

КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН
САЛАМАТТЫК САКТОО
МИНИСТРЛИГИНИН
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ КАРАЖАТТАРЫ
ЖАНА МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР
ДЕПАРТАМЕНТИ



ДЕПАРТАМЕНТ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720044, Кыргыз Республикасы
Бишкек ш., 3-линия көчөсү, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,
E-mail: dlsmi@pharm.kg

720044, Кыргызская Республика
г. Бишкек, ул. 3-линия, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,
E-mail: dlsmi@pharm.kg

22.10.2020 № 09-1979/2

На № _____ от _____

Г Представителям фармацевтических компаний

Информационное письмо]

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики сообщает, что Совет Евразийской экономической комиссии 4 сентября расширил положения решения Совета Комиссии от 3 ноября 2016г №93 «О признании результатов инспектирования производства лекарственных средств» в части взаимного признания при национальной регистрации сертификатов GMP ЕАЭС за счет их применения для лекарственных препаратов, произведенных за пределами Евразийского экономического союза. На период с 2021 до 2025 года установлено взаимное признание:

1. национальных сертификатов GMP государств Евразийского Экономического союза;
2. сертификатов GMP ЕАЭС при внесении изменений в регистрационное досье и продлении национальных регистрационных удостоверений для лекарств, произведенных в ЕАЭС;
3. при национальной регистрации сертификатов GMP ЕАЭС для лекарственных средств, произведенных в третьих странах.

Эти изменения позволят исключить возобновление повторных инспекций производителей лекарственных средств со стороны уполномоченных органов государств ЕАЭС с 1 января 2021года. Их цель – сокращение издержек регуляторных органов и производителей, увеличение доступности лекарственных препаратов.

Заместитель директора

Абдиев М.К.

ОНФП, 21-95-85, kg_GMP@mail.ru

0001536 *