



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ОБОРОНЫ ДОНЕЦКОЙ НАРОДНОЙ РЕСПУБЛИКИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

О некоторых вопросах ввоза в оборот лекарственных средств для медицинского применения на территории Донецкой Народной Республики

Руководствуясь Положением о Государственном комитете обороны Донецкой Народной Республики, утвержденным Указом Главы Донецкой Народной Республики от 03 апреля 2022 года № 121 «О Государственном комитете обороны Донецкой Народной Республики»,

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Разрешить:

1.1. Хранение, перевозку, ввоз на территорию Донецкой Народной Республики, вывоз с территории Донецкой Народной Республики, рекламу, отпуск, реализацию, передачу, применение, уничтожение лекарственных средств для медицинского применения, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным органом исполнительной власти Республики Беларусь, при условии наличия на первичной упаковке и (или) вторичной (потребительской) упаковке торгового наименования на русском языке. При ввозе в оборот лекарственное средство для медицинского применения обязательно сопровождается инструкцией на русском языке.

1.2. Хранение, перевозку, ввоз на территорию Донецкой Народной Республики, вывоз с территории Донецкой Народной Республики, рекламу, отпуск, реализацию, передачу, применение, уничтожение лекарственных средств для медицинского применения в упаковках, предназначенных для оборота в иностранных государствах, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным органом исполнительной власти Российской Федерации, Украины,

Донецкой Народной Республики, при этом на первичной или вторичной упаковке данных лекарственных средств может быть указано регистрационное удостоверение страны происхождения или страны, из которой осуществляется импорт. Ввозимые лекарственные средства для медицинского применения должны соответствовать требованиям, установленным при их регистрации в Российской Федерации, Украине, Донецкой Народной Республике, за исключением требований к первичной упаковке, вторичной (потребительской) упаковке. В случае отсутствия на первичной или вторичной (потребительской) упаковке торгового наименования, дозировки (концентрации), формы выпуска, серии, даты изготовления, срока годности, лекарственной формы, количества единиц в упаковке, условий хранения, предупредительных надписей на русском или украинском языке данная информация наносится на вторичной (потребительской) упаковке в форме самоклеящегося стикера. При вводе в оборот лекарственное средство для медицинского применения обязательно сопровождается инструкцией на русском языке.

2. Реализация лекарственных средств для медицинского применения, указанных в подпункте 1.2 пункта 1 настоящего Постановления, осуществляется исключительно во вторичной (потребительской) упаковке.

3. Настоящее Постановление вступает в силу со дня его подписания.

Председатель
Государственного комитета обороны
Донецкой Народной Республики
Глава
Донецкой Народной Республики



Д.В. Пушилин

г. Донецк

« 12 » апреля 2022 года

№ 4