

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ  
ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ  
МИНИСТРЛІГІ



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

КОМИТЕТ МЕДИЦИНСКОГО И  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО  
КОНТРОЛЯ

МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ  
ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ  
БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ

БҰЙРЫҚ

Астана қаласы

ПРИКАЗ

№ \_\_\_\_\_

город Астана

## Об изъятии из обращения серий (партий) лекарственного средства

В соответствии с подпунктом 13) статьи 10 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и подпунктом 7) пункта 3 Правил приостановления, запрета или изъятия из обращения либо ограничения применения лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденных приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 24 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-322/2020 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21906) (далее – Правила), **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Изъять из обращения серии (партии) лекарственных средств согласно приложению к настоящему приказу.

2. 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».

3. Экспертной организации в течение 1 (один) рабочего дня со дня получения информации о данном решении в соответствии с пунктами 10 и 11 Правил проведения оценки качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-282/2020 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21836), отозвать сертификат соответствия продукции, выданный на лекарственное средство.

4. 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, а также информацию по пункту 5.

5. Субъектам в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий в течение 5 (пять) календарных дней со дня получения уведомления поместить в специально отведенное защищенное место серию (партию) приостановленного лекарственного средства согласно пункту 4 Правил уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий, пришедших в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированных и иных лекарственных средств и медицинских изделий не соответствующих требованиям законодательства Республики Казахстан, утвержденных приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 октября 2020 года № ҚР ДСМ-155/2020 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21533).

6. Контроль за исполнением настоящего оставляю за собой.

7. Настоящий приказ вступает в силу со дня его подписания.

Основание: письмо Представительства Акционерного общества «Дельта Медикел Промоушнз АГ» (Швейцария) № 117 от 20 июня 2024 года.

**Исполняющий обязанности  
Председателя  
Комитета медицинского и  
фармацевтического контроля  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан**

**А. Кабденов**

Приложение  
к приказу и.о. председателя  
Комитета медицинского и  
фармацевтического контроля  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан  
от \_\_ октября 2024 года  
№ \_\_\_\_\_

**Перечень серий (партий) лекарственных средств, подлежащих изъятию из обращения**

№ п/п	Номер регистрационного удостоверения	Наименование лекарственного средства	Производитель, страна	Номер серии (партии)
1.	РК-ЛС-5№022630	Мальтофер, капли для према внутрь, 50 мг/мл	Иберфар Индастрия Фармацеутика С.А., Португалия и Корден Фарма Фрибур СА, Швейцария	серия ААР27102, годен до 01.2025 г.
2.	РК-ЛС-5№022630	Мальтофер, капли для према внутрь, 50 мг/мл	Иберфар Индастрия Фармацеутика С.А., Португалия и Корден Фарма Фрибур СА, Швейцария	серия ААР88302, годен до 06.2025 г.
3.	РК-ЛС-5№022630	Мальтофер, капли для према внутрь, 50 мг/мл	Иберфар Индастрия Фармацеутика С.А., Португалия и Корден Фарма Фрибур СА, Швейцария	серия NAA04301, годен до 04.2026 г.
4.	РК-ЛС-5№022630	Мальтофер, капли для према внутрь, 50 мг/мл	Иберфар Индастрия Фармацеутика С.А., Португалия и Корден Фарма Фрибур СА, Швейцария	серия NAA44702, годен до 08.2026 г.

Согласовано

17.10.2024 17:14 Байтубаев Еркебулан Нургалиевич

17.10.2024 18:08 Исмухаметов Асет Куандыкович

**Подписано**

17.10.2024 18:21 Кабденов А.К. ((и.о Кенжеханова А. Ж.))



Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан - Бексуганов Ж.Е.