

07.10.2020

Фарм. ИНФО



Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли

Росздравнадзор заблокировал 42 нелегально продающих лекарства сайта

Росздравнадзор ограничил доступ к 42 интернет-ресурсам, нелегально продающим лекарства. На некоторых из них торговали препаратами для медикаментозного прерывания беременности, сообщило ведомство на своем сайте.

За 6 дней Росздравнадзор заблокировал сайты 42 организаций, нелегально продающих лекарства онлайн (в том числе рецептурные). Указ ведомства, определяющий критерии блокировки, утвержден 18 сентября.

Как сообщили в ведомстве, на некоторых ресурсах продавались незарегистрированные лекарства для медицинского применения, в том числе «Мифепристон» и «Мизопростол» — препараты, предназначенные для медикаментозного прерывания беременности.

Также ресурсы осуществляли незаконную онлайн-торговлю рецептурными препаратами («Редуксин», «Алпрозалам», «Трамадол», «Клоназепам» и др.). У части заблокированных сайтов не было не только разрешения на дистанционную торговлю, но и самой лицензии на фармацевтическую деятельность, отметили в Росздравнадзоре.

Источник: pharmvestnik.ru

Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий? Попробуйте бесплатный доступ! [Форма регистрации](#) →



А знаете ли вы?

Правительство упростило доступ иностранных производителей лекарств на российский рынок

Что произошло?

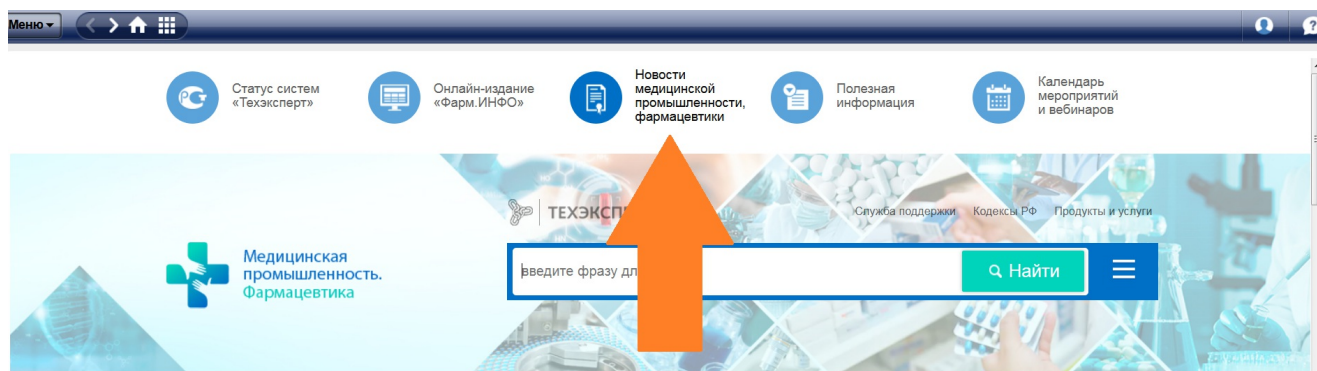
Правительство РФ утвердило постановление N 1361 «О внесении изменений в Правила организации и проведения инспектирования производителей лекарственных средств на соответствие требованиям правил надлежащей производственной практики, а также выдачи заключений о соответствии производителя лекарственных средств указанным требованиям».


В соответствии с постановлением иностранные производители лекарств получили возможность более оперативно взаимодействовать с российскими учреждениями, контролирующими соблюдение надлежащих производственных практик.

Почему это важно и чем грозит?

Утвержденные Председателем Правительства корректировки упростят вывод зарубежных медикаментов на российский рынок. Решение также поможет привести российское законодательство в соответствие с Правилами проведения фармацевтических инспекций, утверждёнными Советом ЕЭК. Как найти в системе?

Отслеживайте изменения законодательства с помощью ленты «Новости фармацевтической отрасли и медицинской промышленности».



 [Список новых документов в «Техэксперт» в октябре](#)

© АО «Кодекс», 2020

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Положение по обработке и защите персональных данных