NOTIFICACIÓN

Addendum

La siguiente comunicación, de fecha 14 de enero de 2020, se distribuye a petición de la delegación del Perú.

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Guía Técnica: Guía de Inspección de Buenas Prácticas de Laboratorio para el Control de Calidad de Productos Farmacéuticos

La República de Perú comunica que respecto al "Proyecto de Guía de Inspección/Auditoría de Buenas Prácticas de Laboratorio para el Control de Calidad de Productos Farmacéuticos", notificado bajo la signatura G/TBT/N/PER/53 de fecha 27 de noviembre de 2013; se ha expedido la "Guía Técnica: Guía de Inspección de Buenas Prácticas de Laboratorio para el Control de Calidad de Productos Farmacéuticos" mediante la Resolución Ministerial N° 506-2019-MINSA, publicada en el Diario Oficial "El Peruano" del 10 de junio de 2019.

Su entrada en vigencia es a partir de la vigencia del DS N° 017-2018-SA que aprueba el "Manual de Buenas Practicas de Laboratorio para el Control de Productos Farmacéuticos", el cual entró en vigencia el 24 de julio de 2019.

[<http://www.mincetur.gob.pe/reglamentostecnicos>](http://www.mincetur.gob.pe/reglamentostecnicos)  
[<http://extranet.comunidadandina.org/sirt/public/index.aspx>](http://extranet.comunidadandina.org/sirt/public/index.aspx)  
[<http://www.digemid.minsa.gob.pe/UpLoad/UpLoaded/PDF/Normatividad/2019/RM_506-2019-MINSA.pdf>](http://www.digemid.minsa.gob.pe/UpLoad/UpLoaded/PDF/Normatividad/2019/RM_506-2019-MINSA.pdf)  
[<https://www.gob.pe/institucion/minsa/normas-legales/279163-506-2019-minsa>](https://www.gob.pe/institucion/minsa/normas-legales/279163-506-2019-minsa)

<https://members.wto.org/crnattachments/2020/TBT/PER/20_0437_00_s.pdf> <https://members.wto.org/crnattachments/2020/TBT/PER/20_0437_01_s.pdf>

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**