



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздравсоцразвития России)

Рахмановский пер., 3, г. Москва, ГСП-4, 127994
тел.: 628-44-53, факс: 628-50-58

Исполнительному директору
Ассоциации Организаций по
клиническим исследованиям

С.С. Завидовой

12.11.2010 № 110294-31-1
На № 17-12-3722 от 19 октября 2010 г.

Уважаемая Светлана Спартаковна!

Департамент государственного регулирования обращения лекарственных средств Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации, рассмотрев Ваше письмо от 15.10.2010 года № 130-к, сообщает следующее.

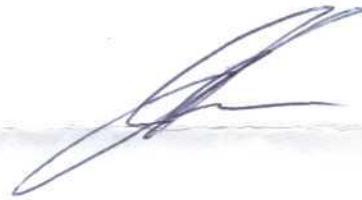
Постановлением Правительства Российской Федерации от 29.09.2010 N 771 "О порядке ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации" определена процедура ввоза на территорию Российской Федерации лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения.

Согласно Правилам ввоз лекарственных средств может осуществляться: организациями - производителями лекарственных средств; организациями оптовой торговли, иностранными разработчиками и производителями; научно-исследовательскими организациями, образовательными учреждениями высшего профессионального образования; медицинскими организациями. Ввоз осуществляется по прилагаемому к Правилам перечню лекарственных средств, на основании лицензии, выдаваемой Министерством промышленности и торговли Российской Федерации.

Для получения лицензии юридическое лицо представляет в Минпромторг России заключение о возможности выдачи лицензии на ввоз лекарственных средств, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. В свою очередь, для получения заключения необходимо подать в Росздравнадзор заявление (и его электронную копию) с приложением необходимых документов.

В определенных Правилами случаях лекарственные препараты могут быть ввезены без лицензии. Также допускается ввоз конкретной партии незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для определенных Правилами целей, на основании разрешения, выданного Минздравсоцразвития России.

Директор Департамента
государственного регулирования
обращения лекарственных средств



М.Р. Сакаев