

№ исх: 21-17/13942 от: 03.12.2019

№ вх: 880-к от: 04.12.2019

О прекращении действия регистрационных удостоверений некоторых лекарственных средств

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 7) 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 и отозвать регистрационные удостоверения лекарственных средств согласно перечню, указанному в приложении к настоящему приказу.

2. Управлению контроля фармацевтической деятельности и интеграции Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в течение одного календарного дня со дня принятия настоящего решения, известить в письменной (произвольной) форме территориальные подразделения Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан, владельца регистрационного удостоверения лекарственных средств и государственную экспертную организацию в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий.

3. Территориальным подразделениям Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан 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 контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – Комитет)

сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

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

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

Основание: письмо Фармацевтической компания «Шеринг-Плау Централ Ист АГ» от 26 ноября 2019 года № 215-R.

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№018160	01.09.2016 г.	Темодал [®] , капсулы 140 мг	Орион Фарма., Финляндия	Шеринг-Плау Сентрал Ист. АГ, Швейцария
2	РК-ЛС-5№018161	01.09.2016 г.	Темодал [®] , капсулы 180 мг	Орион Фарма., Финляндия	Шеринг-Плау Сентрал Ист. АГ, Швейцария

Результаты согласования

29.11.2019 14:40:45: Асылбеков Н. А. (Руководство) - - согласовано без замечаний

29.11.2019 15:12:35: Тилесова А. Ш. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний

29.11.2019 16:22:57: Имамбекова М. Б. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний