

**О внесении изменений в План мероприятий по взаимному признанию регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей государств–членов Таможенного союза, произведенные в условиях надлежащей производственной практики (GMP)**

***Утративший силу***

Решение Комиссии таможенного союза от 19 мая 2011 года № 645. Утратило силу решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 20 ноября 2018 года № 186.

      Сноска. Утратило силу решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 20.11.2018 № 186 (вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования).

      Комиссия Таможенного союза **решила**:

      Утвердить Изменения в План мероприятий по взаимному признанию регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей государств-членов Таможенного союза, произведенные в условиях надлежащей производственной практики (GMP), утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 18 июня 2010 года № 298 (прилагаются).

|  |  |
| --- | --- |
|
Члены Комиссии таможенного союза: |
 |
|
От Республики |
От Республики От Российской |
|
Беларусь |
Казахстан Федерации |
|
С. Румас |
У. Шукеев И. Шувалов |

|  |  |
| --- | --- |
|   | УТВЕРЖДЕНЫРешением КомиссииТаможенного союзаот 19 мая 2011 года № 645 |

 **ИЗМЕНЕНИЯ**
**в План мероприятий по взаимному признанию регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей**
**государств-членов Таможенного союза, произведенные в условиях**
**надлежащей производственной практики (GMP), утвержденный**
**Решением Комиссии Таможенного союза от 18 июня 2010 года № 298**

      Дополнить раздел № 1 Плана мероприятий по взаимному признанию регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей государств – членов Таможенного союза, произведенные в условиях надлежащей производственной практики (GMP), пунктами 1.14 – 1.17 следующего содержания:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|
**№**
**п/п** |
**Наименование**
**мероприятия** |
**Срок**
**испол-**
**нения** |
**Разработ-**
**чик**
**проекта**
**документа** |
**Ответственный орган Стороны** |
**Форма**
**исполнения** |
|
**Респуб-**
**лика**
**Бела-**
**русь** |
**Республика**
**Казахстан** |
**Россий-**
**ская**
**Федера-**
**ция** |
|
1.14 |
Разработать
проект Правил
проведения
исследований
биоэквивалент
ности
генерических
лекарственных
средств |
Декабрь
2011 г. |
Российская Федерация |
Минздрав |
Минздрав |
Мин
здрав-
соцраз-
вития |
**Внесение**
**проекта**
**Правил на**
**рассмот**
**рение и**
**утвержде-**
**ние**
**Комиссии**
**Таможен-**
**ного союза** |
|
1.15 |
Разработать
проект Правил
проведения
исследований
биотехнологичес
ких
лекарственных
средств
(биосимиляров) |
Январь
2012 г. |
Республика
Казахстан |
Минздрав |
Минздрав |
Мин
здрав-
соцраз-
вития |
**Внесение**
**проекта**
**Правил на**
**рассмот**
**рение и**
**утвержде-**
**ние**
**Комиссии**
**Таможен-**
**ного союза** |
|
1.16 |
Разработать проект Правил проведения исследований лекарственных средств для лечения редких заболеваний (орфанных лекарств) |
Декабрь 2011 г. |
Республика Беларусь |
Минздрав |
Минздрав |
Мин
здрав-
соцраз-
вития |
**Внесение**
**проекта**
**Правил на**
**рассмот**
**рение и**
**утвержде**
**ние**
**Комиссии**
**Таможен-**
**ного союза** |
|
1.17 |
Разработать
унифицированную
номенклатуру
лекарственных
форм на основе
стандартных
терминов
Европейской
фармакопеи |
Февраль
2012 г. |
Республика
Казахстан |
Минздрав |
Минздрав |
Мин
здрав-
соцраз-
вития |
**Внесение**
**проекта**
**Правил на**
**рассмот**
**рение и**
**утвержде**
**ние**
**Комиссии**
**Таможен-**
**ного союза** |

 © 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан