



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
AL REPUBLICII MOLDOVA**
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ
РЕСПУБЛИКИ МОЛDOVA

AGENȚIA MEDICAMENTULUI
АГЕНСТВО ПО ЛЕКАРСТВАМ

ORDIN
ПРИКАЗ

16.01.2006 Nr. 1
mun. Chișinău

**Cu privire la autorizarea
importului-exportului de medicamente,
alte produse farmaceutice și parafarmaceutice**

În temeiul Legii „Cu privire la activitatea farmaceutică” nr.1456-XII din 25.05.1993, articolul 23 și Legii „Cu privire la medicamente” nr.1409-XIII din 17.12.1997 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 procesului de autorizare a importului-exportului de medicamente, altor produse farmaceutice și parafarmaceutice,

A P R O B :

1. Regulamentul cu privire la modul de autorizare a importului-exportului de medicamente, alte produse farmaceutice și parafarmaceutice, anexa nr.1 la prezentul ordin.

2. Formularul Autorizației de import al Agenției Medicamentului, anexa nr. 2 la prezentul ordin.

ORDON:

1. Șef Secției import-export de medicamente, alte produse farmaceutice și parafarmaceutice din cadrul Agenției Medicamentului (D-na Angela Carp) și agenții economici importatori/exportatori, indiferent de statutul juridico-organizatoric și tipul de proprietate, vor aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

2. Se stabilește că Autorizațiile de import se semnează de 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.

3. Controlul respectării prevederilor prezentului ordin mi-l asum.

Director general

Vladimir VERDEȘ