



## MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

**ORDIN**  
mun. Chișinău

„ 17.02 ” 2016

nr. 74

Cu privire la modificarea și completarea  
Ordinului nr. 985 din 24.11.2015  
„Cu privire la efectuarea studiului clinic:  
REP 401”

În conformitate cu prevederile art. 9 al Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr. 1456-XII din 25 mai 1993, cu modificările ulterioare, art. 11 și 12 ale Legii cu privire la medicamente nr. 1409-XIII din 17 decembrie 1997, cu modificările și completările ulterioare, Legii ocrotirii sănătății nr. 411-XIII din 28 martie 1995, cu modificările și completările ulterioare, art. 13 al Legii nr. 317 din 18.07.2003 privind actele normative ale Guvernului și ale altor autorități ale administrației publice centrale și locale, deciziei Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (proces verbal № 1 al ședinței din 29.01.2016 nr. Aviz A07.PS01:Rg02-821 din 02.02.2016) și Hotărârii Comitetului Național de Etică nr. 106 din 25.11.2015, precum și în temeiul pct. 9 al Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 397 din 31 mai 2011,

ORDON:

1. Ordinul Ministerului Sănătății nr. 985 din 24.11.2015 „Cu privire la efectuarea studiului clinic: REP 401”, se modifică după cum urmează:
  - 1) în punctul 1 cuvintele (Investigator principal Serghei Popa) se modifică cu cuvintele “(Investigator principal Iurie Moscalu)”.

Controlul asupra executării prezentului ordin i se atribuie dnei Maria Lăpteanu, șef de Direcție Medicamente și Dispozitive Medicale.

Ministru

Ruxanda GLAVAN