

Размещено на сайте Министерства юстиции
Приднестровской Молдавской Республики
в разделе «Официальное опубликование»

**ПРИКАЗ
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ**

О внесении изменений в Приказ Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики от 12 июня 2020 года № 482 «Об утверждении Инструкции о порядке государственной регистрации изделий медицинского назначения в Приднестровской Молдавской Республике» (регистрационный № 9616 от 28 июля 2020 года) (САЗ 20-31)

Согласован:
Государственное учреждение
«Центр по контролю за обращением медико-фармацевтической продукции»

Зарегистрирован Министерством юстиции
Приднестровской Молдавской Республики 5 июля 2024 г.
Регистрационный № 12576

В соответствии с Законом Приднестровской Молдавской Республики от 25 января 2005 года № 526-3-III «О фармацевтической деятельности в Приднестровской Молдавской Республике» (САЗ 05-5), Постановлением Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 6 апреля 2017 года № 60 «Об утверждении Положения, структуры и предельной штатной численности Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 17-15) с изменениями и дополнениями, внесенными постановлениями Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 14 июня 2017 года № 148 (САЗ 17-25), от 7 декабря 2017 года № 334 (САЗ 17-50), от 17 октября 2018 года № 352 (САЗ 18-42), от 14 декабря 2018 года № 448 (САЗ 18-51), от 26 апреля 2019 года № 143 (САЗ 19-17), от 8 августа 2019 года № 291 (САЗ 19-30), от 15 ноября 2019 года № 400 (САЗ 19-44), от 29 сентября 2020 года № 330 (САЗ 20-40), от 22 октября 2020 года № 364 (САЗ 20-43), от 8 декабря 2020 года № 433 (САЗ 20-50), от 25 января 2021 года № 19 (САЗ 21-4), от 30 декабря 2021 года № 426 (САЗ 21-52), от 20 января 2022 года № 11 (САЗ 22-2), от 28 октября 2022 года № 402 (САЗ 22-43), от 9 ноября 2022 года № 411 (САЗ 22-44), от 23 декабря 2022 года № 485 (САЗ 23-1), от 19 января 2023 года № 15 (САЗ 23-3), от 16 февраля 2023 года № 55 (САЗ 23-7), от 31 мая 2023 года № 186 (САЗ 23-22), от 12 октября 2023 года № 341 (САЗ 23-41), от 18 декабря 2023 года № 425 (САЗ 23-51), от 22 января 2024 года № 31 (САЗ 24-5), в целях совершенствования порядка регистрации изделий медицинского назначения в Приднестровской Молдавской Республике приказываю:

1. Внести в Приказ Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики от 12 июня 2020 года № 482 «Об утверждении Инструкции о порядке государственной регистрации изделий медицинского назначения в Приднестровской Молдавской Республике» (регистрационный № 9616 от 28 июля 2020 года) (САЗ 20-31) следующие изменения:

а) подпункт б) пункта 5 Приложения к Приказу изложить в следующей редакции:

«б) регистрационное досье – комплект документов и материалов установленной структуры и содержания, представляемый вместе с заявкой на проведение государственной регистрации изделий медицинского назначения и утвержденный в процессе государственной регистрации изделий медицинского назначения.»;

б) пункт 6 Приложения к Приказу изложить в следующей редакции:

«б. В качестве Заявителя для проведения государственной регистрации изделий медицинского назначения может выступать: физическое лицо, организация – разработчик медико-фармацевтической продукции или юридическое лицо по поручению организации – разработчика изделий медицинского назначения либо организация, ввозящая изделия медицинского назначения, подлежащие регистрации.»;

в) пункт 8 Приложения к Приказу исключить.

2. Направить настоящий Приказ на государственную регистрацию и официальное опубликование в Министерство юстиции Приднестровской Молдавской Республики

3. Настоящий Приказ вступает в силу со дня, следующего за днем его официального опубликования.

Министр

К. АЛБУЛ

г. Тирасполь
2 июля 2024 г.
№ 503