



# ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ СОВЕТ

---

## Р Е Ш Е Н И Е

«    »                      2022 г.                      №    г. Москва

### **О временных мерах по установлению особенностей обращения лекарственных средств для медицинского применения**

В соответствии со статьей 30 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и статьями 4, 7, 8 и 10 Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года, распоряжением Совета Евразийской экономической комиссии от 17 марта 2022 г. № 12 в условиях применения специальных экономических мер в отношении одного или нескольких государств – членов Евразийского экономического союза (далее соответственно – государства-члены, Союз) и (или) при отсутствии или возникновении угрозы отсутствия лекарственных средств на рынках государств-членов в целях охраны жизни и здоровья населения государств-членов, обеспечения бесперебойного обращения лекарственных средств в рамках Союза Совет Евразийской экономической комиссии **решил:**

1. Установить, что:

а) уполномоченные органы государств-членов в сфере обращения лекарственных средств (далее – уполномоченные органы) вправе устанавливать временный порядок обращения лекарственных средств (включая регистрацию лекарственных препаратов и внесение изменений в регистрационное досье лекарственных препаратов), действующий до 31 декабря 2023 г.;

б) уполномоченные органы, осуществляющие выдачу в соответствии с правом Союза регистрационных удостоверений лекарственных препаратов для медицинского применения и сертификатов соответствия производителя требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (далее – сертификаты), вправе продлевать действие этих документов, если сроки их действия истекают с 1 января 2022 г. по 31 декабря 2022 г., на 12 месяцев со дня, следующего за днем истечения таких сроков.

Уполномоченные органы обеспечивают возможность внесения изменений в сертификаты на основании своих решений без проведения инспектирования в период срока действия сертификатов в случае изменения наименования и (или) адреса места нахождения производителя или иностранного производителя, без смены их фактического нахождения, перечня производственных операций и вида лекарственной продукции производимой на той же производственной площадке и в тех же условиях, с учетом продления срока действия сертификата в соответствии с настоящим подпунктом. В случае возникновения риска дефицита лекарственных препаратов на рынках государств-членов (в том числе в связи с введением экономических мер в отношении одного или нескольких государств-членов)

уполномоченные органы государств-членов вправе повторно продлить действие указанных в настоящем подпункте документов, но не более чем до 31 декабря 2024 г.

2. Предоставить заявителям право на регистрацию лекарственных препаратов в случае невозможности представления действующего документа, подтверждающего соответствие производственной площадки (производственных площадок) требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 77, при подаче до 31 декабря 2023 г. заявления о регистрации лекарственного препарата, внесении изменений в регистрационное досье лекарственного препарата, подтверждении регистрации (перерегистрации) или о приведении регистрационного досье лекарственного препарата в соответствие с требованиями Союза вместо данного документа представлять в составе регистрационного досье заявление о проведении инспекции производственной площадки (производственных площадок) лекарственного препарата в период проведения регистрации лекарственного препарата, внесения изменений в регистрационное досье или приведения его в соответствие с требованиями Союза, на основании которого такая инспекция может быть проведена в период осуществления регистрационных процедур или включена в план проведения инспекций фармацевтическим инспекторатом государства-члена.

3. Государства-члены уведомляют Евразийскую экономическую комиссию о введении временного порядка обращения лекарственных средств (включая регистрацию лекарственных препаратов и внесение

изменений в регистрационное досье лекарственных препаратов), а также о его отмене.

4. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 10 календарных дней с даты его официального опубликования.

**Члены Совета Евразийской экономической комиссии:**

<b>От Республики Армения</b>	<b>От Республики Беларусь</b>	<b>От Республики Казахстан</b>	<b>От Кыргызской Республики</b>	<b>От Российской Федерации</b>
----------------------------------	-----------------------------------	------------------------------------	-------------------------------------	------------------------------------

<b>М. Григорян</b>	<b>И. Петришенко</b>	<b>Б. Султанов</b>	<b>А. Кожошев</b>	<b>А. Оверчук</b>
--------------------	----------------------	--------------------	-------------------	-------------------