

Информация о документообороте

при оказании услуг (выполнении работ) по согласованию информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата

Внимание:

в «Личном кабинете держателя регистрационных удостоверений лекарственных препаратов по фармаконадзору» (далее – «Личный кабинет ДРУ ЛП по фармаконадзору») на оказание услуг (выполнение работ) по согласованию информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата оформляется отдельное заявление.

1. Пакет документов для оказания услуг (выполнения работ) по согласованию информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата включает:

1.1. заявление на оказание услуг (выполнение работ) по согласованию информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата формируется в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору» и подается:

– при *очном обращении* в Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее – УП «ЦЭИЗ») по адресу г. Минск, пер. Товарищеский, 2А, кабинет № 108

или

– *почтовым отправлением* в УП «ЦЭИЗ» по адресу 220037, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Товарищеский, 2А.

1.2. Информационное письмо для медицинских работников

подается *в электронном виде* с возможностью текстового поиска на белорусском, русском или английском языке через «Личный кабинет ДРУ ЛП по фармаконадзору». Проекты материалов, составленные на английском языке, должны сопровождаться переводом на белорусский или русский язык, который подается *в электронном виде* с возможностью текстового поиска через «Личный кабинет ДРУ ЛП по фармаконадзору».

Договор на оказание услуг (выполнение работ) по согласованию информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата, акт сдачи-приемки оказанных услуг (выполненных работ) оформляются в двух экземплярах, счет-фактура оформляется в одном экземпляре. Договор и

счет-фактура *в факсимильном виде* размещаются в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору» с соответствующим уведомлением заявителя по указанной им электронной почте. Оригиналы документов направляются заявителю одним из способов согласно данным, указанным в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору»:

– при *очном обращении* в УП «ЦЭИЗ» по адресу г. Минск, пер. Товарищеский, 2А, кабинет № 108

или

– *Белпочтой* (по почтовому адресу, указанному заявителем в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору»).

Оригиналы подписанных экземпляров УП «ЦЭИЗ» договора и акта сдачи-приемки оказанных услуг (выполненных работ) заявитель должен представить:

– при *очном обращении* в УП «ЦЭИЗ» по адресу г. Минск, пер. Товарищеский, 2А, кабинет № 108

или

– *почтовым отправлением* в УП «ЦЭИЗ» по адресу 220037, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Товарищеский, 2А.

Письменный ответ о результатах согласования информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата **(п. 1)** в *электронном виде* размещается в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору» при наличии оригиналов подписанных экземпляров УП «ЦЭИЗ» договора и акта сдачи-приемки оказанных услуг (выполненных работ) с соответствующим уведомлением заявителя по указанной им электронной почте.

Оригинал **письменного ответа** направляется заявителю одним из способов согласно данным, указанным в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору»:

– выдается при *очном обращении* в УП «ЦЭИЗ» по адресу г. Минск, пер. Товарищеский, 2А, кабинет № 108

или

– отправляется Белпочтой по указанному заявителем в «Личном кабинете ДРУ ЛП по фармаконадзору» почтовому адресу.

Контактные телефоны по вопросам заключения договора, оплаты, счет-фактуры, акта сдачи-приемки оказанных услуг (выполненных работ), готовности результатов согласования информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата:

+375 17 242-00-18
+375 17 242-00-17
A1 +375 44 799-38-27
МТС +375 33 637 44 00

Контактные телефоны по вопросам процедуры согласования информационного письма для медицинских работников об изменениях профиля безопасности/эффективности лекарственного препарата:

+375 17 242-00-29
+375 17 242-00-71

Контактный телефон по вопросам технической поддержки «Личного кабинета ДРУ ЛП по фармаконадзору»:
+375 17 242-00-27