**Нормативно-правовые акты**

* 1. Закон Кыргызской Республики от 2 августа 2017 года №165 «Об обращении лекарственных средств».
  2. Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года.
  3. Решение Совета ЕЭК от 03.11.2016 года №77 «Об утверждении Правил надлежащей производственной практики ЕАЭС».
  4. Решение Совета ЕЭК от 3 ноября 2016 года №82 «Об утверждении Общих требований к системе качества фармацевтических инспекторов государств-членов Евразийского экономического союза».
  5. Решение Совета ЕЭК от 3 ноября 2016 года №83 «Правила проведения фармацевтических инспекций».
  6. Решение Совета ЕЭК от 03.11.2016 года №91 «Об утверждении Порядка обеспечения проведения совместных фармацевтических инспекций».
  7. Решение Совета ЕЭК от 03.11.2016 года №78 «Правила регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения».
  8. Постановление Кабинета Министров Кыргызской Республики от 07.03.2023 года №136 «О регистрации, подтверждении регистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственных средств для медицинского применения».
  9. Постановление Кабинета Министров Кыргызской Республики от 28 января 2022 года №28 «Об утверждении актов, регулирующих Правила проведения фармацевтических инспекций на соответствие требованиям Правил надлежащих фармацевтических практик Евразийского экономического союза».