

ПОЛОЖЕНИЕ
О ПОРЯДКЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ,
ВЕДЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕЕСТРА ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ,
ПОРЯДКЕ И УСЛОВИЯХ ВЫДАЧИ РЕГИСТРАЦИОННОГО СВИДЕТЕЛЬСТВА
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

1. Настоящим Положением определяются порядок и условия государственной регистрации ветеринарных препаратов, выдачи и продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата, ведения Государственного реестра ветеринарных препаратов.

2. В настоящем Положении используются термины и их определения в значениях, установленных Законом Республики Беларусь "О ветеринарной деятельности".

3. Государственная регистрация ветеринарных препаратов, ведение Государственного реестра ветеринарных препаратов, выдача и продление срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесение изменений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата осуществляются Департаментом ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия (далее - Департамент).

Условиями государственной регистрации ветеринарных препаратов, выдачи и продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата являются выполнение предварительных работ, осуществляемых в соответствии с пунктами 4 - 9 настоящего Положения, и получение положительного отчета:

государственного учреждения "Белорусский государственный ветеринарный центр" (далее - Белгосветцентр) о соответствии ветеринарного препарата требованиям технических нормативных правовых актов - для ветеринарного препарата производства Республики Беларусь или регистрационному досье - для ветеринарного препарата иностранного производства, составленного по результатам лабораторных исследований (испытаний);

профильной организации, осуществляющей научную, научно-практическую деятельность в области ветеринарии (далее - профильная организация), о результатах производственных испытаний (только для государственной регистрации ветеринарных препаратов и выдачи регистрационного свидетельства ветеринарного препарата).

Требования к документам, указанным в части второй настоящего пункта, устанавливаются Министерством сельского хозяйства и продовольствия (далее - Минсельхозпрод).

4. Выполнение Белгосветцентром предварительных работ осуществляется после представления заявителем следующих документов, составляющих соответствующее регистрационное досье:

4.1. для государственной регистрации ветеринарного препарата и выдачи регистрационного свидетельства ветеринарного препарата:

опись документов регистрационного досье;

сведения о регистрации ветеринарного препарата в другой стране - при регистрации ветеринарных препаратов иностранного производства, кроме ветеринарных препаратов,

произведенных в странах Евразийского экономического союза (при их наличии);

характеристика ветеринарного препарата, включающая полное описание его состава и сведения о ветеринарных препаратах-аналогах;

сведения о действующем веществе, в том числе химическое название вещества, научное название растения и его используемых частей, их физические и химические свойства;

актуализированные научные отчеты, статьи, отчеты о применении ветеринарного препарата - для ветеринарного препарата иностранного производства;

отчет об экспериментальном изучении ветеринарного препарата (сведения о токсичности, фармакодинамика, фармакокинетика, специфическая активность, для биопрепаратов - сведения об использованных штаммах микроорганизмов, методы их культивирования, безвредность, иммуногенность). Для дезинфицирующих, антисептических, дератизационных средств отчет об экспериментальном изучении ветеринарного препарата должен содержать описание методов исследований с указанием испытанных разведений и эффективности, а также сроки, по истечении которых допускается использование продукции или животноводческих помещений после применения таких средств;

отчет об исследованиях по резистентности - для антибактериальных ветеринарных препаратов (данные о возможном возникновении устойчивых штаммов микроорганизмов, изучении скорости возникновения устойчивых штаммов микроорганизмов);

методики, позволяющие обнаружить остаточное количество действующего вещества фармакологического ветеринарного препарата в концентрации, предусмотренной актами законодательства Республики Беларусь и международными правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза, в биологических тканях и продукции, получаемой от животных, в отношении которых согласно инструкции разрешено применение ветеринарного препарата (для продуктивных животных);

сведения, обосновывающие сроки, по истечении которых возможно безопасное использование продуктов животного происхождения, полученных от животных, в отношении которых согласно инструкции разрешено применение ветеринарного препарата;

проект инструкции или временная инструкция для проведения производственных испытаний по применению ветеринарного препарата по форме, утвержденной Минсельхозпродом, на бумажном носителе и в электронном виде;

документ, устанавливающий требования к качеству регистрируемого ветеринарного препарата и методы контроля, - для ветеринарных препаратов иностранного производства или проект технического нормативного правового акта, содержащий показатели качества, методы контроля и их подробное описание с указанием требований к используемым для этого реактивам, измерительному и вспомогательному оборудованию, - для ветеринарных препаратов производства Республики Беларусь. Для гомеопатических препаратов качество препарата должно подтверждаться документом, выдаваемым изготовителем;

отчет об изучении стабильности ветеринарного препарата в процессе хранения;

акт отбора проб и документ, подтверждающий качество, выдаваемый изготовителем на образцы ветеринарного препарата одной серии в товарной упаковке, в двух экземплярах;

документ изготовителя, включающий краткое описание методов изготовления ветеринарного препарата, краткую схему производства, методы контроля качества промежуточных продуктов, а для биологических ветеринарных препаратов дополнительно - методы контроля и требования к качеству производственных штаммов и субстратов, данные по безопасности;

свидетельство о государственной регистрации производителя и лицензия на производство ветеринарных препаратов;

сертификат, удостоверяющий изготовление ветеринарного препарата в условиях надлежащей производственной практики (при наличии);

макет упаковки ветеринарного препарата;

макет этикетки ветеринарного препарата на русском или белорусском языке;

4.2. для продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата:

опись документов регистрационного досье;

копии документов, подтверждающих регистрацию ветеринарного препарата в Республике

Беларусь;

методики, позволяющие обнаружить остаточное количество действующего вещества фармакологического ветеринарного препарата в концентрации, предусмотренной актами законодательства Республики Беларусь и международными правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза, в биологических тканях и продукции, получаемой от животных, в отношении которых согласно инструкции разрешено применение ветеринарного препарата (для продуктивных животных);

сведения, обосновывающие сроки, по истечении которых возможно безопасное использование продуктов животного происхождения, полученных от животных, в отношении которых согласно инструкции разрешено применение ветеринарного препарата;

проект инструкции по применению ветеринарного препарата по форме, утвержденной Минсельхозпродом, на бумажном носителе и в электронном виде;

документ, устанавливающий требования к качеству регистрируемого ветеринарного препарата и методы контроля, - для ветеринарных препаратов иностранного производства или технический нормативный правовой акт, содержащий показатели качества, методы контроля и их подробное описание с указанием требований к используемым для этого реактивам, измерительному и вспомогательному оборудованию, - для ветеринарных препаратов производства Республики Беларусь. Для гомеопатических препаратов качество препарата должно подтверждаться документом, выдаваемым изготовителем;

акт отбора проб и документ, подтверждающий качество, выдаваемый изготовителем на образцы ветеринарного препарата одной серии в товарной упаковке, в двух экземплярах;

сертификат, удостоверяющий изготовление ветеринарного препарата в условиях надлежащей производственной практики (при наличии);

макет упаковки ветеринарного препарата;

макет этикетки ветеринарного препарата на русском или белорусском языке.

Документы, указанные в настоящем подпункте, должны быть поданы заявителем в Белгосветцентр не позднее пяти месяцев до истечения срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата;

4.3. для внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата:

документы, подтверждающие основания вносимых изменений и (или) дополнений;

проект нового документа регистрационного досье, в который планируется внести изменения и (или) дополнения;

информация о влиянии вносимых изменений на эффективность и качество ветеринарного препарата.

5. Белгосветцентр в течение пяти рабочих дней после получения регистрационного досье проверяет наличие документов, составляющих регистрационное досье. В случае наличия в регистрационном досье всех необходимых документов они выносятся на рассмотрение комиссии по ветеринарным препаратам (далее - комиссия). В случае отсутствия необходимых документов Белгосветцентр в течение трех рабочих дней уведомляет об этом заявителя и предлагает ему представить недостающие документы в течение пяти рабочих дней. В случае непредставления недостающих документов регистрационное досье возвращается заявителю.

Положение о комиссии и ее состав утверждаются Департаментом.

6. В случае, если комиссией будет установлено, что препарат не является ветеринарным, или что невозможно дальнейшее обращение ветеринарного препарата в соответствии с ветеринарно-санитарными правилами, временными ветеринарными (ветеринарно-санитарными) требованиями в случае их введения, международно-правовыми актами, составляющими право Евразийского экономического союза, или отсутствует необходимость проведения производственных испытаний, документы, составляющие регистрационное досье, возвращаются Белгосветцентром заявителю.

В случае, если комиссией будет установлено, что препарат является ветеринарным, или что возможно дальнейшее обращение ветеринарного препарата в соответствии с ветеринарно-санитарными правилами, временными ветеринарными (ветеринарно-санитарными) требованиями в случае их введения, международно-правовыми актами, составляющими право

Евразийского экономического союза, или существует необходимость проведения производственных испытаний или внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата, заявителем заключаются с Белгосветцентром и профильной организацией договоры на выполнение предварительных работ для государственной регистрации ветеринарного препарата, выдачи и продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата. Белгосветцентром и профильной организацией на основании заключенных договоров выполняются следующие предварительные работы:

лабораторные исследования (испытания) предлагаемого для государственной регистрации ветеринарного препарата, выдачи и продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата на соответствие показателей качества и безопасности требованиям технических нормативных правовых актов - для ветеринарного препарата производства Республики Беларусь или регистрационного досье - для ветеринарного препарата иностранного производства;

производственные испытания ветеринарного препарата.

6-1. Договор на выполнение предварительных работ для государственной регистрации ветеринарного препарата, выдачи и продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата может быть расторгнут на любом этапе выполнения предварительных работ по требованию заявителя с оплатой заявителем стоимости фактически выполненных работ.

7. Для проведения лабораторных исследований (испытаний) заявитель представляет в Белгосветцентр образцы ветеринарных препаратов в количестве, необходимом для их проведения, оформленные актом отбора проб и документом, подтверждающим качество, выдаваемым изготовителем на образцы ветеринарного препарата одной серии в товарной упаковке. При этом срок годности представляемых образцов ветеринарных препаратов должен составлять более четырех месяцев.

На основании проведенных лабораторных исследований (испытаний) Белгосветцентром составляется в двух экземплярах положительный отчет о соответствии ветеринарного препарата требованиям технических нормативных правовых актов - для ветеринарного препарата производства Республики Беларусь или регистрационному досье - для ветеринарного препарата иностранного производства и (или) протокол о результатах лабораторных исследований (испытаний), один экземпляр которого выдается заявителю, второй - присоединяется к регистрационному досье.

8. Производственные испытания ветеринарных препаратов проводятся на основании программы производственных испытаний, проекта инструкции или временной инструкции по применению ветеринарного препарата, разрабатываемых профильной организацией, совместно с заявителем. Программа производственных испытаний утверждается заместителем Министра сельского хозяйства и продовольствия - директором Департамента ветеринарного и продовольственного надзора или уполномоченным им лицом на основании представления профильной организации.

Длительность производственных испытаний ограничивается сроком действия программы производственных испытаний либо проекта инструкции или временной инструкции по применению ветеринарного препарата и не может превышать 12 месяцев.

По результатам проведения производственных испытаний профильной организацией составляется в двух экземплярах положительный или отрицательный отчет, один экземпляр которого передается заявителю, а второй - в Белгосветцентр, где присоединяется к регистрационному досье.

8-1. При выявлении в документах недостатков, препятствующих выполнению предварительных работ для государственной регистрации ветеринарного препарата, выдачи и продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство

ветеринарного препарата, Белгосветцентр и (или) профильная организация могут внести заявителю предложение об устранении недостатков посредством внесения соответствующих изменений в документы, составляющие регистрационное досье, в срок, не превышающий 60 календарных дней.

До устранения недостатков предварительные работы приостанавливаются.

В случае непредставления информации об устранении недостатков в установленный срок Белгосветцентр и (или) профильная организация прекращают дальнейшее проведение предварительных работ и расторгают договор на выполнение предварительных работ с оплатой заявителем стоимости фактически выполненных работ.

9. После проведения лабораторных исследований (испытаний) и производственных испытаний Белгосветцентр направляет регистрационное досье эксперту совета по ветеринарным препаратам для проведения научно-технической экспертизы (рецензирования). Положение о совете по ветеринарным препаратам, состав этого совета, а также состав его экспертов утверждаются Департаментом.

Эксперт совета по ветеринарным препаратам, определенный в соответствии с Положением о совете по ветеринарным препаратам, в срок не более 15 рабочих дней осуществляет научно-техническую экспертизу (рецензирование) регистрационного досье и составляет заключение (рецензию), которое включается в регистрационное досье. Положение о порядке и требованиях к проведению научно-технической экспертизы (рецензирования) утверждается Минсельхозпродом.

Заключение (рецензия) направляется экспертом заявителю для ознакомления и устранения имеющихся замечаний. Заявитель в срок не позднее 20 рабочих дней с даты получения экспертного заключения устраняет недостатки и готовит письменный ответ на заключение (рецензию) в двух экземплярах.

При необходимости проведения дополнительных исследований (испытаний) для устранения замечаний эксперта на основании письменного обращения заявителя срок устранения замечаний может быть продлен до 60 рабочих дней.

После устранения замечаний проводится повторная научно-техническая экспертиза (рецензирование), срок которой составляет не более десяти рабочих дней. Эксперт визирует исправленные документы и представляет их вместе с ответом на заключение (рецензию) в Белгосветцентр.

10. После проведения научно-технической экспертизы (рецензирования) заключение (рецензия), письменный ответ заявителя на заключение (рецензию), отчет о результатах лабораторных исследований (испытаний), отчет о результатах проведения производственных испытаний, проект инструкции или временная инструкция по применению ветеринарного препарата в случае проведения производственных испытаний, макет этикетки, макет упаковки выносятся для рассмотрения на заседании совета по ветеринарным препаратам.

11. По результатам рассмотрения документов, указанных в пункте 10 настоящего Положения, советом по ветеринарным препаратам в 15-дневный срок вносится в Департамент одно из следующих заключений:

об одобрении инструкции по применению ветеринарного препарата и заключение о его государственной регистрации, продлении срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесении изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата;

об отказе в принятии заявления заинтересованного лица с указанием причин отказа;

об отказе в государственной регистрации ветеринарного препарата, продлении срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесении изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата с указанием причин отказа.

12. Для государственной регистрации ветеринарных препаратов, продления срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата заявитель представляет в Департамент следующие документы и (или) сведения:

заявление о государственной регистрации ветеринарного препарата по форме, установленной

Минсельхозпродом;

документ, подтверждающий внесение платы, взимаемой для осуществления административной процедуры.

13. После проведения предварительных работ, указанных в пунктах 4 - 9 настоящего Положения, получения документов, определенных в пункте 12 настоящего Положения, и с учетом рекомендаций совета по ветеринарным препаратам Департамент принимает путем оформления приказа одно из следующих решений:

об отказе в принятии заявления заинтересованного лица с указанием причин отказа;

о государственной регистрации ветеринарного препарата и выдаче регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, продлении срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесении изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата;

об отказе в государственной регистрации ветеринарного препарата и выдаче регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, продлении срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесении изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата с указанием причин отказа.

14. Департамент вправе отказать в приеме заявления субъекта хозяйствования и осуществлении административной процедуры по основаниям, установленным в статье 17 Закона Республики Беларусь от 28 октября 2008 г. N 433-З "Об основах административных процедур", а также в случае запрета использования в Республике Беларусь регистрируемого ветеринарного препарата или компонентов, входящих в его состав.

15. Заявитель уведомляется о принятом решении в соответствии с требованиями статьи 27 Закона Республики Беларусь "Об основах административных процедур".

16. При принятии решения о государственной регистрации ветеринарного препарата, выдаче или продлении срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата сведения о ветеринарных препаратах в срок, установленный законодательством об административных процедурах, включаются Департаментом в Государственный реестр ветеринарных препаратов с выдачей заявителю или уполномоченному им лицу регистрационного свидетельства ветеринарного препарата.

В Государственный реестр ветеринарных препаратов включаются следующие сведения:

торговое наименование ветеринарного препарата;

фармакологическое (международное непатентованное или химическое) наименование ветеринарного препарата;

номер регистрационного свидетельства ветеринарного препарата;

дата государственной регистрации ветеринарного препарата;

срок действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата;

наименование производителя и название страны происхождения ветеринарного препарата;

лекарственная форма ветеринарного препарата;

назначение ветеринарного препарата.

Государственный реестр ветеринарных препаратов является государственным информационным ресурсом и размещается на официальном сайте Департамента в глобальной компьютерной сети Интернет. Сведения, содержащиеся в нем, являются открытыми и доступными для всеобщего ознакомления.

17. Регистрационное свидетельство ветеринарного препарата оформляется на бланке документа с определенной степенью защиты по форме, утвержденной Минсельхозпродом, подписывается заместителем Министра сельского хозяйства и продовольствия - директором Департамента ветеринарного и продовольственного надзора или уполномоченным им лицом и заверяется гербовой печатью.

Срок действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата - 5 лет.

18. Белгосветцентром обеспечиваются в порядке, установленном законодательством, ведение делопроизводства и хранение документов, связанных с государственной регистрацией ветеринарных препаратов, продлением срока действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, внесением изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и

(или) регистрационное свидетельство ветеринарного препарата.

19. В регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство зарегистрированного ветеринарного препарата могут вноситься изменения и (или) дополнения в следующих случаях:

изменение наименования ветеринарного препарата;

реорганизация и (или) изменение наименования юридического лица - производителя ветеринарного препарата, изменение фамилии, собственного имени, отчества (если таковое имеется) индивидуального предпринимателя - производителя ветеринарного препарата;

определение других видов животных, в отношении которых согласно инструкции разрешено применение ветеринарного препарата;

введение, исключение и (или) замена в составе ветеринарного препарата одного или нескольких вспомогательных веществ;

изменение методов контроля качества ветеринарного препарата;

изменение срока годности ветеринарного препарата;

изменение условий хранения ветеринарного препарата;

изменение материала или вида первичной упаковки ветеринарного препарата;

внесение изменений в процесс производства ветеринарного препарата;

изменение объема упаковки ветеринарного препарата.

При внесении изменений и (или) дополнений в регистрационное свидетельство зарегистрированного ветеринарного препарата без изменения даты окончания его срока действия Департаментом выдается новое регистрационное свидетельство.

20. В случаях изменения состава ветеринарного препарата, получения обоснованных претензий к его качеству, установления при проведении лабораторных исследований (испытаний), в том числе в рамках мониторинга в области ветеринарии, факта несоответствия показателей качества и безопасности ветеринарного препарата требованиям ветеринарно-санитарных правил, временным ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям (в случае их введения), единым ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям и иным международным правовым актам, составляющим право Евразийского экономического союза, Департамент имеет право принять решение о приостановлении действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата до устранения выявленных несоответствий или дать указание заявителю об их устранении в определенный срок, не приостанавливая действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата.

21. О принятом решении Департамент письменно в течение двух рабочих дней уведомляет заявителя с указанием причин приостановления действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, даты, с которой оно приостанавливается, и срока приостановления.

Срок приостановления действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата не может быть более трех месяцев.

22. Заявитель в течение срока, на который приостановлено действие регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, устраняет нарушения, повлекшие его приостановление, и в течение двух рабочих дней после их устранения письменно уведомляет об этом Департамент.

23. Департамент на основании результатов лабораторных исследований (испытаний) ветеринарного препарата, которые были проведены в Белгосветцентре после устранения нарушений, повлекших приостановление действия регистрационного свидетельства, принимает решение о возобновлении или прекращении действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата.

О принятом решении Департамент письменно в течение двух рабочих дней уведомляет заявителя с указанием даты возобновления или прекращения действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата.

24. Решение о возобновлении действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата принимается Департаментом при соответствии показателей качества и безопасности ветеринарного препарата, произведенного после устранения выявленных нарушений, требованиям ветеринарно-санитарных правил, временным ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям (в случае их введения), единым ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям и иным международным правовым актам, составляющим право Евразийского экономического союза.

25. Решение о прекращении действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата принимается Департаментом:

при несоответствии показателей качества и безопасности ветеринарного препарата, произведенного после устранения выявленных нарушений, требованиям ветеринарно-санитарных правил, временным ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям (в случае их введения), единым ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям и иным международным правовым актам, составляющим право Евразийского экономического союза;

при письменном уведомлении заявителем в течение срока, на который приостановлено действие регистрационного свидетельства ветеринарного препарата, об устранении выявленных нарушений, повлекших его приостановление;

по заявлению заявителя.

26. Решения о приостановлении, возобновлении и прекращении действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата оформляются приказом Департамента.

27. При принятии решения о прекращении действия регистрационного свидетельства ветеринарного препарата Департамент исключает ветеринарный препарат из Государственного реестра ветеринарных препаратов.

[Постановление Совета Министров Республики Беларусь от 29.04.2017 г. № 317 «О мерах по реализации Закона Республики Беларусь «О ветеринарной деятельности» \(вместе с Положением о порядке государственной регистрации ветеринарных препаратов, ведения государственного реестра ветеринарных препаратов, порядке и условиях выдачи регистрационного свидетельства ветеринарного препарата\)», «Положением о порядке государственной регистрации кормовых добавок, ведения государственного реестра кормовых добавок, порядке и условиях выдачи регистрационного свидетельства кормовых добавки» \(в редакции постановления Совета Министров Республики Беларусь от 25.03.2022 № 175\) \(ilex.by\).](#)