

ПОВІДОМЛЕННЯ
про оприлюднення проекту наказу
Міністерства охорони здоров'я України
«Про затвердження Змін до Порядку проведення підтвердження
відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної
виробничої практики»

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Порядку проведення підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики» (далі – проект наказу) розроблений з метою забезпечення належного проведення процедури проведення підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики, а також гармонізації законодавства України із законодавством ЄС.

З метою забезпечення вивчення та врахування думки громадськості, на виконання статті 9 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності», проект акта оприлюднено для громадського обговорення на офіційному сайті Міністерства охорони здоров'я України (www.moz.gov.ua). Зауваження та пропозиції просимо надсилати до 15 липня 2021 року до Міністерства охорони здоров'я України за адресою: м. Київ, 01601, вул. Грушевського 7, e-mail: moz@moz.gov.ua; Директорат фармацевтичного забезпечення МОЗ, e-mail: propositions.pharma.moz@gmail.com.