

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
Беларусь
С. Румас

От Республики От Российской
Казахстан Федерации
У. Шукеев И. Шувалов

УТВЕРЖДЕНЫ
Решением Комиссии
Таможенного союза
от 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	Февраль 2012 г.	Республика Казахстан	Минздрав	Минздрав	Мин здрав- соцраз - вития	Внесение проекта Правил на рассмот рение и утвержде ние Комиссии

фармакопей						Таможен- ного союза
------------	--	--	--	--	--	------------------------

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