  |
| --- |
|  |

|  |
| --- |
|  |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение  к [постановлению](#a5)  Совета Министров Республики Беларусь 28.10.2011 № 1446  (в редакции постановления Совета Министров Республики Беларусь 16.12.2019 № 868) |

ПЕРЕЧЕНЬ  
организаций, подчиненных Министерству здравоохранения Республики Беларусь

1. Автотранспортное республиканское унитарное предприятие «БЕЛПАТ», г. Минск.

2. Брестское торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Фармация».

3. Витебское торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Фармация».

4. Гомельское торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Фармация».

5. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр травматологии и ортопедии», г. Минск.

6. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр медицинских технологий, информатизации, управления и экономики здравоохранения», г. Минск.

7. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр медицинской экспертизы и реабилитации», Минский район, дер. Юхновка.

8. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии имени Н.Н.Александрова», Минский район, агрогородок Лесной.

9. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр пульмонологии и фтизиатрии», г. Минск.

10. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии», г. Минск.

11. Государственное учреждение «Республиканская детская больница медицинской реабилитации», Минский район, агрогородок Острошицкий Городок.

12. Государственное учреждение «Республиканская клиническая больница медицинской реабилитации», Минский район, дер. Аксаковщина.

13. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр оториноларингологии», г. Минск.

14. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр психического здоровья», г. Минск.

15. Государственное учреждение «Университетская стоматологическая клиника», г. Минск.

16. Государственное учреждение «Республиканская научная медицинская библиотека», г. Минск.

17. Государственное учреждение «Республиканская психиатрическая больница Гайтюнишки», Вороновский район, дер. Гайтюнишки.

18. Государственное учреждение «Республиканская туберкулезная больница «Новоельня», Дятловский район, г.п.Новоельня.

19. Государственное учреждение «Республиканская туберкулезная больница «Сосновка», Витебский район, дер. Сосновка.

20. Государственное учреждение «Республиканский детский центр медицинской реабилитации», Мядельский район, дер. Боровые.

21. Исключен.

22. Государственное учреждение «Республиканский клинический центр паллиативной медицинской помощи детям», Минский район, район пос. Опытный.

23. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий», г. Минск.

24. Республиканское унитарное предприятие «Научно-практический центр гигиены», г. Минск.

25. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр детской онкологии, гематологии и иммунологии», Минский район, агрогородок Лесной.

26. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр «Кардиология» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, г. Минск.

27. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр «Мать и дитя» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, г. Минск.

28. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр неврологии и нейрохирургии» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, г. Минск.

29. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр радиационной медицины и экологии человека», г. Гомель.

30. Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр детской хирургии», г. Минск.

31. Государственное учреждение «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья», г. Минск.

32. Государственное учреждение «Республиканский центр медицинской реабилитации и бальнеолечения», г. Минск.

33. Государственное учреждение «Республиканский центр организации медицинского реагирования», г. Минск.

34. Государственное учреждение «Медицинская служба гражданской авиации», г. Минск.

35. Государственное учреждение «Республиканская больница спелеолечения», г. Солигорск.

36. Исключен.

37. Гродненское торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Фармация».

38. Могилевское торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Фармация».

39. Производственно-торговое республиканское унитарное предприятие «Белмедтехника», г. Минск.

40. Республиканское унитарное предприятие «Медтехноцентр», г. Минск.

41. Республиканское унитарное предприятие «Дирекция строящегося предприятия Министерства здравоохранения Республики Беларусь», г. Минск.

42. Республиканское унитарное предприятие «Редакция газеты «Медицинский вестник», г. Минск.

43. Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», Смолевичский район, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень».

44. Торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «БЕЛФАРМАЦИЯ», г. Минск.

45. Торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Минская Фармация», Минский район, г. Заславль.

46. Учреждение здравоохранения «Национальная антидопинговая лаборатория», Минский район, агрогородок Лесной.

47. Учреждение образования «Белорусский государственный медицинский университет», г. Минск.

48. Учреждение образования «Витебский государственный ордена Дружбы народов медицинский университет».

49. Учреждение образования «Гомельский государственный медицинский университет».

50. Учреждение образования «Гродненский государственный медицинский университет».

51. Учреждение «Редакция журнала «Здравоохранение», г. Минск.

52. Республиканское унитарное предприятие «Управляющая компания холдинга «Белфармпром», г. Минск.

53. Республиканское унитарное предприятие «Научно-практический центр ЛОТИОС», г. Минск.

54. Производственное республиканское унитарное предприятие «Минскинтеркапс».

55. Республиканское унитарное производственное предприятие «Белмедпрепараты», г. Минск.

56. Государственное учреждение «Государственный фармацевтический надзор в сфере обращения лекарственных средств «Госфармнадзор», г. Минск.

|  |
| --- |
|  |