

## Действия производителя лекарственных средств в случае изменения названия производственной площадки

- В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 3 декабря 2015 года №1314 «Об определении соответствия производителей лекарственных средств требованиям правил надлежащей производственной практики»
- п. 16. При изменении в период срока действия выданного заключения наименования и (или) адреса места нахождения производителя или иностранного производителя, перечня производимых на той же производственной площадке и в тех же условиях лекарственных средств, указанных в заключении, уполномоченный орган принимает решение о выдаче без проведения инспектирования нового заключения со сроком окончания действия ранее выданного заключения.