

**Схема действий заявителей, осуществляющих подачу регистрационных досье  
стратегически важных лекарственных препаратов  
по национальному законодательству Республики Беларусь**

Перечень стратегически важных лекарственных препаратов утвержден [постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21.12.2021 № 126 \(в ред. от 24.11.2025 № 198\)](#)

**Условная  
государственная регистрация**

### ПОДГОТОВИТЕЛЬНЫЙ ЭТАП:

1. Подать письмо-заявление на **оформление договора** на проведение *первичной* экспертизы документов регистрационного досье при *условной* государственной регистрации (указать заявителя (плательщика), а также для иностранных заявителей – валюту оплаты) в **кабинет № 104**



Срок оформления договора: при обращении

2. Оплатить договор на *первичную* экспертизу

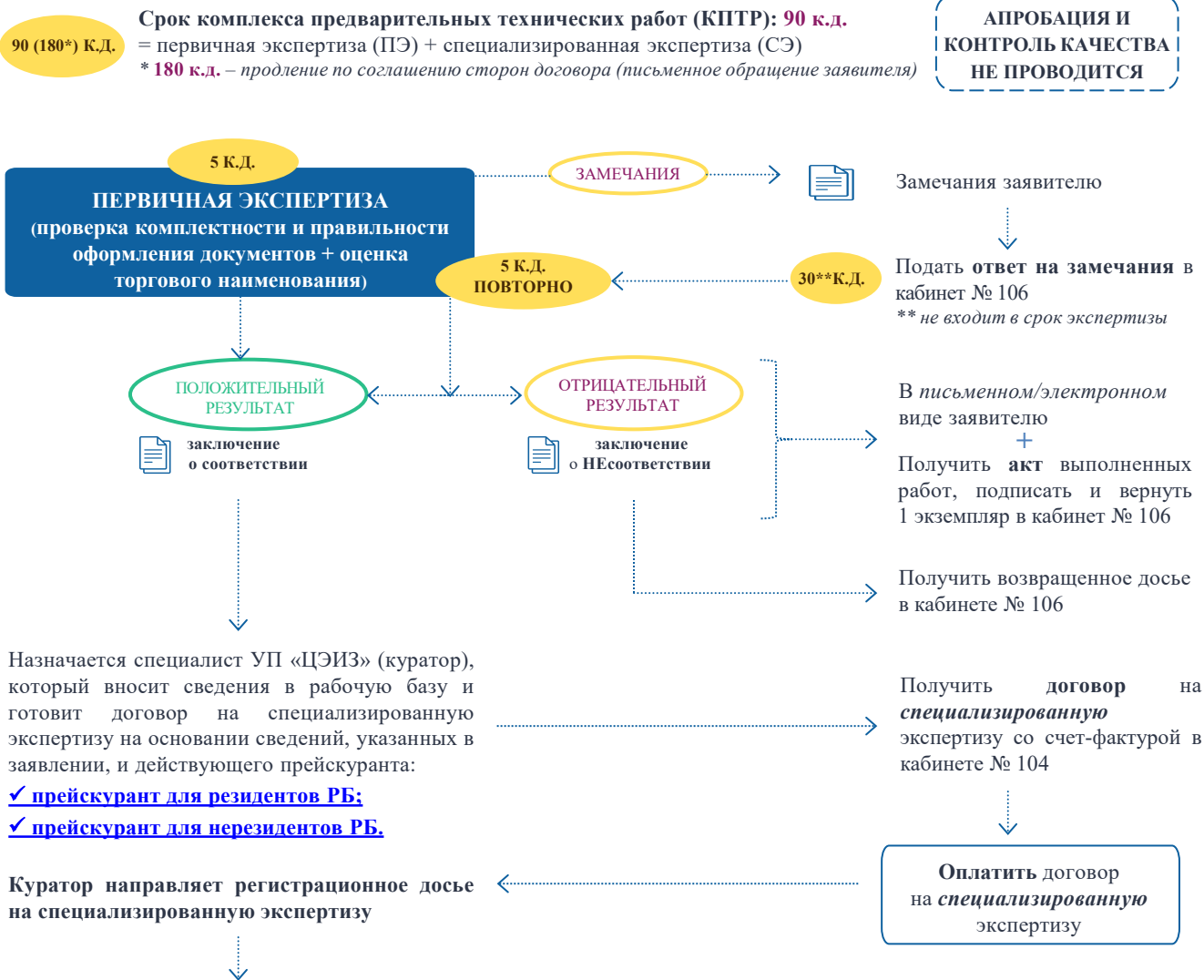
3. Сформировать регистрационное досье

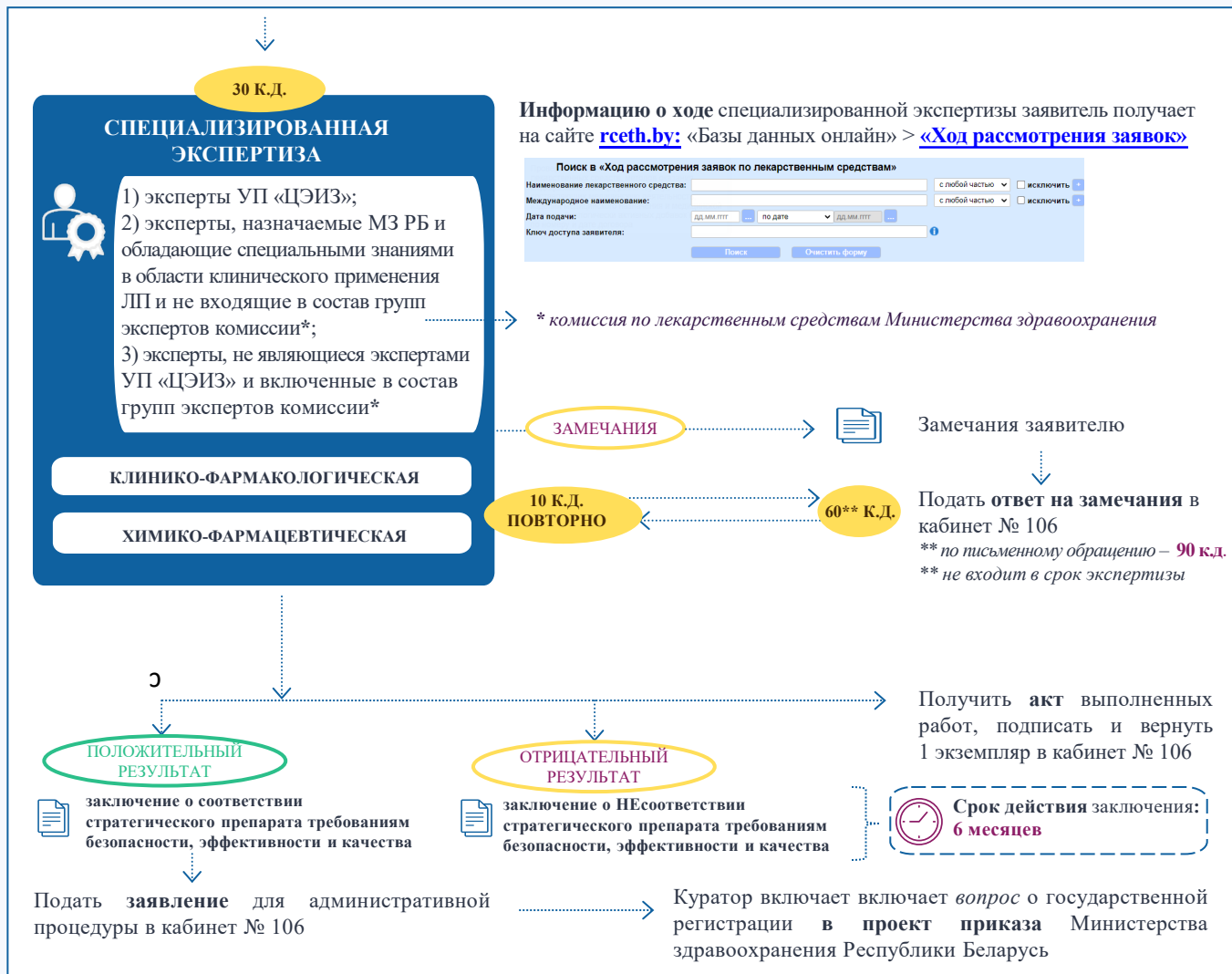
**В письменном виде или  
в электронном\* и письменном виде**

4. Подать регистрационное досье в **кабинет № 106** при условии оплаты (приложить оплаченный договор на первичную экспертизу)

\* на электронном носителе  
(USB-флеш-накопителе)

### ЭТАП КОМПЛЕКСА ЭКСПЕРТИЗ:





↓

ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

заключение о соответствии стратегического препарата требованиям безопасности, эффективности и качества

Подать **заявление** для административной процедуры в кабинет № 106

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

заключение о **Несоответствии** стратегического препарата требованиям безопасности, эффективности и качества

Получить **акт** выполненных работ, подписать и вернуть 1 экземпляр в кабинет № 106

Срок действия заключения:  
**6 месяцев**

Подать **заявление** для административной процедуры в кабинет № 106

Куратор включает **вопрос** о государственной регистрации в **проект приказа** Министерства здравоохранения Республики Беларусь

## ЭТАП АДМИНИСТРАТИВНОЙ ПРОЦЕДУРЫ:

