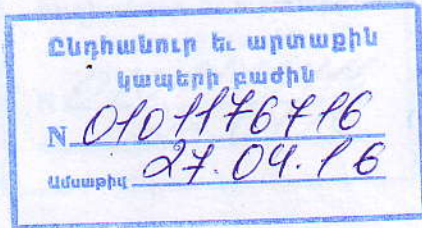


«ԱՎԱԴԵՄԻԿՈՍ ԷՄԻԼ ԳԱԲՐԻԵԼՅԱՆԻ ԱՆՎԱՆ ԴԵՐԵՐԻ ԵՎ ԲԾԶՎԱԿԱՆ ՏԵԽՆՈԼՈԳԻԱՆԵՐԻ ՓՈՐՁԱԳԻՏԱԿԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ» ՓԲԸ
«НАУЧНЫЙ ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ ЛЕКАРСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ ИМЕНИ АКАДЕМИКА ЭМИЛЯ ГАБРИЕЛЯНА» АОЗТ
«SCIENTIFIC CENTRE OF DRUG AND MEDICAL TECHNOLOGY EXPERTISE AFTER ACADEMICIAN EMIL GABRIELIAN» CJSC

Կոմիտասս պող. 49/4, Երևան 0051, Հայաստան
пр. Комитаса 49/4, Ереван 0051, Армения
49/4 Komitas aven., Yerevan 0051, Armenia



Հեռ. (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Tel.: (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Fax: (+374 10) 23-29-42, 23-21-18
E-mail: admin@pharm.am ; URL: http://www.pharm.am



Уважаемые господа,

Исходя из того, что согласно обсуждаемому в Национальном Собрании новому закону “О лекарствах”, документация лекарств, подаваемых на регистрацию, должна быть представлена в формате общей технической документации (ОТД/СТД), предлагается впредь, при составлении досье для новых заявок на регистрацию лекарств, руководствоваться прикрепленным Перечнем (Приложение 1) и Руководством (Приложение 2). Использование подобного формата, имеющего логическую структуру, не только повышает эффективность и прозрачность экспертизы, но и способствует регистрации безопасных, качественных и эффективных лекарств, обеспечивая подробное представление отдельной документированной информации как относительно конечного продукта, так и активных и вспомогательных веществ. Данный формат предусмотрен также для представления документации при регистрации лекарств в рамках Евразийского экономического союза (ЕАЭС).

С уважением,

Директор

А.В. Топчян