



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск
тэл. (+375 17) 342 65 47, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by,
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/р ВУ89АКВВ36049000000100000000
у ААТ «ААБ Беларусбанк», БИК АКВВВУ2Х
УНП 100049892

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220030, г. Минск
тел. (+375 17) 342 65 47, факс (+375 17) 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by,
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/с ВУ89АКВВ36049000000100000000
в ОАО «АСБ Беларусбанк», БИК АКВВВУ2Х
УНП 100049892

0503.2024 № 2-45-1/к-828

На № _____

О рассмотрении обращения

Министерство здравоохранения Республики Беларусь (далее – Минздрав) рассмотрело ваше обращение и сообщает следующее.

Документы для назначения клинического исследования (испытания) лекарственного препарата «БелКовидВак» вакцина для профилактики коронавирусной инфекции, вызываемой вирусом SARS-CoV-2, цельновирионная инактивированная (далее - «БелКовидВак») прошли в полном объеме установленную постановлением Минздрава от 06 ноября 2020 г. № 94 «О клинических исследованиях (испытаниях) лекарственных препаратов» (далее – Постановление) процедуру комплекса предварительных технических работ, связанных с проведением экспертиз, предшествующих выдаче разрешения на проведение клинических исследований лекарственных препаратов.

Клиническое исследование лекарственного препарата «БелКовидВак» Минздравом назначено для проведения на базе учреждения «Гомельская областная клиническая больница». В соответствии с пунктами 23 и 24 Постановления республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее – Предприятие) включило сведения о данном клиническом исследовании в Государственный реестр клинических испытаний Республики Беларусь, который общедоступен в глобальной компьютерной сети Интернет и размещен на сайте Предприятия (https://www.rceth.by/Refbank/reestr_clinic_test/results).

В настоящее время субъекты исследования продолжают свое участие в данном исследовании до достижения шестимесячного периода

наблюдения (180 (\pm 2) дней) после бустерной вакцинации. Таким образом, заключительный отчет о проведении клинического исследования лекарственного препарата «БелКовидВак» будет оформлен к июлю 2024 года.

Широкая общественность сможет ознакомиться с особенностями дизайна и итоговыми результатами клинического исследования лекарственного препарата «БелКовидВак» только после подготовки заключительного отчета не ранее августа 2024 года.

Заместитель Министра –
Главный государственный санитарный
врач Республики Беларусь



А.А.Тарасенко