



МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ
И НАУКИ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

(МИНОБРНАУКИ РОССИИ)

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

Тверская ул., д. 11, Москва, 125993

Тел. (495) 539-55-19

Факс (495) 629-08-91

E-mail: info@mon.gov.ru

Руководителям организаций –
исполнителей государственных
контрактов ФЦП «Развитие
фармацевтической и
медицинской промышленности
Российской Федерации на
период до 2020 года и
дальнейшую перспективу»

12 мая 2015 г. № 10-506/14

Об организации мониторинга

С целью организации мониторинга использования результатов работ, полученных при государственной поддержке в рамках реализации мероприятия «Доклинические исследования инновационных лекарственных средств» федеральной целевой программы «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу», прошу представить информацию о стадии разработки лекарственного средства в настоящий момент по выполненным государственным контрактам в соответствии с прилагаемой формой.

В дальнейшем прошу представлять указанную информацию ежегодно в первом квартале, начиная с 2016 года, или в 3-х месячный срок после изменения стадии разработки лекарственного средства.

Приложение: на 1 л.

 Л.М. Огородова

Боков М.В.
(495) 530-67-69

Номер государственного контракта	Тема	Головной исполнитель	Стадия разработки лекарственного препарата ¹	Реквизиты подтверждающего документа

¹ Выбрать из следующего:

подано заявление о выдаче разрешения на проведение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения I (II, III) фазы;

выдано разрешение на проведение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения I (II, III) фазы; завершена I (II, III) фаза клинических исследований;

уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим государственную регистрацию лекарственных препаратов, принято заявление о государственной регистрации лекарственного препарата, а также в порядке, установленном соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, необходимые документы, из которых формируется регистрационное досье на лекарственный препарат;

в экспертное учреждение для проведения экспертизы качества лекарственного средства представлены образцы лекарственного препарата для медицинского применения, произведенного в соответствии с требованиями действующего законодательства;

лекарственный препарат зарегистрирован;

другое (указать).