

Управление организации государственного контроля качества медицинской продукции осуществляет:

- федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств в части соблюдения требований к доклиническим исследованиям лекарственных средств, клиническим исследованиям лекарственных препаратов, организации и проведению фармаконадзора, требований при вводе в гражданский оборот, а также соответствия лекарственных средств, находящихся в обращении, показателям качества, эффективности и безопасности;

- федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения биомедицинских клеточных продуктов.

Предоставляет государственные услуги по выдаче:

- разрешения на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации иммунобиологического лекарственного препарата;

- заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) органов и тканей человека, крови и ее компонентов, образцов биологических материалов человека, гемопоэтических стволовых клеток, костного мозга, донорских лимфоцитов в целях проведения неродственной трансплантации, половых клеток и эмбрионов;

- разрешения на ввоз (вывоз) сильнодействующих веществ;

- сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров, если они являются лекарственными средствами.

Управление организации государственного контроля качества медицинской продукции организует и обеспечивает развитие двустороннего и многостороннего сотрудничества с профильными зарубежными ведомствами и международными организациями.