

## **ОБЕСПЕЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

В мировой практике одним из важнейших стандартов, определяющих жесткие требования к организации фармацевтического производства и контролю качества лекарственных средств, является система управления качеством, основанная на принципах надлежащей производственной практики, — Good Manufacturing Practice for Medicinal Products (GMP). Система направлена на обеспечение высокого уровня качества лекарственных средств и биологически активных добавок и свидетельствует о том, что продукт для здоровья изготовлен в соответствии со своей формулой (составом), не содержит посторонних включений, маркирован надлежащим образом, правильно упакован и сохраняет свои свойства в течение всего срока годности. Принципы GMP устанавливают требования к системе управления качеством, персоналу, помещениям и оборудованию, документации.

Республика Беларусь планирует внедрить и сертифицировать системы управления качеством, основанные на принципах надлежащей производственной практики, во всех организациях, входящих в Белорусский государственный концерн по производству и реализации фармацевтической и микробиологической продукции. На заседании Президиума Совета Министров Республики Беларусь одобрен проект Концепции развития фармацевтической промышленности Республики Беларусь на период до 2010 г. Согласно Концепции целью развития фармацевтической промышленности Республики Беларусь является наиболее полное обеспечение потребностей здравоохранения и населения в эффективных, безопасных и качественных отечественных лекарственных средствах, в первую очередь включенных в перечень основных лекарственных средств.

Выполнение требований GMP служит основанием для всей системы гарантированного выпуска качественных и безопасных лекарственных средств.