

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-я линия, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел.факс: (0312) 21-05-08
E-mail: dlsmi@pharm.kg

№ _____

На № _____ от _____



Г

Д

Фармацевтическим компаниям

В связи с частыми письменными и устными обращениями от фармацевтических компаний относительно разъяснительного письма Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при МЗ КР (исх. №05/1153 от 03.04.2023г.) дополнительно поясняем следующее.

В отношении пункта 6 постановления Кабинета министров КР №53 от 09.02.2023г. *«Разрешается до 31 декабря 2025 года проведение оценки качества лекарственных средств, подлежащих обязательному прослеживанию, в упаковке, отличной от зарегистрированной, с нанесенным кодом прослеживаемости»*

Данный пункт применим в случаях, когда:

- нанесен код цифровой маркировки (Datamatrix код);
- содержащая информация на вторичной упаковке ввозимого препарата идентична информации, содержащейся на вторичной упаковке, согласованной с уполномоченным органом при государственной регистрации лекарственного средства.

Не применим для случаев, когда:

- имеются отличия в составе лекарственного препарата;
- разночтения в нормативном документе по показателям качества;
- препарат был произведен на производственной площадке, которая не указана в регистрационном удостоверении в Кыргызской Республике.

Директор

М.К.Джанкорозова

Исп. Беренбаева К.А., т. 21 05 91

