

Первое в 2024 году заседание экспертов в области здравоохранения



24 января 2024 г. в формате видеоконференции состоялось новое заседание экспертов рабочих групп по вопросам здравоохранения обоих берегов Днестра, в котором приняли участие представители странового офиса Всемирной организации здравоохранения.

Темами обсуждения стали проблема импорта лекарственных средств и фармацевтической продукции, не включенных в профильный государственный реестр, а также процедуры авторизации радиологических медицинских изделий, предназначенных для медико-санитарных центров приднестровского региона, не зарегистрированных соответствующими национальными ведомствами.

Руководитель рабочей группы от Кишинева Драгош Гуцу, генеральный директор Агентства по лекарствам и медицинским изделиям (АЛМИ) акцентировал, что после окончания действия Чрезвычайного положения в Республике Молдова 31 декабря 2023 г. было отменено Распоряжение Комиссии по чрезвычайным ситуациям Республики Молдова № 10 от 15 марта 2022 г., в части касающейся отбора заявок на выдачу разрешения на импорт незарегистрированных лекарств дистрибьюторам из приднестровского региона.

Далее экономическим агентам, дистрибьюторам лекарств из приднестровского региона следует соблюдать общие правила разрешения на ввоз неавторизированных лекарств на территорию Республики Молдова.

Согласно статистическим данным, представленным АЛМИ, в течение 2023 г. было выдано 2 655 разрешений на зарегистрированные лекарства, импортированные дистрибьюторами из региона и 3 112 разрешений на зарегистрированные лекарства, импортированные дистрибьюторами на правом берегу Днестра. В части, касающейся незарегистрированных лекарственных средств, было выдано 692 разрешения для дистрибьюторов из региона и 723 разрешения для дистрибьюторов на правом берегу Днестра.

Эксперты Национального агентства по регулированию ядерной и радиологической деятельности обозначили необходимость соблюдения

требований законодательства по безопасному осуществлению ядерной и радиологической деятельности, установленных действующей национальной нормативной базой с целью прохождения процедур разрешения на импорт радиологического оборудования или установок, в частности, экономическими агентами и незарегистрированными бенефициарами.

Было решено в ближайшее время продолжить обсуждения.

