**Выдан первый сертификат GMP ЕАЭС отечественному производителю лекарственных средств.**

Фармацевтическим инспекторатом Кыргызской Республики проведена первая фармацевтическая инспекция отечественного производителя лекарственных средств ОсОО “Идеал-фарм” на соответствие надлежащей производственной практики ЕАЭС.

По результатам проведенной фармацевтической инспекции выдан первый сертификат соответствия требованиям правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза – сертификат GMP ЕАЭС.

ОсОО «Идеал-фарм» являясь производителем лекарственного средства «Спирт медицинский 75% и 95%, раствор для наружного применения», одними из первых в Республике внедрили на производстве международный стандарт надлежащей производственной практики ЕАЭС, подтверждением чему стал полученный сертификат.

Сертификат GMP ЕАЭС является обязательным компонентом регистрационного досье лекарственного препарата для регистрации в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, утвержденных Решением Совета ЕЭК от 3 ноября 2016г. №78.

В соответствии с Решением Совета ЕЭК от 3 ноября 2016г. “О признании результатов инспектирования производства лекарственных средств” сертификат GMP ЕАЭС признается государствами-членами ЕАЭС как при единых процедурах регистрации в соответствии в Решением Совета ЕЭК от 3 ноября 2016г. №78, так и при национальных процедурах регистрации государств-членов ЕАЭС.

Заведующая отделом надлежащих фармацевтических практик Абдырасулова Нази Токтобаевна