



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
AL REPUBLICII MOLDOVA**  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА

**AGENȚIA MEDICAMENTULUI**  
АГЕНСТВО ПО ЛЕКАРСТВАМ

**ORDIN**  
ПРИКАЗ

04.01.2011 Nr. 5  
mun. Chișinău

**Privind modificarea și completarea ordinului  
Agenției Medicamentului nr. 1 din 16.01.2006  
Cu privire la autorizarea importului-exportului  
de medicamente, alte produse farmaceutice  
și parafarmaceutice**

În temeiul Legii nr.1456-XII din 25.05.1993 Cu privire la activitatea farmaceutică, Legii nr.1409-XIII din 17.12.1997 Cu privire la medicamente și întru realizarea prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 1252 din 1.12.2005 Cu privire la aprobare Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului”, Hotărîrii Guvernului nr. 777 din 13.08.1997 Privind perfecționarea mecanismului de reglementare a comerțului exterior și Hotărîrii Guvernului nr. 920 din 30.08.2005 Cu privire la Nomenclatorul autorizațiilor, permisiunilor și certificatelor, eliberate de către autoritățile administrative centrale și organele subordonate acestora persoanelor fizice și juridice pentru practicarea activității antreprenoriale și în scopul organizării și perfecționării procesului de autorizare a importului-exportului de medicamente, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice, inclusiv a celor utilizate în calitate de mostre la etapa de autorizare, pentru cercetări preclinice, studii de bioechivalență și studii clinice, precum și ca materiale destinate prezentării la expoziții, congrese, conferințe, simpozioane etc., emit prezentul **ordin**:

1. Se aprobă Formularul Permisiei de import a mostrelor de medicamente și alte produse farmaceutice pentru autorizare(expertiza, omologare și înregistrare), anexa nr.1 la prezentul ordin.

2. Se aprobă Formularul Permisiei de import a mostrelor de medicamente și alte produse farmaceutice pentru cercetări preclinice, studii de bioechivalență și studii clinice, anexa nr.2 la prezentul ordin.
3. Se aprobă Formularul Permisiei de import a mostrelor de medicamente și alte produse farmaceutice pentru publicitate și promovare în cadrul expozițiilor, congrese, conferințe, simpozioane etc., anexa nr.3 la prezentul ordin.
4. Permisunile de import a mostrelor se semnează de către directorul general al Agenției Medicamentului, iar în caz de absență de vicedirector abilitat cu atare funcție, după avizare de către șeful Secției import-export de medicamente, alte produse farmaceutice și parafarmaceutice și se legalizează prin aplicarea ștampilei Agenției Medicamentului și a Secției import-export de medicamente, alte produse farmaceutice și parafarmaceutice.
5. Șef Secției import-export de medicamente, alte produse farmaceutice și parafarmaceutice din cadrul Agenției Medicamentului (D-na Angela Carp) va familiariza agenții economice importatori, indiferent de forma juridico-organizatorică și tipul de proprietate, cu prevederile prezentului ordin.
6. Controlul respectării prevederilor prezentului ordin mi-l asum.
7. Prezentul ordin intră în vigoare la data semnării.

Director general

Maria COJOCARU-TOMA