„Anexa nr.21

la Hotărîrea Guvernului nr.71

din 23 ianuarie 2013

**ORGANIGRAMA AGENȚIEI MEDICAMENTULUI ŞI DISPOZITIVELOR MEDICALE**

Cabinetul directorului

(cu statut de serviciu )

Director general

Secția licențiere

activitate farmaceutică

Direcția

management instituțional

Secția

financiar-administrativă

Serviciul

informare și comunicare cu mass-media

Serviciul

resurse umane

Secția

managementul documentelor

Secția

juridică

Secția autorizare medicamente

Secția farmacovigilență și studii clinice

Serviciul nimicire medicamente

Secția autorizare activitate farmaceutică GMP (Good Manufacturing Practice), GDP (Good Distribution Practice)

și GPP (Good Pharmaceutical Practice)

Secția

tehnologiei informației și comunicațiilor”.

Secția

audit intern

Director general adjunct

Secția reglementare și evaluare

dispozitive medicale

Comitetul permanent de control asupra drogurilor (cu statut de secţie)

Secția management și supraveghere dispozitive medicale

Secția autorizare import/export

Secția prețuri

Laboratorul pentru controlul calității medicamentelor

(cu statut de secţie)

Secția relații internaționale, reglementare și strategii