



Исх. №

484

от

15 ИЮН 2017

### Участникам фармацевтического рынка

Сообщаем, что при проведении работ по добровольной сертификации продукции в настоящее время и до 01 сентября 2017 года действует перечень производителей лекарственных средств, в отношении продукции которых рекомендовано сокращение объема контролируемых показателей.

Для решения вопроса о сокращении объема испытаний контролируемых показателей после 01 сентября 2017 года в ООО «Сибирский центр декларирования и сертификации» необходимо подать заявление и пакет документов (Приложения) в срок с 16 июня 2017 года по 24 июля 2017 года.

Обращаем Ваше внимание, что впервые ввозимые (производимые) лекарственные препараты и препараты, переведенные Росздравнадзором на по серийный выборочный контроль качества будут направляться на испытания по всем показателям утвержденной нормативной документации.

Приложения:

Приложения №1. Сведения о лекарственных средствах.

Приложения №2. Пакет документов для отечественных организаций-производителей.

Приложения №3. Пакет документов для зарубежных организаций-производителей.

С Уважением,  
Руководитель органа по сертификации  
ООО «СЦДС»

Ю.В. Селезнева