

**КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН
САЛАМАТТЫК САКТОО
МИНИСТРЛИГИНИН
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ
КАРАЖАТТАРЫ ЖАНА
МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР
ДЕПАРТАМЕНТИ**

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



**ДЕПАРТАМЕНТ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ**

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

№ _____



Г

**Держателям регистрационных
удостоверений и заявителям**

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики (далее - Департамент) информирует, что в соответствии с Постановлением Кабинета министров Кыргызской Республики от 7 марта 2023 года № 136 «О регистрации, подтверждении регистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственных средств для медицинского применения», подтверждение регистрации и внесение изменений в регистрационное досье лекарственного средства в соответствии с Порядком, утвержденным указанным постановлением (далее - Порядок), осуществляется **до 31 декабря 2025 года.**

Срок действия регистрационных удостоверений лекарственных средств, выданных в соответствии с Порядком, устанавливается не позднее 31 декабря 2025 года.

В связи с чем, в отношении национальных регистрационных удостоверений (РУ) лекарственных препаратов, срок действия которых истекает в течение 2025 года, предусмотрены два возможных варианта продления:

- 1) Подать заявление на подтверждение регистрации в соответствии с главой 3 Порядка. При этом заявителям необходимо учитывать, что выданные РУ будут действительны только до конца 2025 года;
- 2) Подать заявление и регистрационное досье на приведение в соответствие с требованиями ЕАЭС до истечения срока действия национального РУ. Тогда в случае такой подачи действие РУ будет продлено согласно положениям последних внесённых изменений в Решение Совета ЕЭК от 3 ноября 2016 года № 78 «О Правилах



регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения», вступающим в силу 21 июня 2025 года;

Департамент сообщает, что заявителям необходимо заблаговременно спланировать стратегию подач в случаях, когда национальное РУ срочное и истекает в течение 2025 года, чтобы сохранить возможность дальнейшей подачи заявления на приведение в соответствие. Напоминаем, что одним из важнейших условий для подачи на приведение в соответствие является наличие в государстве-члене Союза действующего национального РУ на лекарственный препарат.

Директор

Бекбоев К.Т.

Исп. УЭЛС