

27 мая 2009 года состоялась встреча членов АІРМ с руководителями и специалистами подразделений РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении». На встрече были рассмотрены актуальные вопросы регистрации лекарственных средств в Республике Беларусь и обсуждены положения нормативных документов регламентирующих порядок и сроки прохождения процедур, требования, предъявляемые к документам на регистрацию, а также порядок сбора и предоставления информации по выявленным побочным реакциям на лекарственные средства.

Мероприятие прошло на хорошем деловом уровне. Стороны выразили общее удовлетворение процессом общения и решили продолжить данный формат в целях совершенствования системы регистрации и контроля качества лекарственных средств в Республике Беларусь.