№ 204-НҚ от 09.04.2025

**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

**Дәрілік заттардың тіркеу куәлігін**

**кері қайтарып алу туралы**

«Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» Қазақстан Республикасы Кодексінің 10-бабының 7) тармақшасына, 259-бабының 1-тармағының 7) тармақшасына және Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің міндетін атқарушысы 2020 жылғы 24 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-322/2020 бұйрығымен бекітілген Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қолдануды тоқтата тұру, тыйым салу немесе айналымнан алып қою не қолдануды шектеу қағидаларына сәйкес (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21906 тіркелген), **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Осы бұйрыққа қосымшаға сәйкес дәрілік затттардың тіркеу куәліктері кері қайтарылсын.

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің (бұдан әрі – Комитет) Фармацевтикалық қызметті бақылау саласындағы мемлекеттік көрсетілетін қызметтер басқармасы осы шешім қабылданған күннен бастап күнтізбелік бір күннің ішінде жазбаша (еркін) нысанда Комитетінің аумақтық бөлімшелеріне, дәрілік заттардың тіркеу куәлігінің иесіне және дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар айналысы саласындағы мемлекеттік сараптама ұйымына (бұдан әрі-сараптама ұйымы) хабарласын.

3. Комитеттің аумақтық бөлімшелері осы шешім туралы ақпаратты алған күннен бастап бір жұмыс күннің ішінде:

1) облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарына, басқа да мемлекеттік органдарға (құзыреті бойынша) (жазбаша еркін нысанда) хабарлауды;

2) бұқаралық ақпарат құралдарына орналастыруды қамтамасыз етсін.

4. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау Комитет төрағасының жетекшілік ететін орынбасарына жүктелсін.

5. Осы бұйрық қол қойылған күнінен бастап күшіне енеді және қолданысқа енгізіледі.

Негіздеме: «Адамед Фарма» АҚ Қазақстан Республикасындағы өкілдігінің 2025 жылғы 14 наурыздағы №32 хаты.

**Қазақстан Республикасы**

**Денсаулық сақтау министрлігі**

**Медициналық және**

**фармацевтикалық бақылау**

**комитетінің төрағасы**

**міндетің атқарушы А. Кенжеханова**

Қазақстан Республикасы Денсаулық

сақтау министрілігі

Медициналық және фармацевтикалық

бақылау комитеті төрағасының м.а. 2025 жылғы \_\_\_ сәуірдегі

№ \_\_\_\_\_ бұйрығына қосымша

**Кері қайтарып алуға жататын дәрілік заттардың тіркеу куәліктері**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **тіркеу куәлігінің нөмірі** | **Тіркелген күні** | **Дәрілік заттың атауы** | **Өндіруші, мемлекетет** |
| ҚР-ДЗ-5№ 022581 | 23.10.2020 | МЕНСЕР®  (үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, 30 мг) | Adamed Pharma S. A., Польша |
| ҚР-ДЗ-5№ 021469 | 14.08.2020 | ЛЮТЕИНА® (вагинальды таблеткалар, 100 мг, № 30») | Adamed Pharma S. A., Польша |
| ҚР-ДЗ-5№ 021468. | 14.08.2020 | ЛЮТЕИНА® (вагинальды таблеткалар, 200 мг, № 30») | Adamed Pharma S. A., Польша |

**Согласовано**

09.04.2025 16:29 Исмухаметов Асет Куандыкович

09.04.2025 16:40 Исенбаева Анара Муратхановна

**Подписано**

09.04.2025 16:51 Кенжеханова А. Ж. ((и.о Джусипов Б.А.))

