

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL  
REPUBLICII MOLDOVA



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА

AGENȚIA MEDICAMENTULUI

АГЕНТСТВО ПО ЛЕКАРСТВАМ

DISPOZIȚIE  
РАСПОРЯЖЕНИЕ

14/11 2011

mun. Chișinău

Nr. 30

*Cu referire la revizuirea DAN (Monografiilor Farmaceutice sau Monografiilor Farmaceutice Temporare) pentru medicamentele cu conținut de alcool etilic 96%, fabricate de întreprinderile producătoare de medicamente din Republica Moldova*

În temeiul prevederilor art. 26 al Legii cu privire la medicamente nr. 1409-XIII din 17.12.97 cu modificările și completările ulterioare, în baza pct. 8 lit. (g) a Hotărârii Guvernului RM nr. 1252 din 01.12.2005 „Cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului”, Ord. MS RM nr. 24 din 12.01.2006 „Cu privire la autorizarea fabricației medicamentelor, produselor farmaceutice și parafarmaceutice în Republica Moldova” și pentru ajustarea DAN elaborate de producătorii de medicamente rigorilor contemporane:

**DISPUN :**

1. A crea comisia de revizuire a DAN în următoarea componență:
  - Liviu Movilă – șef SEF cu grupul GMP, AM;
  - Natalia Damaschin – șef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor, AM.
  - Galina Coroi – șef Secției analize fizico-chimice, LCCM, AM
2. Comisia va verifica DAN cu conținut de alcool etilic 96% la corespunderea cerințelor actuale de calitate, conform Ordinul Ministerului Sănătății Nr. 113 din 17.02.2011 "Cu privire la aprobarea Farmacopeilor de referință în Republica Moldova".
3. A informa producătorii de medicamente despre necesitatea ajustării DAN conform rigorilor actuale menționate în pct. 2, pentru formele medicamentoase cu conținut de alcool etilic.
4. Producătorii de medicamente în termen de 14 zile calendaristice de la data avizării prezentei dispoziții, vor înainta spre avizare modificări la DAN conform noilor cerințe.

Prim-vice-direc-tor

Rita SEICAȘ