№ 31-НҚ от 25.01.2024

**ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІ**

**МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ**

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН**

**КОМИТЕТ МЕДИЦИНСКОГО И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ**

**БҰЙРЫҚ**

**ПРИКАЗ**

№

Астана қаласы город Астана

**О внесении изменений в приказ исполняющего обязанности Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 1 декабря 2023 года № 455-НҚ «О приостановлении действий регистрационных удостоверений** **лекарственных средств»**

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Внести в приказ исполняющего обязанности Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 1 декабря 2023 года № 455-НҚ «О приостановлении действий регистрационных удостоверений лекарственных средств» (далее – Приказ) следующие изменения:

в Перечне регистрационных удостоверений лекарственных средств, подлежащих приостановлению, утвержденном указанным приказом:

строку, порядковый номер 8 исключить;

строки, порядковые номера 13, 14, 15, 16 и 17 исключить;

строку, порядковый номер 27 исключить;

строку, порядковый номер 31 исключить;

строки, порядковые номера 37, 38 и 39 исключить;

строку, порядковый номер 41 исключить.

1. Управлению контроля фармацевтической деятельности Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – Комитет) в течение 1 (один) рабочего дня со дня принятия настоящего решения, известить в письменной (произвольной) форме территориальные подразделения Комитета, государственную экспертную организацию в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий (далее – Экспертная организация), некоммерческое акционерное общество «Фонд социального медицинского страхования» и товарищество с ограниченной ответственностью «СК-Фармация».
2. Экспертной организации в течение 1 (один) рабочего дня со дня получения информации о данном решении возобновить действие регистрационных удостоверений и сертификатов соответствия продукции, выданных на лекарствнные средства, исключенных из Приложения к приказу.
3. Территориальным подразделениям Комитета в течение одного рабочего дня со дня получения информации о данном решении обеспечить:

1) извещение (в письменной произвольной форме) местных органов   
государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, другие государственные органы   
(по компетенции);

2) размещение в средствах массовой информации;

3) представление в Комитет сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

1. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить   
   на курирующего заместителя председателя Комитета.
2. Настоящий приказ вступает в силу со дня его подписания.

Основание: письмо республиканского государственного предприятия на праве хозяйственного ведения «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета № 25-06-42/И от 10 января 2024 года и обращение товарищества с ограниченной ответственностью «LS Pharm» № ЗТ-2024-02770895.

**Председатель**

**Комитета медицинского и**

**фармацевтического контроля**

**Министерства здравоохранения**

**Республики Казахстан Н. Искаков**

**Согласовано**

24.01.2024 16:56 Салыбекова Айнур Нурлыбековна

24.01.2024 17:04 Кабденов Алишер Кайратович

24.01.2024 19:21 Кулшанов Эрик Каиргалиевич

24.01.2024 19:27 Кенжеханова Алмагуль Жумаханова

**Подписано**

24.01.2024 21:06 Искаков Нұрлан Зайкешұлы

