

Об утверждении состава рабочей группы "По вопросу взаимного признания регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей государств-членов таможенного союза"

Утративший силу

Решение Комиссии таможенного союза от 16 апреля 2010 года № 222. Утратило силу решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 октября 2012 года № 204

Сноска. Утратило силу решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30.10.2012 № 204 (вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования).

Комиссия таможенного союза **решила:**

1. Утвердить состав рабочей группы «По вопросу взаимного признания регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей государств – членов таможенного союза» согласно приложению.
2. Назначить руководителем рабочей группы Председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан С.А. Баймуканова.
3. Рабочей группе в срок до 15 мая 2010 года подготовить План работы группы и внести его для утверждения на очередное заседание Комиссии таможенного союза.

Члены Комиссии таможенного союза:

<i>От Республики Беларусь</i>	<i>От Республики Казахстан</i>	<i>От Российской Федерации</i>
<i>А. Кобяков</i>	<i>У. Шукеев</i>	<i>И. Шувалов</i>

У т в е р ж д е н
Р е ш е н и е м **К о м и с с и и**
т а м о ж е н н о г о **с о ю з а**
от 16 апреля 2010 года № 222

СОСТАВ

рабочей группы «По вопросу взаимного признания регистрационных удостоверений на лекарственные средства производителей государств – членов таможенного союза»

<i>ОТ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ</i>

Шамсутдинова Татьяна Анатольевна	Начальник управления лекарственных средств республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
Рождественский Дмитрий Анатольевич	Заведующий Республиканской клинико-фармакологической лабораторией республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
Тарасевич Наталья Павловна	Начальник отдела по юридической и кадровой работе республиканского унитарного предприятия «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
Тимошина Валентина Васильевна	Главный специалист управления фармацевтической инспекции и организации лекарственного обеспечения Министерства здравоохранения
ОТ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН	
Баймуканов Сыздык Асылбекович	Председатель Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения (Руководитель группы)
Пак Лариса Юн-Бойевна	Заместитель Председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения
Смагулова Ботагоз Балтаевна	Главный эксперт Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения
Сабденалиев Даулет Мусралиевича	Заместитель генерального директора РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Министерства здравоохранения
Кузденбаева Раиса Салмаганбетовна	Директор Фармакологического центра РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Министерства здравоохранения
Тулегенова Ардак Уринбасаровна	Директор Фармакопейного центра РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Министерства здравоохранения
Мамаева Татьяна Владимировна	Начальник нормативно-правового отдела РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Министерства здравоохранения
Кабденова Акмарал Талаповна	Директор Испытательного центра РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Министерства здравоохранения
ОТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ	
Гайдеров Андрей Александрович	Начальник отдела нормативно-правового регулирования вопросов качества, эффективности и безопасности применения лекарственных средств Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Министерства здравоохранения и социального развития
Даутов Марат Салаватович	Главный специалист – эксперт отдела нормативно-правового регулирования вопросов качества, эффективности и безопасности применения лекарственных средств Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Министерства здравоохранения и социального развития

