

№ исх: 21-17/14860 от: 27.12.2019

№ вх: 941-к от: 27.12.2019

**О прекращении действия
регистрационных удостоверений
некоторых лекарственных средств
и их изъятию из обращения**

В соответствии со статьей 42 Закона Республики Казахстан «О разрешениях и уведомлениях», пунктом 17 статьи 71 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения», подпунктом 5) пункта 2 Правил приостановления, запрета, или изъятия из обращения либо ограничения применения лекарственных средств, утвержденных приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 27 февраля 2015 года № 106, **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Прекратить действие регистрационных удостоверений лекарственных средств, согласно перечню, указанному в приложении к настоящему приказу.

2. Территориальным подразделениям Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – территориальные подразделения 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) в течение тридцати календарных дней с момента получения данного приказа провести соответствующие меры по изъятию из обращения лекарственных средств, указанных в пункте 1 настоящего приказа;

4) представление в Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – Комитет) сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1), 2) и 3) настоящего пункта.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Председателя Комитета Асылбекова Н.А.

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

Основание: письмо РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета от 20 декабря 2019 года № 18-16-677/2308, экспертное заключение от 19 декабря 2019 года.

Председатель

Л. Бюрабекова

Приложение
к приказу Председателя
Комитета контроля качества и
безопасности товаров и услуг
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от __ декабря 2019 года
№ __

**Перечень прекративших действие регистрационных удостоверений
лекарственных средств**

№	Номер регистрационного удостоверения	Дата выдачи	Наименование лекарственного средства (лекарственная форма, дозировка)	Производитель, страна	Владелец регистрационного удостоверения, страна
1	РК-ЛС-5№010467	15.12.2017 г.	Аскорил Эспекторант, сироп	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд, Индия	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд, Индия
2	РК-ЛС-5№021601	28.08.2015 г.	Аскорил таблетки	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд, Индия	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд, Индия
3	РК-ЛС-5№023820	10.09.2018 г.	Бронхо-Док сироп	Линколн Фармацевтикалс Лимитед, Индия	A Square Remedies Private Limited, Индия
4	РК-ЛС-5№013240	17.08.2015 г.	Джосет® сироп	Юник Фармасьютикал Лабораториз (отделение фирмы «Дж.Б. Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд»), Индия	Юник Фармасьютикал Лабораториз (отделение фирмы «Дж.Б. Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд»), Индия

Результаты согласования

26.12.2019 11:42:27: Тилесова А. Ш. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний

26.12.2019 14:32:47: Асылбеков Н. А. (Руководство) - - согласовано без замечаний

26.12.2019 17:34:24: Имамбекова М. Б. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний