

Усиление Агентства по медикаментам и медицинскому оборудованию Республики Молдова в качестве регулирующего органа в области лекарственных средств, медицинского оборудования и фармацевтической деятельности.

Срок реализации: 11.01.2017 - 10.03.2019

Страны Восточного партнерства:
Moldova

Внесок ЕС: € 1 100 000

Партнеры по реализации и / или
STATE MEDICINES CONTROL AGENCY



Социальные сети:

Веб-сайт: amed.md/en/content/twinning-0

Описание:

Общей целью финансируемого ЕС твиннинг-проекта «Укрепление Агентства по медикаментам и медицинскому оборудованию Республики Молдова (MMDA) в качестве регулирующего органа в области лекарственных средств, медицинского оборудования и фармацевтической деятельности» является полное и правильное внедрение законодательства ЕС в области лекарственных средств и медицинского оборудования и подготовки Агентства по медикаментам и медицинскому оборудованию Республики Молдова для присоединения к сети регулирующих органов ЕС в качестве равноправного партнера. Основная цель этого финансируемого ЕС проекта - укрепить функционирование MMDA в отношении производства, маркетинга, фармаконадзора, распределения и ценообразования лекарственных средств, а также медицинского оборудования в рамках надзора за рынком, пристального наблюдения и регистрации, а также в отношении клинических испытаний и воздействия фармацевтических препаратов.

Завершение этого финансируемого ЕС проекта должно обеспечить MMDA возможностями на том же уровне, что и у аналогичных учреждений в государствах-членах ЕС, и позволить пациентам пользоваться более безопасными, качественными и эффективными лекарственными препаратами и медицинским оборудованием.

Ожидаемые результаты:

- Сближение законодательной базы и усиление институционального и организационного потенциала MMDA.
- Усиление нормативной базы MMDA в отношении лекарственных средств.
- усиление нормативной базы MMDA в отношении медицинского оборудования.
- Улучшение рационального использования лекарственных средств и медицинского оборудования в Республике Молдова.
- Переход MMDA на полное соответствие требованиям ЕС.