

РЕСПУБЛИКА АРМЕНИЯ
МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
МИНИСТР



REPUBLIC OF ARMENIA
MINISTRY OF HEALTH
MINISTER

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ
ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐՈՒԹՅՈՒՆ
ՆԱԽԱՐԱՐ

Հայաստանի Հանրապետություն, Երևան 0010, Կառավարական տուն N 3
Building of Government, Yerevan, Republic of Armenia, 0010
0010. Республика Армения, Ереван, Дом правительства N 3.

Հեռ. /Тел./Tel. (+ 374 10) 58 24 13
Ֆաքս/Факс/Fax (+ 374 10) 52 68 44
Էլ. փոստ/ E-mail minister@moh.am

03.04.17 N 16/22.2/3981-17
Ձեռ N

ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ
ЧЛЕНУ КОЛЛЕГИИ (МИНИСТР) ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ
РЕГУЛИРОВАНИЮ ГОСПОДИНУ В.Н.КОРЕШКОВУ

Уважаемый господин Корешков!

В ответ на Ваше письмо от 10.03.2017г. №. ВК -522/16 предоставляю Вам следующие сведения:

1.Наделение полномочиями органов Республики Армения в сфере обращения лекарственных средств:

1.1 уполномоченный орган – Министерство здравоохранения,

1.2 проведение процедур регистрации и экспертизы – экспертная организация АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Gabrielyana» МЗ РА,

1.3 проведение процедур инспектирования – экспертная организация АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Gabrielyana» МЗ РА,

1.4 проведение процедур в области фармаконадзора - экспертная организация АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Gabrielyana» МЗ РА,

1. Наделение полномочиями органов Республики Армения в сфере обращения медицинских изделий:

1.1 уполномоченный орган – Министерство здравоохранения,

1.2 проведение процедур регистрации и экспертизы, инспектирования, в области фармаконадзора – находится в процессе обсуждения.

2. Утверждение размера сборов (пошлин) и иных обязательных платежей, предусмотренных правилами регистрации лекарственных средств и медицинских изделий:

в процессе межведомственных обсуждений (министерства финансов, экономики и здравоохранения)



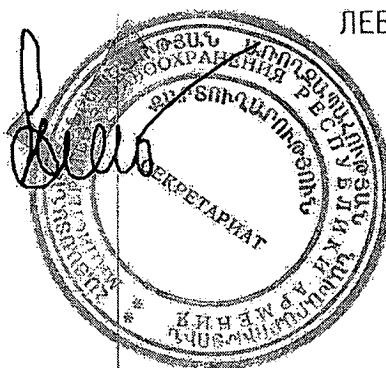
108783 501100

3. Формирование национальных частей реестра фармацевтических инспекторов Союза: в процессе утверждения правительством РА.
4. Приведение систем качества фармацевтических инспекторов в соответствие с общими требованиями, установленными Решением Совета Комиссии: в процессе разработки основополагающих документов.
5. Внедрение системы информационного взаимодействия:
ответственной структурой является компания «ЭКЕНГ» при министерстве связи и транспорта РА.

С УВАЖЕНИЕМ,



ЛЕВОН АЛТУНЯН



Исполнитель: Марина Арутюнян
Управление лекарственной политики и
медицинских технологий МЗ РА
тел. 52-27-21