

Нормативно-правовая база инспектирования иностранных производителей

- Постановление Правительства Российской Федерации от 3 декабря 2015 года №1314 «Об определении соответствия производителей лекарственных средств требованиям правил надлежащей производственной практики»
- Приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации 21 декабря 2015 года №4184 Об определении ФБУ "Государственный Институт Лекарственных Средств и Надлежащих Практик" Минпромторга РФ уполномоченным учреждением на проведение инспектирования
- Приказ Минпромторга РФ от 14.06.2013 № 916 ред. от 18.12.2015 «Об утверждении правил надлежащей производственной практики»
- Приказ Минпромторга России N 261 от 04.02.2016