

КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН
САЛАМАТТЫК САКТОО
МИНИСТРЛИГИНИН
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ КАРАЖАТТАРЫ
ЖАНА МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР
ДЕПАРТАМЕНТИ



ДЕПАРТАМЕНТ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720044, Кыргыз Республикасы
Бишкек ш., 3-линия көчөсү, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,
E-mail: dlsmi@pharm.kg

720044, Кыргызская Республика
г. Бишкек, ул. 3-линия, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,
E-mail: dlsmi@pharm.kg

11.05.2022 № 08/1062

На № _____ от _____



Субъектам обращения
медицинских изделий

Информационное письмо

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики информирует о следующем:

В целях проведения пострегистрационного клинического мониторинга безопасности и эффективности медицинских изделий для медицинских изделий класса потенциального риска применения 3, а также для имплантируемых в организм человека медицинских изделий класса потенциального риска применения 2б, порядок, которого утвержден Постановлением Правительства Кыргызской Республики № 359 от 01.08.18 г. производителям медицинских изделий или их уполномоченным представителям необходимо предоставить отчеты по пострегистрационному клиническому мониторингу безопасности и эффективности медицинских изделий согласно форме отчета о пострегистрационном клиническом мониторинге безопасности и эффективности медицинского изделия, утвержденному Приказом ДЛЮ и МТ при МЗ КР № 160 от 23.10.2018 г., который размещен на сайте ДЛС и МИ www.pharm.kg в разделе мониторинг качества, безопасности и эффективности МИ.

В дополнение сообщаем, что уполномоченным представителям производителей медицинских изделий, уполномоченных производителями представлять их интересы по вопросам мониторинга качества, безопасности и эффективности медицинских изделий на территории Кыргызской Республики необходимо предоставить соответствующие доверенности.

Директор

Кагаздиев Н.М.