

Статья 90. Обеспечение контроля за производством

лекарственных средств

В соответствии со статьей 53 Основ законодательства Союза ССР

и союзных республик о здравоохранении:

производство новых лекарственных средств для медицинских целей

допускается с разрешения Министерства здравоохранения СССР после

установления их лечебной или профилактической эффективности;

качество лекарственных средств должно соответствовать

требованиям Государственной фармакопеи СССР или технических

условий, утверждаемых в установленном порядке;

контроль за качеством лекарственных средств осуществляется

Министерством здравоохранения СССР. Контроль за качеством

лекарственных средств, изготавливаемых аптечными учреждениями и

предприятиями республиканского подчинения, осуществляется также

Министерством здравоохранения РСФСР.